

Szpital Powiatowy w Limanowej Imienia Miłosierdzia Bożego

Sekcja Zamówień Publicznych

ul. Piłsudskiego 61

34-600 Limanowa

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Dostawy produktów leczniczych i dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego ujętych w 13 zadaniach asortymentowych..

Numer referencyjny: NZ-26-2024-62-D-P-L

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ Nr 1

Zamawiający, **Szpital Powiatowy w Limanowej Imienia Miłosierdzia Bożego, Sekcja Zamówień Publicznych**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r. poz. 1605), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

1. Czy w Części nr 5 poz. 5 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający opisał w formularzu asortymentowo-cenowym produkt, który ma zawierać proszek i rozpuszczalnik w jednym opakowaniu (także dla poz. 4)

2. Czy w Części nr 5 poz. 4 i 5 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, różne dawki tego samego produktu leczniczego pochodziły od tego samego producenta?

Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

3. Czy w Części nr 5 poz. 7 i 8 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

1. Do §5 ust. 10 lit. a) wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 5% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 10% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie

wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający zmienia próg określony w § 5 ust 10 lit a) umowy z 10% na 7%

2. Do §5 ust. 10 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §1 ust. 3 wzoru umowy?

Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

3. Do §8 ust. 3 pkt 1 wzoru umowy: Prosimy o ograniczenie terminu na jaki możliwe będzie ewentualne przedłużenie terminu obowiązywania umowy do 6 miesięcy, a także o dodanie następujących słów: „(...) , przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”.

Stanowisko Zamawiającego: Jak każda zmiana umowy przewidywana w par 8 ust 3 także i ta jest dokonywana w drodze aneksu zawartego w formie pisemnej, a zatem wymagającej zgody obu stron. Zatem Zamawiający w tym zakresie nie może niczego Wykonawcy narzucić. Z tej przyczyny Zamawiający pozostawia zapis umowy bez zmian.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 29. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej? 2.Dotyczy pakietu nr 6 poz. 29.Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający wymaga. (pytanie nr 1 i 2)

1.„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający opisał w formularzu asortymentowo-cenowym iż wymaga aby produkt był zarejestrowany jako produkt leczniczy. (pytanie nr 1 i 2)

Zamawiający