



Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 i nast. ustawy Pzp na sukcesywną dostawę leków do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu.
SR/XV-270-16-AG/26

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA nr 16

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 z późn. zm., z 2025 poz. 620 z późn. zm.), Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi odpowiedziami.

ZESTAW PYTAŃ 1:

Pytanie nr 1:

- Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54,55 Sitagliptin tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 39,40 Ivabradinum tabletki- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w tabletkach powlekanych ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 55,56 Felodipinum tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4:

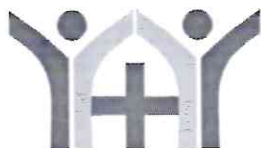
- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 62,63,64 Rivaroxabanum tabletki powlekane – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w kapsułkach ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 86 Fluconazolum 100 mg 28 tabletek – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w kapsułkach ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie nr 6:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 101 Betaxololi hydrochloridum 20mg 28 tabletek powlekanych – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz.136, 137,138 Gabapentinum 100 tabletek powlekanych – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, przy czym Gabapentinum to pozycja 137, 138 i 139.

Pytanie nr 8:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 158 Apixabanum 2,5 mg 60 tabletek powlekanych – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 161. Calcium gluconicum 10 % - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 169 Apixabanum 2,5 mg 60 tabletek powlekanych – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 11:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 171.Terlipressini acetate - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę .Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 12:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 189. Fortrans saszetka - (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 13:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 230,231 Valsartan 80 mg 28 tabletki powlekane – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 242.Sudocrem - W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?/ Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert.

Pytanie nr 15:

- Dotyczy pakietu nr 4 poz. 242.Sudocrem - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 16:

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 14 Colchicum Dispert 0,5 mg 50 tabletek drażowanych – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17:

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 60. Thiogamma Turbo-Set - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ACIDUM TIOCTICUM 600mg/24 ml roztw.do wstrz., 1 fiol

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 18:

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 73 Epanutin amp – lek dostępny tylko w opakowaniu typu fiolka – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku we fiolce ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 19:

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 78 Levofloxacin 500 mg 10 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie nr 20:

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 113 Clindamycin amp. 6 ml. – lek wycofany z oferty producenta w 06.2025 r – czy wycenić lek np. 4 ml czy wycenić podając ostatnią cenę z informacją pod pakietem o braku dostępności

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu (jeżeli Zamawiający nie dopuścił w zakresie danej pozycji pakietu zaoferowania zamiennika) Zamawiający wymaga podania ostatniej wyceny oraz dokonania odpowiedniej adnotacji w formularzu asortymentowo-cenowym, że czasowo wstrzymano lub zakończono produkcję danego preparatu. Dodatkowo, w przypadku zakończenia produkcji danego preparatu, Zamawiający wymaga dołączenia do oferty kopii dokumentu od np. podmiotu odpowiedzialnego lub innej instytucji o zakończeniu produkcji preparatu opisanego w SWZ.

Pytanie nr 21:

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 118. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 22:

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 102. 1. Czy Zamawiający wymaga wyceny jedyne zarejestrowanego i dostępnego produktu na terenie RP i nieposiadającego jednorazowej zgody Ministra Zdrowia: Somatostatin, 3mg, prz.d/sp.roz.d/wst.1fiol na dopuszczenie do obrotu w ramach procedury importu interwencyjnego (art. 4, ust. 8 ustawy Prawo farmaceutyczne)? 2. Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Somatostatinum posiadał udokumentowane wskazania do stosowania w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga wyceny jedyne zarejestrowanego i dostępnego produktu na terenie RP i nieposiadającego jednorazowej zgody Ministra Zdrowia: Somatostatin, 3mg, prz.d/sp.roz.d/wst.1fiol na dopuszczenie do obrotu w ramach procedury importu interwencyjnego.

Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Somatostatinum posiadał udokumentowane wskazania do stosowania w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

Pytanie nr 23:

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 123, 126, 128, 129, 131. Insuliny - W związku z planowanym 31.12.2027 zaprzestaniem dystrybucji prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu (jeżeli Zamawiający nie dopuścił w zakresie danej pozycji pakietu zaoferowania zamiennika) Zamawiający wymaga podania ostatniej wyceny oraz dokonania odpowiedniej adnotacji w formularzu asortymentowo-cenowym, że czasowo wstrzymano lub zakończono produkcję danego preparatu. Dodatkowo, w przypadku zakończenia produkcji danego preparatu, Zamawiający wymaga dołączenia do oferty kopii dokumentu od np. podmiotu odpowiedzialnego lub innej instytucji o zakończeniu produkcji preparatu opisanego w SWZ.



Pytanie nr 24:

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 155.156 - W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu (jeżeli Zamawiający nie dopuścił w zakresie danej pozycji pakietu zaoferowania zamiennika) Zamawiający wymaga podania ostatniej wyceny oraz dokonania odpowiedniej adnotacji w formularzu asortymentowo-cenowym, że czasowo wstrzymano lub zakończono produkcję danego preparatu. Dodatkowo, w przypadku zakończenia produkcji danego preparatu, Zamawiający wymaga dołączenia do oferty kopii dokumentu od np. podmiotu odpowiedzialnego lub innej instytucji o zakończeniu produkcji preparatu opisanego w SWZ.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiki i Płatności
SZPITAL MIEJSKI IM. FRANCISZKA RASZEI
w Poznaniu
mgr Piotr Kordziejka

