



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W ŁĘBORKU



e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 ŁĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325

ZP.261.56.1.2019
ZP-PN/UE/34/2019

Łębork, dn.12.09.2019 r.

Uczestnicy postępowania ZP-PN/UE/34/19

dotyczy: przetargu nieograniczonego na zakup i dostawy produktów leczniczych i gazów medycznych do Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łęborku. Znak sprawy: ZP-PN/UE/34/19.

Komisja przetargowa Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łęborku w odpowiedzi na otrzymane pytania dot. w/w postępowania wyjaśnia:

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. **Zadanie nr 17 poz. 7-13** Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek zawarty w zadaniu nr 17 poz. 7-13 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku?

ODP. Zamawiający wymaga posiadania własnych, udokumentowanych badań klinicznych i publikacji dotyczących stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzających skuteczność i bezpieczeństwo stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku.

2. **Zadanie nr 17 poz. 7-13** Czy Zamawiający wymaga aby leki w zadaniu nr 17 poz. 7-13 były zarejestrowane na terytorium całej Unii Europejskiej?

ODP. Zamawiający wymaga aby leki w zadaniu nr 17 poz. 7-13 były zarejestrowane na terytorium całej Unii Europejskiej.

3. **Zadanie nr 17 poz. 7-13** Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w zadaniu nr 17 poz. 7-13 były objęte dodatkowym monitorowaniem?

ODP. Zamawiający dopuszcza aby leki w zadaniu nr 17 poz. 7-13 były objęte dodatkowym monitorowaniem.

4. **Pakiet nr 19 poz. 28** Czy zamawiający dopuści w pakiecie 19 poz. 28 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus*

delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

ODP. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 19 poz.28 wycenę leku Trilac x 20 kaps z odpowiednim przeliczeniem, tj 210 op.

5. **Zadanie nr 2** Zamawiający w Zadaniu nr 2 Wymaga produktu leczniczego (leku) o nazwie międzynarodowej RISPERIDONE w różnych dawkach.

Standardowo, Wykonawca w takim przypadku oferuje lek o nazwie własnej: Rispolept Consta, który w zależności od dawki, zawiera odpowiednią ilość rysperydonu (Risperidonum).

Obecnie wykonawca posiada również w swoim portfolio lek o nazwie własnej Xeplion, którego substancją czynną jest paliperydon palmitate, który to z kolei jest głównym aktywnym metabolitem rysperydonu.

Produkt leczniczy Xeplion jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperydonem lub rysperydonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperydon lub rysperydon, można stosować produkt leczniczy Xeplion bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiatryczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Zarówno lek Xeplion (paliperydon palmitate) jak i Rispolept Consta są refundowane i należą do jednej grupy limitowej (178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon i paliperydon palmitate do stosowania pozajelitowego - postaci o przedłużonym uwalnianiu). Podkreślić należy również, że oba leki spełniają wymagania stawiane przez Zamawiającego w Specyfikacji co do dopuszczalności stosowania leku na rynku oraz obrotu.

W związku z powyższym, mając na uwadze możliwość zaoferowania dwóch produktów leczniczych w tej samej cenie i tym samym rozszerzając możliwości wyboru leku przez Zamawiającego, proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w ramach zadania nr 2 dodatkowo produktu paliperidone palmitate w różnych dawkach do wyboru zamawiającego: 75 mg, 100 mg, 150 mg, w postaci zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

ODP. Zgodnie z zapisem SIWZ, rozdział I. 4 „Nie dopuszcza się składania ofert częściowych w obrębie zadania z zastrzeżeniem, że jeżeli w zadaniu ujęty jest produkt leczniczy, którego brak jest w produkcji dłużej niż 3 miesiące, można złożyć ofertę z pominięciem tej pozycji, ale należy to zaznaczyć na arkuszu asortymentowo-cenowym, a w przypadku tymczasowego braku produkcji należy podać ostatnią cenę sprzedaży”.

7. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań, proszę przeliczyć do pełnego opakowania w górę , tak by końcowa ilość odpowiadała ilości wymaganej przez Zamawiającego.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

ODP. Nie w każdym przypadku Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci. Każdorazowo proszę pytać.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

ODP. Nie w każdym przypadku Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci. Każdorazowo proszę pytać.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

ODP. Nie w każdym przypadku Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań. Każdorazowo proszę pytać.

11. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

ODP. Zamawiający prosi o podanie pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę, tak by końcowa ilość odpowiadała ilości wymaganej przez Zamawiającego.

12. **Dotyczy Zadanie nr 24 poz. 43** Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

ODP. Zamawiający nie dopuszcza, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

13. **Dotyczy Zadania nr 24 poz. 43** Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODP. Zgodnie z SIWZ.

14. **Pakiet nr 10 poz. 7 oraz 8** Czy zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z pakietu nr 10 pozycji 7 oraz 8?

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z pakietu 10 pozycji 7 i 8.

15. **Pakiet 7 poz. 7** Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

ODP. Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek.

16. **Pakiet nr 28 poz. 3** Czy Zamawiający w pakiecie nr 28, pozycja nr 3 (sevoflurane) w trosce o życie i zdrowie pacjentów oraz personelu medycznego, dopuści produkt Sojourn, Firmy Piramal Healthcare, który posiada bezpieczny system napełniania (butelka ze szkła oranżowego najwyższej jakości z adapterem, który stanowi szczelny, bezpieczny system napełniania), oraz daje możliwość oceny wzrokowej dla zachowania najwyższej jakości produktu, z certyfikatami FDA, MHRA, produkcji USA?

ODP. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania produkt Sojourn.

17. **Pakiet nr 13 poz. 14 i 15** Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 13 pozycji nr 14 i 15 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

ODP. Zamawiający wymaga w pozycji nr 14 i 15 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

18. **Pakiet nr 38 poz. 45 i 46** Czy zamawiający dopuści w pakiecie 38 w pozycji nr 45 i 46 metamizol pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem?

ODP. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości.

19. **Pakiet nr 38 poz. 45 i 46** Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 38 pozycja 45 i 46 metamizol można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

ODP. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby w pozycji 45 i 46 metamizol można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu.

20. Zadanie nr 40

Czy zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie ofert na leki w innych niż określono w SIWZ wielkościach opakowań z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości tj.:

Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Pozycja 2 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania?

ODP. Zamawiający wyraża zgodę na przedstawienie oferty w innych ilościowo opakowaniach. Proszę o zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę, czyli dla pozycji 1 proszę o wycenę 5 opakowań a 90 tabl, zaś dla pozycji 2 - 13 opakowań a 108 tabl.

- 21. Dotyczy Zadania nr 38 poz. 33** Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?
ODP. Zamawiający wymaga, czym podtrzymuje zapisy SIWZ.
- 22. Dotyczy Zadania nr 38 poz. 33** Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?
ODP. Zamawiający wymaga, czym podtrzymuje zapisy SIWZ.
- 23. Dotyczy Zadania nr 7 poz. 1** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt ATRACURIUM BESILATE, 0,05 G / 5 ML X 5 AMP w Zadaniu nr 7 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?
ODP. Zamawiający wymaga aby produkt ATRACURIUM BESILATE, 0,05 G/5 mlw posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, pozwalający na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C.
- 24. Dotyczy Zadania nr 39** Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?
ODP. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii.
- 25. Dotyczy Zadania nr 39** Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?
ODP. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza złożenie instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego.
- 26. Dotyczy Zadania nr 39** Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej resorbowalnej celulozy, która posiada czas hemostazy 3-4 minuty, czas wchłaniania 7-14 dni oraz potwierdzone badaniami bakteriobójczość na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE?
ODP. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania gazę hemostatyczną z utlenionej resorbowalnej celulozy, która posiada czas hemostazy 3-4 minuty, czas wchłaniania 7-14 dni oraz potwierdzone badaniami bakteriobójczość na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE.
- 27. Dotyczy Pakietu nr 17** Czy w związku z obowiązkiem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców nałożonym na Zamawiającego poprzez art. 7 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodne z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku? Konsekwencją niedopuszczenia w w/w postępowaniu przetargowym wszystkich nowych leków, leków biologicznych i biopodobnych dopuszczonych do obrotu po 1 stycznia 2011 roku, pomimo, że zostały dopuszczone do obrotu na terenie UE będzie naruszeniem art. 29.1.2. PZP, gdyż utrudnia uczciwą konkurencję”.

ODP. Zamawiający dopuszcza do zaferowania produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na terenie UE.

28. **Dotyczy Pakietu nr 17** Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z pakietu 17 pozycje 7-13 (Enoxaparin natrium) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment?

ODP. Zamawiający nie wydzieli z pakietu 17 pozycji 7-13, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

29. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, worków) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

ODP. Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, worków) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

30. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl. -tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps. twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl. doj. i odwrotnie)?

ODP. Pytanie jest zbyt ogólne, bo nie w każdym przypadku Zamawiający wyraża zgodę na zamianę.

31. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp.- strz. ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

ODP. Pytanie jest zbyt ogólne, bo nie w każdym przypadku Zamawiający wyraża zgodę na zamianę.

32. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

ODP. Zgodnie z SIWZ rozdział I punkt 4 "... jeżeli w zadaniu ujęty jest produkt leczniczy, którego brak jest w produkcji dłużej niż 3 miesiące, można złożyć ofertę z pominięciem tej pozycji, ale należy to zaznaczyć na arkuszu asortymentowo-cenowym, a w przypadku tymczasowego braku produkcji należy podać ostatnią cenę sprzedaży".

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż wymienione w SIWZ wielkościach opakowań? Jak należałoby dokonać przeliczenia – zachowując 2

miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania?

ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę wielkości opakowań, prosząc o zaokrąglenie ilości do pełnego opakowania w górę, tak by końcowa ilość odpowiadała ilości wymaganej przez Zamawiającego.

34. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów równoważnych w opakowaniach posiadających inną sztuk (tabletek, ampułek, kg, ml, itp.), niż zamieszczona w SIWZ z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

ODP. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów równoważnych w opakowaniach posiadających inną sztuk (tabletek, ampułek, kg, ml, itp.), niż zamieszczona w SIWZ z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

35. **Dotyczy Pakietu nr 13, poz.19**, czy Zamawiający dopuści wycenę Midazolamum, 5 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 290 op.?

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę Midazolamum, 5 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 290 op.

36. **Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 28**, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Chlorquinaldolum+Metronidazolom (0,1+0,25G) x 10 szt tabl.dopoch.?

ODP. Tak, Zamawiający miał na myśli wycenę Chlorquinaldolum+Metronidazolom (0,1+0,25G) x 10 szt tabl.dopoch.

37. **Dotyczy pakietu Nr 20, poz. 35**, czy Zamawiający dopuści wycenę Paracetamol 500 mg, tabl., 50 szt po przeliczeniu w ilości 600 op.?

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę Paracetamol 500 mg, tabl. x 50 szt w ilości 600 op.

38. **Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 46**, czy zamawiający dopuści do wyceny Siarczan protaminy 1%, 10 mg/ml; 5 ml, roztw. do wstrz.,10 amp.?(Brak dostępności na rynku opakowań x 1 szt.?) w przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie czy wycenić 0,5 op.? czy 1 op. .zaokr. w górę do pełnego opakowania.?

ODP. Zamawiający dopuszcza do wyceny Siarczan protaminy 1%, 10 mg/ml; 5 ml, roztw do wstrz., opakowanie a 10 amp, prosząc o wycenę 1 opakowania.

39. **Dotyczy pakietu nr 22**, czy Zamawiający dopuści wycenę Aciclovir Jelfa, 250 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 5 fiol w ilości 26 op.?

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę Aciclovir Jelfa, 250 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 5 fiol w ilości 26 op.

40. **Dotyczy pakietu nr 24, poz.65**, czy Zamawiający dopuści wycenę Pentoxifilin Prol.tabl.o przedł.uwaln. 400mgx60 szt?

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza, wycenę Pentoxifilin Prol.tabl.o przedł.uwaln. 400mgx60 szt., gdyż to jest zgodne z SIWZ.

41. **Dotyczy pakietu nr 38, poz. 1, 2, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl?**
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę postać tabl.powl.
42. **Dotyczy pakietu nr 38, poz.25, czy Zamawiający dopuści wycenę Hypnomidate, 2mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 16 op.?**
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę Hypnomidate, 2mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 16 op.
43. **Dotyczy pakietu nr 38, poz 55, czy Zamawiający dopuści wycenę Acenocumarol WZF, 4 mg, tabl., 60 szt,poj.w ilości 5 op.?**
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę Acenocumarol WZF, 4 mg, tabl., 60 szt,poj.w ilości 5 op.
44. **Dotyczy pakietu nr 50, poz. 1, czy zamawiający dopuści wycenę Dicloberl 100 mg, 100 mg, czopki doodbytn., 10 szt?**
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę Dicloberl 100 mg, 100 mg, czopki doodbytn., 10 szt.
45. **Dotyczy Pakietu nr 50, poz. 2, czy zamawiający dopuści wycenę Dicloberl 50, 50 mg, czop., 10 szt,bl(2x5)?**
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę Dicloberl 50, 50 mg, czop., 10 szt,bl(2x5).
46. **Dotyczy Pakietu nr 43, poz.9, czy Zamawiający dopuści wycene Mirtor, 30 mg,tabl.uleg.rozp.w j.ustn., 30 szt,bl(5x6)?**
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę Mirtor, 30 mg,tabl.uleg.rozp.w j.ustn. 30 szt,bl(5x6).
47. **Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?**
ODP. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin.
48. **Dotyczy pakietu nr 3 poz.3 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?**
ODP. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy.
49. **Dotyczy pakietu nr 3 poz. 4. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego**

roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

ODP. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C.

50. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 5. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

ODP. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C.

51. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

ODP. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt prosząc o wycenę 133 opakowań.

52. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 28. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ wymagając produktu leczniczego a nie środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.

53. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

54. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

ODP. PYTANIE POWTÓRZONE. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

55. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 45 opakowań?

ODP. Zamawiający nie dopuszcza, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

56. **Dotyczy pakietu nr 22 poz. 18.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?
ODP. Zamawiający nie wyraża zgody, gdyż potrzebuje opakowań a 40g. Opakowania a 400g są w następnej pozycji.
57. **Dotyczy pakietu nr 24 poz. 13.** W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana, 1g/ml, zaw, 200ml, but. 240ml
ODP. Zamawiający dopuszcza wyceny leku Barium sulfuricum Medan, 1g/ml, zaw, 200ml, but. 240ml
58. **Dotyczy pakietu nr 35 poz. 8.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f .
59. **Dotyczy pakietu nr 35 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści wycenę 19 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saşetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.
ODP. Zamawiający nie dopuszcza, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający nie ma w receptariuszu szpitalnym produktu Makrogol 74 g x 48 saşetek.
60. **Dotyczy pakietu nr 38 poz. 25.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza, taki zapis jest w SIWZ.
61. **Dotyczy pakietu nr 38 poz. 35.** W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.
ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, zgodnie z którymi jeżeli w zadaniu ujęty jest produkt leczniczy, którego brak jest w produkcji dłużej niż 3 miesiące, można złożyć ofertę z pominięciem tej pozycji, ale należy to zaznaczyć na arkuszu asortymentowo-cenowym.
62. **Dotyczy pakietu nr 38 poz. 32.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Adamedu Flutixon, 250mcg/d, który wyposażony jest w inhalator?
ODP. Zamawiający dopuszcza, wycenę preparatu równoważnego Adamedu Flutixon, 250mcg/d, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.
63. **Dotyczy pakietu nr 38 poz. 10.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp w ilości 2 opakowań?

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

64. **Dotyczy pakietu nr 41 poz. 40.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

ODP. Zamawiający zna oba preparaty: Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina i dopuszcza wycenę jednego z nich. Wybór pozostawia Wykonawcy.

65. **Dotyczy pakietu nr 41 poz. 15.** Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

ODP. Zamawiający dopuszcza. Glycerol 85% jest w SIWZ.

66. **Dotyczy pakietu nr 50 poz. 9.** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

67. **Dotyczy pakietu nr 53 poz. 1.** Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

68. **Dotyczy Zadania 19 poz. 28** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ wymagając produktu leczniczego a nie środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.

69. **Dotyczy Zadania 19 poz. 28** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ wymagając produktu leczniczego a nie środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.

70. **Dotyczy Zadania 19 poz.28** Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

ODP. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza do zaferowania produkt zawierający żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych.

71. **Dotyczy Zadania nr 19 poz.28** Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

ODP. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza do zaferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych : glutenu, sacharozy i laktozy.

72. **Dotyczy Zadania nr 19 poz.28** Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizatu, o stężeniu 1 mld bakterii/ kroplę?

ODP. Pozycja 28 dotyczy kapsułek. Zamawiający nie rozumie pytania. Jeśli zaś to pytanie dotyczy poz.30, to tak, Zamawiający wymaga.

73. **Dotyczy Zadania 19 poz.31** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ wymagając produktu leczniczego a nie środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.

74. **Dotyczy Zadania 37** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie aktualnie stosowanych pasków testowych do glukometrów GlucoDr. auto?

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, gdyż nie jest pewien czy aktualnie stosowane przez Zamawiającego paski testowe będą pasowały do glukometrów GlucoDr. auto.

75. **Dotyczy zadania 37** Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów?

Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

ODP. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby zaferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym.

76. **Dotyczy zadania 37** Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

ODP. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

77. **Dotyczy Zadania 37** Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszące przynajmniej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że

bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

ODP. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza do zaoferowania nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszące przynajmniej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki.

78. Dotyczy Zadania 37 Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Zadaniu 37 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

ODP. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby oferentem w Zadaniu 37 była hurtownia farmaceutyczna.

79. Dotyczy Zadania nr 45 Czy pracownik Wykonawcy, który będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O₂ i 50% N₂O) ma posiadać odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu? Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej, Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie wymienionego powyżej certyfikatu?

ODP. Zamawiający nie stawiał takiego wymogu w SIWZ.

80. Dotyczy Zadania nr 45 Czy wszystkie potencjalne elementy składowe systemu do podawania mieszaniny gazu, medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O₂ i 50% N₂O), tj. (zawór dozujący/ustniki/maski/zawory wydechowe, dodatkowe filtry) mają być wolne od BPA? BPA (Bisfenol A) – związek chemiczny z grupy fenoli, stosowany do produkcji tworzyw sztucznych, który działa niekorzystnie na wiele aspektów zdrowotnych. Doniesienia literaturowe wskazują, że BPA może zaburzać różnicowanie płci, dojrzewanie, rozród, wpływać na pracę tarczycy a także skutkować rozwojem nowotworów złośliwych, w tym raka piersi i prostaty. Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie oświadczenia vel certyfikatu producenta, potwierdzającego brak BPA w oferowanych produktach wchodzących w skład systemu do podawania mieszaniny gazów?

ODP. Zamawiający nie stawiał takiego wymogu w SIWZ.

81. Dotyczy Zadania nr 45 Czy fabrycznie oryginalny (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek) zawór dozujący ze wszystkim elementami składowymi niezbędnymi do prawidłowego działania do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ma być jednoelementowy, nierozkręcalny tzn. nie będzie w nim żadnych elementów, które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i może skutkować ryzykiem powstania nieszczelności całego układu do podawania mieszaniny? Jakkolwiek możliwość rozmontowania zaworu (w tym również przez personel medyczny) może spowodować

również jego przypadkowe uszkodzenie, a niewłaściwy montaż może doprowadzić do obniżenia jego wydajności, utraty i/lub związanych z tym kosztów naprawy.

W przypadku odpowiedzi twierdzącej, czy Zamawiający wezwie wykonawcę celem potwierdzenia nierozbieralności w/w zaworu do przedstawienie instrukcji obsługi producenta.

ODP. Zamawiający nie stawiał takiego wymogu w SIWZ.

82. Dotyczy Zadania nr 45 Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), którego wnętrze (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji, poprzedzonej koniecznością rozłożenia zaworu dozującego oraz wyczyszczeniem jego elementów składowych zgodnie z zaleceniami producenta?

ODP. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

83. Dotyczy Zadania nr 45 Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszaniny gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).

ODP. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

84. Dotyczy Zadania nr 45 Czy ze względu na fakt, iż głównymi użytkownikami (operatorami) butli z mieszaniną gazu medycznego typu Entonox, będzie żeński personel medyczny (konieczność dorywczego podnoszenia butli), Zamawiający oczekuje zaoferowania butli z w/w mieszaniną gazu, wykonanych z lekkiego stopu aluminium, przy czym pełna waga wraz z gazem i niezbędnym osprzętem nie będzie przekraczać 16 kg?

ODP. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

85. Dotyczy Zadania nr 45 Gaz mieszanka podtlenku azotu 50% i tlenu 50% jest przeznaczona między innymi do krótkotrwałego podawania podczas akcji porodowej. Zdarza się jednak, że poród trwa kilka godzin, czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby możliwe było podawanie leku (mieszaniny gazów, podtlenku azotu 50% i tlenu 50%) do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego? Zapis w CHPL mówiący o braku konieczności wykonania badań krwi powoduje że odpowiedzialność za działania niepożądane spoczywa na producencie leku. Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie Charakterystyki produktu leczniczego oferowanej mieszaniny gazów?

ODP. W zapisach SIWZ Zamawiający zawarł wymóg dostarczenia CHPL. Natomiast Zamawiający nie wymaga a dopuszcza aby możliwe było podawanie leku (mieszaniny gazów, podtlenku azotu 50% i tlenu 50%) do 6 godzin bez konieczności kontrolowania

morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

86. Dotyczy Zadania nr 45 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany zawór dozujący do gazu medycznego do znieczuleń bólu porodowego oraz pozostałe części składowe systemu np maski, filtry, jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, zawór dozujący były w pełni ze sobą kompatybilne i pochodziły od jednego producenta?

ODP. W zapisach SIWZ Zamawiający zawarł wymóg, aby zaoferowany zawór dozujący oraz pozostałe części składowe systemu np maski, filtry, jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, zawór dozujący były w pełni ze sobą kompatybilne, ale nie stawia wymogu, że muszą pochodzić od jednego producenta.

87. Dotyczy Zadania nr 45 Czy zawór dozujący ma być dostępny w opcjach z przewodem o długościach: 3m, 5m (lub 6 m)? Takie rozwiązanie umożliwi Zamawiającemu w sytuacjach awaryjnych mieć możliwość zastosowania u pacjentów gazu do znieczuleń bólu porodowego w wystarczającej odległości od źródła podawania gazu, bez konieczności użycia wózka przeznaczonego do transportu butli.

ODP. Zamawiający zawarł wymóg i potrzebę wyposażenia w dwa wózki transportowe, w związku z tym prosi o wyposażenie w jak najkrótszy przewód, czyli 3m.

88. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

ODP. Pytanie jest zbyt ogólne. Nie w każdym przypadku Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę.

89. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

ODP. Zgodnie z SIWZ rozdział I punkt 4 "... jeżeli w zadaniu ujęty jest produkt leczniczy, którego brak jest w produkcji dłużej niż 3 miesiące, można złożyć ofertę z pominięciem tej pozycji, ale należy to zaznaczyć na arkuszu asortymentowo-cenowym, a w przypadku tymczasowego braku produkcji należy podać ostatnią cenę sprzedaży".

90. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

ODP. Pytanie jest zbyt ogólne. Nie w każdym przypadku Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę.

- 91. Pakiet 1 poz. 6,12,23** Prosimy o podanie prawidłowej ilości opakowań.
ODP. Leki z wymienionych pozycji pakowane są pojedynczo, a więc ilość opakowań podana w SIWZ jest tożsama z liczbą fiolek wymaganych przez Zamawiającego.
- 92. Pakiet 1 poz..20** z związku z zakończeniem produkcji , czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji lub podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?
ODP. Zgodnie z SIWZ rozdział I punkt 4 "... jeżeli w zadaniu ujęty jest produkt leczniczy, którego brak jest w produkcji można złożyć ofertę z pominięciem tej pozycji, ale należy to zaznaczyć na arkuszu asortymentowo-cenowym.
- 93. Pakiet 5 poz. 4** Czy Zamawiający dopuści postać fiołka?
ODP. Zamawiający dopuszcza postać fiołka ale zgodnie z opisem SIWZ zarówno poz 4 jak i 5 mają pochodzić od tego samego producenta.
- 94. Pakiet 16 poz. 6** Czy Zamawiający dopuści postać fiołka?
ODP. Zamawiający dopuszcza postać fiołka.
- 95. Pakiet 16 poz. 7** Czy Zamawiający dopuści opakowanie x 50 amp z odpowiednim przeliczeniem?
ODP. Zamawiający nie dopuszcza, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.
- 96. Pakiet 16 poz. 8** Czy Zamawiający dopuści postać fiołka?
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza postać fiołka.
- 97. Pakiet 16 poz. 11** Czy Zamawiający dopuści opakowanie x100 amp z odpowiednim przeliczeniem?
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie x100 amp prosząc o wycenę 20 opakowań.
- 98. Pakiet 16 poz. 12** Czy Zamawiający dopuści opakowanie x100 amp z odpowiednim przeliczeniem?
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie x100 amp prosząc o wycenę 475 opakowań.
- 99. Pakiet 19 poz. 25,26** Czy Zamawiający dopuści postać tabletki?
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza postać tabletki.
- 100. Pakiet 19 poz. 27** Czy Zamawiający dopuści opakowanie x30 tabletek z odpowiednim

przeliczeniem?

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie x30 tabletek prosząc o wycenę 8 opakowań.

101. Pakiet 19 poz. 29 Czy Zamawiający dopuści krople będące suplementem diety gdyż takie są dostępne?

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza krople będące suplementem diety.

102. Pakiet 20 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści opakowanie x 30 tabletek z przeliczeniem ilości lub jaka ilość należy zaoferować?

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie x30 prosząc o wycenę 5 opakowań.

103. Pakiet 20 poz. 25 Czy Zamawiający dopuści gramaturę 300ml co w przeliczeniu daje 187opakowań?

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę 187 opakowań a 300ml.

104. Pakiet 20 poz. 39 Czy Zamawiający dopuści Paracetamol Hasco zaw.pom.120mg/5ml 150g?

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza Paracetamol Hasco zaw.pom.120mg/5ml 150g.

105. Pakiet 20 poz. 44,45 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki powlekana?

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza postać tabletki powlekana.

106. Pakiet 20 poz. 57 Czy Zamawiający dopuści fiolkę 2 ml pakowaną po 100szt ? Preparat dopuszczony przez Ministerstwo Zdrowia. Brak na rynku odpowiedników.

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza fiolkę 2 ml pakowane po 100 szt.

107. Pakiet 22 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jedyne opakowanie po 5fiol z przeliczeniem ilości?

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie po 5 fiol. prosząc o wycenę 26 opakowań.

108. Pakiet 41 poz. 30 Czy Zamawiający dopuści preparat: Parafina ciekła 800g AVENA do stosowania wewnętrznego i zewnętrznego?

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania preparat: Parafina ciekła 800g AVENA do stosowania wewnętrznego i zewnętrznego.

109. Dotyczy Pakietu 41 poz. 4 Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 41 poz. 4 ZinoDr. Zасыpka w opakowaniach 100 g?

ODP. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 41 poz. 4 produkt ZinoDr. zасыpka 100g.

110. Dotyczy Zadania nr 28 poz. 3

„Mając na uwadze:

1. zasady uczciwej konkurencji oraz

2. niezgodne z prawem wprowadzone przez Zamawiającego ograniczenie konkurencji polegające celowym doborze produktów leczniczych w zadaniu częściowym numer 28 tj. połączenie leku Sevoflurane z albuminami ludzkimi w dawkach 20% w 50 ml i. 20% w 100 ml, w taki sposób, aby umożliwić złożenie oferty wyłącznie wykonawcy Baxter
 uprzejmie proszę o wyjaśnienie treści SIWZ we wskazanym zakresie oraz żądam wydzielenia z zadania częściowego nr 28 leku Sevoflurane do odrębnego zadania częściowego numer 28A, które przyjęłoby następujące brzmienie:

Lp.	Asortyment	Postać	Dawka	Ilość	j.m.	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Vat [%]	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto	Nazwa producenta / Kraj pochodzenia	Nazwa handlowa produktu leczniczego (dawka i ilość w opakowaniu)	KOD EAN	Produkt refundowany TAK/NIE
Zadanie nr 28														
3	SEVOFLURANE	PLYN	250 ML	85	op									
						ogółem			ogółem					

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania 28 poz.3, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający w poz. 3 dopuszcza do postępowania produkt oferowany przez formę AbbVie, jak też dopuścił (odpowiadając na pytanie zadane wcześniej) produkt innego wykonawcy.

Zgodnie z przytoczoną ustawą, Zamawiający ma prawo opisać przedmiot zamówienia zgodnie ze swoim zapotrzebowaniem. Z rozeznania rynku wynika, że do pakietu 28 może przystąpić wielu wykonawców oferując dostępne na rynku produkty lecznicze zgodne z SIWZ, niekoniecznie jednego producenta.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY:

1. Czy Zamawiający w par. 2.7 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco strata po stronie Wykonawcy.

Odp. Zamawiający zmienia zapisy § 2 ust. 7 wzoru umowy w następujący sposób: „7. W przypadku, gdy Wykonawca nie posiada danego asortymentu w czasie trwania umowy przetargowej, jest zobowiązany poinformować o tym Zamawiającego pocztą elektroniczną, wskazując przyczynę braku asortymentu oraz proponowane rozwiązanie. Wykonawca może dostarczyć Zamawiającemu odpowiednik brakującego leku, o parametrach nie gorszych niż wymagane przez Zamawiającego, po cenie nie wyższej niż obowiązująca cena przetargowa lub zwrócić różnicę w cenie, jeżeli asortyment zostanie zakupiony przez Zamawiającego u innego dostawcy – w tym przypadku § 7 ust. 1 pkt 2 umowy nie będzie stosowany.”

2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.6? jest on sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.

Odp. Zamawiający zmienia zapisy § 3 ust. 6 wzoru umowy w następujący sposób:
„Wykonawca zobowiązuje się nie korzystać z prawa do wstrzymywania dostaw na podstawie art. 552 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964r. Kodeks cywilny (t.j. Dz.U. z 2018 poz. 1025 ze zm.) – dalej K.c. lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego. Strony ustalają, że nieterminowe regulowanie należności przez Zamawiającego za dostarczony przedmiot umowy nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku dalszych dostaw.”

3. Czy Zamawiający w par. 4.2 wykreśli zapis o możliwości zwrotu towaru? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i **dobrowolnie przyjętych** produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający wymaga aby termin przydatności do użycia produktów leczniczych wynosił co najmniej 12 miesięcy od dnia dostawy asortymentu do siedziby Zamawiającego. Kwestionowany przez Wykonawcę zapis ma zastosowanie jedynie w przypadku dostarczenia asortymentu o terminie ważności krótszym niż 12 miesięcy.

4. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.6? jest to dodatkowy, nienależący do istoty umowy dostawy, obowiązek Wykonawcy.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7? jest to dodatkowy, nienależący do istoty umowy dostawy, obowiązek Wykonawcy.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.1 z 20% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana.**

Odp. Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.1 z 20% do wartości 1%

Zamawiający podkreśla, że kara umowna naliczana jest od wartości brutto **niezrealizowanego jednostkowego zamówienia**, a nie od wartości brutto umowy. Zamawiający wskazuje, iż kara jest to środek represyjny, określona przepisami prawa dolegliwość dla podmiotu prawa będąca sankcją za niepodporządkowanie się normom prawnym, tak więc z samej definicji kara powinna być dolegliwa.

7. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 z 20% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana.**

Odp. Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 z 20% do wartości 1%

Zamawiający podkreśla, że kara umowna naliczana jest od wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia, a nie od wartości brutto umowy. Zamawiający wskazuje, iż kara jest to środek represyjny, określona przepisami prawa dolegliwość dla podmiotu prawa będąca sankcją za niepodporządkowanie się normom prawnym, tak więc z samej definicji kara powinna być dolegliwa.

8. Czy Zamawiający wykreśli w par 11 zapisy o obowiązkowej mediacji? W praktyce jedyne „spory” między stronami dotyczą braku zapłaty za zakupione produkty, zatem trudno mówić o istotnych, wymagających mediacji kwestiach. Taka procedura wydłuża jedynie proces dochodzenia należności za sprzedany towar.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w zadaniu nr 2 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami ratującymi życie i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, oraz zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego są wskazane w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u pacjentów leczonych lekami przeciwpsychotycznymi, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 3 nie będą miały zastosowania w stosunku do zadania nr 2.

Odp: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu dostaw na cito dla zadania nr 2.

10. Do §1 ust. 2 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów §1 ust. 2 istotnych postanowień umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11. Do §2 ust. 7 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odp. Zamawiający zmienia zapisy § 2 ust. 7 wzoru umowy w następujący sposób: „7. W przypadku, gdy Wykonawca nie posiada danego asortymentu w czasie trwania umowy przetargowej, jest zobowiązany poinformować o tym Zamawiającego pocztą elektroniczną, wskazując przyczynę braku asortymentu oraz proponowane rozwiązanie. Wykonawca może dostarczyć Zamawiającemu odpowiednik brakującego leku, o parametrach nie gorszych niż wymagane przez Zamawiającego, po cenie nie wyższej niż obowiązująca cena przetargowa lub zwrócić różnicę w cenie, jeżeli asortyment zostanie zakupiony przez Zamawiającego u innego dostawcy – w tym przypadku § 7 ust. 1 pkt 2 umowy nie będzie stosowany.”

12. Do §3 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Zamawiający zmienia zapisy § 3 ust. 6 wzoru umowy w następujący sposób:
„Wykonawca zobowiązuje się nie korzystać z prawa do wstrzymywania dostaw na podstawie art. 552 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964r. Kodeks cywilny (t.j. Dz.U. z 2018 poz. 1025 ze zm.) – dalej K.c. lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego. Strony ustalają, że nieterminowe regulowanie należności przez Zamawiającego za dostarczony przedmiot umowy nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku dalszych dostaw.”

13. Do §4 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie postanowień §4 ust. 6 wzoru umowy zobowiązującego Wykonawcę do pisemnego informowania Zamawiającego o wprowadzeniu do obrotu odpowiednika wyrobu medycznego o lepszych, niż wyrób medyczny będący przedmiotem zamówienia, właściwościach jakościowych;

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. Do §4 ust. 7 wzoru umowy: W związku z tym, iż Obwieszczenia Ministra Zdrowia zmieniające ceny leków refundowanych są publikowane i ogólnie dostępne to czy Zamawiający zrezygnuje z wymogów zawartych w §4 ust. 7 wzoru umowy?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. Do §7 ust. 1 ppkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za zwłokę w dostawie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 7 300% w skali roku (20% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odp. Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.1 z 20% do 1%
Zamawiający podkreśla, że kara umowna naliczana jest od wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia, a nie od wartości brutto umowy. Zamawiający wskazuje, iż kara jest to środek represyjny, określona przepisami prawa dolegliwość dla podmiotu prawa będąca sankcją za niepodporządkowanie się normom prawnym, tak więc z samej definicji kara powinna być dolegliwa.

16. Do §7 ust. 1 ppkt 2 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.". Jednocześnie zwracamy się z prośbą o taką modyfikację §7 ust. 1 ppkt 2 aby wysokość kary umownej przewidzianej na okoliczność odmowy dostawy wynosiła 10% wartości brutto nierealizowanego zamówienia.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie Do §7 ust. 1 ppkt 2 wzoru umowy słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 z 20% do 1%

Zamawiający podkreśla, że kara umowna naliczana jest od wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia, a nie od wartości brutto umowy. Zamawiający wskazuje, iż kara jest to środek represyjny, określona przepisami prawa dolegliwość dla podmiotu prawa będąca sankcją za niepodporządkowanie się normom prawnym, tak więc z samej definicji kara powinna być dolegliwa.

17. **Dotyczy wzoru umowy** - zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy adresów mailowych do osób odpowiedzialnych za zamówienia, zarówno po stronie Zamawiającego jak i wykonawcy,
Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

18. **Dotyczy wzoru umowy § 7 punkt 1 a i 1 b** - zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych z 20% do 1% . Obecne zapisy są rażąco wygórowane.

Odp. Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7 ust. 1 pkt. 1) z 20% do 1%. Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7 ust. 1 pkt. 2) z 20% do wartości 1%

Zamawiający podkreśla, że kara umowna naliczana jest od wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia, a nie od wartości brutto umowy. Zamawiający wskazuje, iż kara jest to środek represyjny, określona przepisami prawa dolegliwość dla podmiotu prawa będąca sankcją za niepodporządkowanie się normom prawnym, tak więc z samej definicji kara powinna być dolegliwa.

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany, a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku modyfikacji SIWZ, Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).

Z poważaniem

Sekretarz Komisji Przetargowej

SPECJALISTA
ds. zamówień publicznych
Anna Batcher
Anna Batcher