



Poznań, 31.12.2020 r.

ADZP-381-61/20

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

Odpowiedź na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy iż w dniach 17.12.2020 r., 18.12.2020 r., 22.12.2020 r., 23.12.2020 r., 24.12.2020 r., 27.12.2020 r. 29.12.2020 r. oraz 30.12.2020 r. do Zamawiającego wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.), w trybie przetargu nieograniczonego, w przedmiocie: „**Sukcesywna dostawa produktów leczniczych dla Specjalistycznego Zespołu Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu**”.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Prosimy o przeliczanie ilości do pełnych opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie nr 3: 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)?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o przeliczanie do pełnych opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie nr 4: 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?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i zawarcie stosownej informacji pod tabelą zawartą w formularzu cenowym stanowiącym załącznik Nr 2 do SIWZ.

Pytanie 5: Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wycenę ilości za opakowania z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie 6: Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7: dotyczy Pakietu nr 15 pozycja 35:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8: Czy Zamawiający w pozycji 26 część 10 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampulki (fiolki) 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? Szczegółowe informacje o produkcie zawarte są w załączniku Nr 1 do pisma.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9: Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 13, 14: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 6 w pozycji 13 oraz 14 jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu? Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiole, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w temp. pokojowej. Dodatkowo może być stosowany u pacjentów, którzy przyjmują leki z grupy antagonistów vit K – Cornovit? Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu Cernevit w pakiecie nr 6 w poz. 13 oraz 14; zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach (10 ml X 350 sztuk). W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża na wydzielenie ww. pozycji. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 6 w pozycji nr 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu zawierającego 9 pierwiastków śladowych, charakteryzującego się zwiększoną zawartością cynku 153 µmol/10ml, zmniejszoną zawartością miedzi 4,7 µmol/10ml, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych – Nutryelt 10ml roztworu w ampulce (ilość sztuk w opakowaniu 10 x 10 ml x 6 opakowań)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża na wydzielenie ww. pozycji. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12: Dotyczy pakietu nr 4 poz. 2: Czy Zamawiający w części nr 4 w pozycji nr 2 oczekuje produktu leczniczego NUMETA G16%E, który jest wskazany do żywienia pozajelitowego noworodków urodzonych w terminie i dzieci do 2 lat w przypadkach, gdy odżywianie doustne lub dojelitowe jest niemożliwe, niewystarczające lub przeciwwskazane – emulsja do infuzji 500 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 13: Dotyczy części nr 14, pozycja 97: 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? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Szczegółowe informacje o produkcie zawarte są w załączniku Nr 1 do pisma.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14: Dotyczy części nr 15, pozycja 33: Czy zamawiający dopuści złożenie w pozycji nr 33 oferty na lek Betadine o stężeniu 10% według CHPL i Ulotki jak w załączeniu? Przedmiotowa ulotka stanowi załącznik Nr 2 do Odpowiedzi na zapytania w sprawie SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 15: Dotyczy części nr 15, pozycja 33 oraz części nr 14, pozycja 97: Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 15 pozycji 33 oraz z części nr 14 pozycji 97? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16: Dotyczy zadaniu 15 pozycja 89: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17: Dotyczy zadaniu 15 pozycja 89: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18: Dotyczy zadaniu 15 pozycja 89: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnych lancetów zgodnych z opisem w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19: Bardzo proszę o doprecyzowanie zapisu SIWZ – cytuję poniżej:

Wykonawcy przysługuje prawo do zmiany wielkości opakowania jednostkowego leku, z jednoczesnym zastrzeżeniem, że zmiana wielkości opakowania musi powodować, że sumaryczna ilość leku (tabletek, ampulek, fiolek itp.) pozostanie bez zmian lub będzie co najmniej równa lub przekroczona do ilości określonej w specyfikacji (+/- 2%)

Jeżeli Zamawiający w formularzu wymaga preparat np. w „op. * 30 szt; 5 op.” czyli 150 szt; sumaryczna ilość +/- 2 % to 153 szt. lub 147 szt. w związku z tym np. 153 szt / 28 szt (oferowana ilość w opakowaniu) = 5,46 op.; jeżeli dokonam zaokrąglenia do pełnych opakowań w górę czyli 6 op. to sumaryczna ilość sztuk będzie 168 szt.; a jeżeli dokonam zaokrąglenia do pełnych opakowań w dół czyli 5 op. to sumaryczna ilość sztuk będzie 140 szt. W obu przypadkach ilość sumaryczna preparatu jest przekroczona o znacznie więcej niż +/- 2%

Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji Załącznika Nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy. Zmiany zostały zaznaczone na czerwono.

Pytanie nr 20: Załącznik Nr 2 do SIWZ - formularz cenowy.xlsx w arkuszach „zamówienie częściowe nr 16” oraz „zamówienie częściowe nr 17” zawierają ten sam asortyment. Bardzo proszę o doprecyzowanie zawartości arkusza „zamówienie częściowe nr 17”.

Odpowiedź: Zamówienie częściowe Nr 17 dotyczy SEVORANE 250 ml.

Pytanie nr 21: Dotyczy pak. 14 poz. 94 ; 151; 152; 161, pak. 15.poz. 62 ; 143: Proszę o określenie wielkości opakowania dla :

„HYDROXYZINUM 10 mg x 30 mg”

„RIFAMPICyna+IZONIAZYD 150mg+300mg kaps.”

„RIFAMPICyna + IZONIAZYD 100mg+150 mg kaps”

„NEUROTOP RETARD 300mg”

„DISTREPTAZA czopki”

„NYSTATYNA 100 000J globulki dopochwowe.

Odpowiedź: Zamawiający określa wielkość opakowań w następujący sposób:

„HYDROXYZINUM 10 mg x 30 mg” x 30 tabletek

„RIFAMPICYNA+IZONIAZYD 150mg+300mg kaps.” x 100 kapsulek
 „RIFAMPICYNA + IZONIAZYD 100mg+150 mg kaps” x 100 kapsulek
 „NEUROTOP RETARD 300mg” x 50 tabletek
 „DISTREPTAZA czopki” x 6 szt.
 „NYSTATYNA 100 000J globulki dopochwowe x 10 globulek.

Pytanie nr 22: Dotyczy pak. 14 poz. 185: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Vit. B 2 , 3 mg, tabl. draż., 50 szt. ? (opakowanie * 30 tab.powl. zostało wycofane z oferty Producenta)

W przypadku zgody proszę o określenie ilości opakowań do wyceny - 1 op. czy 2 op.?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie nr 23: Dotyczy pak. 16 poz. 27: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Strzykawka ENFit, Dash 3, 10 ml,j.u., 30 szt i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości op. do wyceny **33,33 op. czy 34 op.?**

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie nr 24: Bardzo proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu 18:

zamówienie częściowe nr 18

Lp	Nazwa	Nazwa zaoferowanego preparatu, dawka, postać farmakologiczna	Ilość	Ilość oferowana	jm
1	VAXIGRIP lub INFLUVAC czterowalentna szcz. na sezon 2020/2021		600		szt
1	VAXIGRIP lub INFLUVAC szczepionka czterowalentna przeciw grypie na sezon 2020/2021		450		szt

RAZEM

Odpowiedź: Zamawiający w załączniku Nr 2 do SIWZ – formularz cenowy zawarł poniższy zapis, w którym określił ilość:

Lp	Nazwa	Nazwa zaoferowanego preparatu, dawka, postać farmakologiczna	Ilość	Ilość oferowana	jm
1	VAXIGRIP lub INFLUVAC czterowalentna szcz. na sezon 2020/2021		600		Szt

Pytanie nr 25: Dotyczy pak. 9 poz. 34: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiołki (tylko taka postać jest dostępna).

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 26: Dotyczy pak. 6 poz. 11: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w opakowaniu * 10 amp.?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 27: Dotyczy pak. 10 poz. 17: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Refastil, 40 mg, prosz.d/sp.rozt.d/wstrz.inf., 1 fioł w ilości 10 op.? (preparat osteony na jednorazowe pozwolenie MZ; preparat można stosować u dzieci i młodzieży w wieku 1-18 lat oraz można stosować u osób starszych).

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 28: Dotyczy pak. 10 poz. 63: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 5 amp w ilości 80 op.? (preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie MZ).

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 29: Dotyczy pak. 10 poz. 7: Czy zamawiający dopuści do wyceny: Calcio Gluconat-Darnitsa, 10%, rozt.d/wstrz, 10ml, 10amp (preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie MZ)?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 30: Dotyczy pak. 10 poz. 63: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Vitacon, 10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 31: Dotyczy pak. 12 poz. 35: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w opakowaniu * 10 amp.?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 32: Dotyczy pak. 14 poz. 88: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. o przedłużonym uwalnianiu? (tylko taka postać jest dostępna)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 33: Dotyczy pak. 18: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 10 amp. -stryk.; i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34: Dotyczy pak. 15 poz. 135: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nebu-Dose, roztw., hipertoniczny, 5 ml, 30 amp?(tylko taka postać jest dostępna)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 35: Dotyczy pak. 15 poz. 185: Czy zamawiający dopuści do wyceny Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000,(5 l =4,5 kg) w ilości 5 op.? (SOFNOLIME 4,5 kg granulat jest niedostępne).

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 36: Dotyczy pak. 16: Bardzo proszę o dopuszczenie w poz. 1 – 26 – preparatów zarejestrowanych jako środek spoż. Specjalnego przeznaczenia medycznego; w poz. 27 – 29 – wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 37: Dotyczy pak. 15 poz. 5; 6; 7: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty zarejestrowane jako suplement diety? (zmiana kategorii rejestracji preparatów poniżej:)

ACTIFEROL 30 mg x 30 saszetek
ACIFEROL 15 mg x 30 saszetek
ACTIFEROL 7 mg x 30 saszetek

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 38: Dotyczy pak. 15: Bardzo proszę o dopuszczenie preparatów o rejestracji jak poniżej: (tylko takie kategorie rejestracji są dostępne na rynku)

poz.		Kategoria preparatu
5	Alantan, zasyp.,100 g	Kosmetyk
18	Bepanthen Baby, maść,(Bayer), 30 g	Kosmetyk
21	Benzyna apteczna, płyn, (Maga-Herba), 1000 ml	Pozostale - kraj
22	Benzyna apteczna, płyn, (Maga-Herba), 100 ml	Pozostale - kraj
27	BioGaia probiotyczne krople dla dzieci, 5 ml	Suplement diety - unia - K7
35	Cathejell,12,5g,żel,z lidokainą,steryl,nawil,25szt	Wyrób medyczny - import
36	Cerumex, preparat, do higieny uszu, 15 ml	Wyrób medyczny - kraj
53	Dentosept A Mini, spray, 30 ml	Kosmetyk - kraj bez Serii
59	Dicopeg Junior Free, prosz., 5 g, 14 sasz.	Wyrób medyczny - import
60	Dicopeg Junior, prosz., 100 g	Wyrób medyczny - import
67	Emofix, maść, hemostatyczna, 30 g	Wyrób medyczny - import
86	Gastrotuss Baby,syr.,p/refluksowy,dla dzieci,200ml	Wyrób medyczny - import
91	Hascobaza, 500 g	Surowiec farmaceutyczny - kraj
101	InnovitumB, krople, 4 ml	Środek spoż. specj. przezn. med. - kraj
107	Kompres żelowy, zimno/ciepło, 20x18cm, 1 szt	Wyrób medyczny - kraj
108	Kompres żelowy, zimno/ciepło, 12x18cm, 1 szt	Wyrób medyczny - kraj
110	Lacrima, krople do oczu, nawilżające, 2 x 5 ml	Wyrób medyczny - kraj
117	Retimax, maść, ochronna z witaminą A, 30 g	Kosmetyk - kraj bez Serii
119	Unguentum cholesteroli, (Coel), 500 g	Surowiec farmaceutyczny - kraj
124	Mediderm Cream, krem,1 kg	Wyrób medyczny - kraj
132	Nano Silver prodiab, prosz.w sprayu, 125 ml	Wyrób medyczny - import
135	Nebu-Dose, roztw., hipertoniczny, 5 ml, 30 amp	Wyrób medyczny - kraj
155	Paraffinum liquidum, (L.G.Olszt), 800 g	Surowiec farmaceutyczny - kraj
157	PC 30 V, preparat p/odlež., 100 ml	Kosmetyk - import bez Serii

185	SOFNOLIME 4,5 kg granulat	Wyrób medyczny - import
191	StickOff, spray, usuw.opatr.samop.bez bólu, 50 ml	Wyrób medyczny - kraj
195	Bobo-Test, test, ciąż.,strumien., 1 szt	Wyrób medyczny - kraj
206	Vaselinum album, (Microfarm),1 kg	Surowiec farmaceutyczny - kraj

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 39: Dotyczy pak. 16 poz. 9 -11: Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g

Nutramigen 2 LGG Complete, prosz., 400g

Nutramigen 3 LGG Complete, prosz., 400g ?

Zmiana statusów preparatów przez Producenta.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 40: Dotyczy pak. 16 poz. 21: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nutriini Peptisorb, płyn, 500 ml, butelka? (zmiana opakowania przez Producenta).

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 41: Dotyczy pak. 16 poz. 23: Czy zamawiający dopuści do wyceny Nutrison Advanced Peptisorb, płyn, 1000 ml, butelka? (zmiana opakowania przez Producenta).

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 42: Dotyczy pak. 16 poz. 17: Czy Zamawiający dopuści do wyceny NutriiniMax Energy, płyn, 500 ml, butelka? (zmiana opakowania przez Producenta)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 43: Dotyczy pak. 9 poz. 48: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Atosiban Ever Pharma, 37,5 mg/5 ml, konc.d/sp.r.inf., 1 fiol?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 44: Dotyczy pak. 9 poz. 51: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, roztw.d/wstrz., 1 fiol?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 45: Dotyczy pak. 9 poz. 48 oraz 51: Czy Zamawiający wymaga aby leki pochodziły od jednego Producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 46: Dotyczy pak. 9 poz. 17: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk., 1 fiol?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 47: Dotyczy pak. 12 poz. 8: Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Calcio Gluconat-Darnitsa, 10%, rozt.d/wstrz, 10ml, 10amp (preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie MZ)?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 48: Dotyczy pak. 10 poz. 7 oraz 31 pak. 12 poz. 8: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe pozwolenie MZ? (obecnie brak innych dostępnych preparatów).

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 49: Dotyczy 13 poz. 6: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy, 4ml, roztw.do wstrz., 5 amp? (fiolki – niedostępne).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 50: Dotyczy pak. 14 poz. 68: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Espumisan, 40 mg, kaps., 100 szt, bl(4x25)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 51: Dotyczy pak. 14 poz. 103: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 52: Dotyczy pak. 14 poz. 104: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt? W przypadku zgody proszę określić ilość op. do wyceny 7,5 op. czy 8 op.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 53: Dotyczy pak. 15 poz. 94: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 54: Dotyczy pak. 15 poz. 89: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Glukoza, prosz.d/przyg.roztw.doustn., 75 g (rejestracja środek spoż. specjalneg przeznaczenia medycznego).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 55: Dotyczy pak. 15 poz. 5: Czy zamawiający dopuści do wyceny ZinoDr., zasyp., przed podraż. skóry o dział. łagodząco-ochr., 100g?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 56: Dotyczy pak. 15 poz. 144: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw. doustna, 30 ml w ilości 200 op.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 57: Dotyczy pak. 15 poz. 150: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Panthenol, pianka, 150 ml? (PANTENOL AEROZOL 130 g – zakończona produkcja).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 58: Dotyczy pak. 15 poz. 150: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Panthenol S.O.S., spray, 130 g? (PANTENOL AEROZOL 130 g – zakończona produkcja)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 59: Dotyczy pak. 12 poz. 21: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Dobutamine, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiole w ilości 10 op.? (DOBUJECT 0,25 g x 5 amp – preparat niedostępny)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 60: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 8: 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?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 61: Dotyczy pakietu nr 9 poz. 25: 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?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 62: Dotyczy pakietu nr 9 poz. 26: 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?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 63: Dotyczy pakietu nr 9 poz. 32: Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 64: Dotyczy pakietu nr 9 poz. 18: Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 65: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 27: 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?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 66: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 27: 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?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 67: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 34: Czy Zamawiający w pak... poz.. Wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 68: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 31: Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 69: Dotyczy pakietu nr 13 poz. 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp w ilości 100 op.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 70: Dotyczy pakietu nr 14 poz. 33: Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 71: Dotyczy pakietu nr 15 poz. 84: Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (FORTTRANS 74 g x 4saszetki)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 72: Dotyczy pak. 9 poz. 40-44: Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 73: Dotyczy pak. 9 poz. 40-44: Czy Zamawiający wymaga, aby leki były zarejestrowane we wskazanym:

choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.
- choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK
- choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 74: Dotyczy pak. 12 poz. 26: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 75: Dotyczy pak. 11 poz. 13: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Trilac, kaps. twarde, 20 szt? (produkt leczniczy)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 76: Dotyczy pak. 15 poz. 100: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Innofer baby, zaw. doustna, 50 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 77: Dotyczy pak. 15 poz. 134: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nasivin Baby (soft 0.01%), 0,1 mg/ml, krople do nosa, 5 ml? (gdyż Nasivin 0.01% (0,1 mg/ml), krople do nosa, 5 ml – wstrzymane w obrocie).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 78: Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiolki, ampulki, ampulko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 79: Czy Zamawiający dopuści zmianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 80: Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsulek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 81: 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 było go zastąpić należy:

- wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adnotację pod pakietem o jego braku czy też;
- nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 82: Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są szt.; fiol.; amp.; but. itp.? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 83: Dotyczy SIWZ punkt 24.11: Proszę o określenie czy kwoty podstąpienia są kwotami netto czy brutto?

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że kwoty podstąpienia są kwotami brutto.

Pytanie nr 84: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 4 oraz § 8 ust 1 pkt a: **Dot. §5:**

4. w przypadku niedostarczenia zamówionego asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 3,4 Umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówionego asortymentu, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż 3 dni. Po upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu niedostarczonego asortymentu tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając różnicą kosztów zakupu Wykonawcy,

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 85: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 4 oraz § 8 ust 1 pkt a: **Dot. § 8:** 1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, gdy któraś ze Stron odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 86: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 4 oraz § 8 ust 1 pkt a: **Dot. § 8:** Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji załącznika nr 4 do SWZ- wzoru umowy.

Pytanie nr 87: Czy w pakiecie 9 poz. 23 Zamawiający wyraził zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Clindamycin w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 88: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby leki w pakiecie 9 poz. 35, 36, 37, 38 pochodziły od tego samego producenta, co lek w pakiecie 9 poz. 39?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 89: Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 9 pozycja 37 i 38 aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 90: Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SIWZ w zakresie części nr 17: "SEVORANE 250 ml butelka ze szczelnym fabrycznie zamontowanym systemem napełniania bez żadnych elementów łączących pomiędzy butelką i parownikiem z zawartością wody powyżej 0,03%"? Produkt Sevoflurane Baxter dostarczany w aluminiowych pojemnikach pokrytych od wewnątrz żywicą epoksyfenolową pozbawionych miejsc reaktywnych dla kwasów Lewisa, zapewnia stabilne, niereaktywne środowisko dla sewofluranu i chroni przed potencjalnym rozpadem. Żywica epoksyfenolowa jest zasadą Lewisa (1. Baker MT. Sevoflurane: are there differences in products? Anesth Analg 2007; 104(6):1447–51; 2. Musioł R, Problemy stabilności anestetyków wziewnych. AIT 2009; 41: 46-50). Charakterystyka Produktu Leczniczego Sevoflurane Baxter, 100%, płyn do sporządzania inhalacji parowej w punkcie 6.5 Rodzaj i zawartość opakowania informuje o inhibitorze kwasów Lewisa jakim jest żywica epoksyfenolowa.

Warto wskazać także, że poprzez wymaganie dotyczące zawartości wody w sewofluranie 0,03% do 0,1%, wskazujecie Państwo niesłusznie wyłącznie jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego na rynku, który może spełnić to nieracjonalne (co wykazano) ograniczenie – tj. Abbvie Polska sp z o.o.

Podkreślamy raz jeszcze, że zawartość wody wskazana opisem przedmiotu zamówienia SIWZ nie ma żadnego istotnego znaczenia w zakresie stosowanego preparatu sewofluran, w przypadkach gdy jest on opakowany w odpowiednie butelki (stosowane powszechnie w praktyce codziennej zakładów opieki zdrowotnej) tj. butelki aluminiowe pokryte od wewnątrz żywicą epoksyfenolową. Wymóg wskazany w SIWZ ma znaczenie wyłącznie w przypadku, gdy opakowanie nie posiada innych zabezpieczeń chroniących sewofluran przed potencjalnym rozpadem.

W tym miejscu pragniemy również poinformować, iż Baxter złożył odwołanie w analogicznym postępowaniu do Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. KIO 2219/18), gdzie po stronie Zamawiającego przystąpiła – jako wykonawca spółka Abbvie Polska sp. z o.o.. Na podkreślenie zasługuje fakt, iż ostatecznie Zamawiający uwzględnił żądanie Baxter Polska i wyeliminował ze swojego opisu przedmiotu zamówienia wymaganie zawartości wody w sewofluranie 0,03% do 0,1%. Z kolei Abbvie Polska sp. z o.o. poprzez wyłączenie się z postępowania, w istocie potwierdziła bezzasadność postanowienia dotyczącego wymogu wody.

W związku z powyższym, wnosimy o usunięcie z treści Postępowania wymagania polegającego na dostarczeniu przedmiotu zamówienia z zawartością wody od 0,03% - 01%, co jak zostało powyżej wykazane nie ma żadnego wpływu na właściwości produktu leczniczego, jest nieracjonalne i bezzasadne, w konsekwencji służy wyłącznie uprzywilejowaniu Abbvie Polska sp. z o.o.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu zgodnie z SIWZ. Z CHPL produktu Sevofluran Baxter nie wynika, czy skład tego preparatu zapobiega degradacji leku w reakcji z kwasami Lewisa. Sevofluran jest narażony na wielokrotny kontakt z różnymi związkami, które mogą stanowić katalizatory jego rozpadu. Dostępne są na rynku preparaty zawierające wodę, która zapobiega powstawaniu szkodliwych związków, w tym fluorowodoru. Sevofluran z powodu swojej grupy monofluorometyloeterowej jest szczególnie podatny na rozpad w obecności Kwasów Lewisa, które powszechnie występują w środowisku np. w opakowaniach szklanych czy metalowych, takie jak tlenek aluminium, tlenek żelaza. Wskutek tego rozpadu uwalniany jest HF (fluorowodor), który jest wysoce toksyczny dla ludzkich tkanek. Inhalacja HF może prowadzić do poważnych działań niepożądanych. Potencjalne źródło tych kwasów stanowią również parowniki, za pomocą których Sevofluran z postaci ciekłej przekształcany jest w gaz. Jednym z inhibitorów kwasów Lewisa jest woda. Zapobiega ona degradacji Sevofluranu na każdym etapie: produkcji, transportu (opakowanie) i stosowania (parownik). Odpowiednia zawartość wody od 0,03% do 0,1% zabezpiecza Sevofluran przed degradacją i zapewnia bezpieczeństwo pacjenta. Zamawiający uprawniony jest do uzyskania świadczenia zgodnie z jego uzasadnionymi potrzebami, które zostały określone w SIWZ.

Pytanie nr 91: Czy w części nr 17 Zamawiający oczekuje zaofiarowania produktu sewofluran, którego temperatura przechowywania wg ChPL nie jest limitowana poziomem przechowywania nie wyższym niż 25 stopni? Uzasadnienie: W dobie pandemii Covid-19 dobre praktyki, obowiązujące na blokach operacyjnych placówek udzielających świadczeń pacjentom z podejrzeniem Covid-19, ograniczają możliwość swobodnego stosowania nawiewów/klimatyzacji (ryzyko kontaminacji pomieszczeń). Przekłada się to bezpośrednio na wzrost temperatury w salach operacyjnych, proporcjonalny do czasu trwania zabiegu. Dodatkowo, dobre praktyki nakazują ograniczyć do minimum przemieszczanie się personelu pomiędzy salami operacyjnymi (szczelnie zamknięte pomieszczenia, wyznaczenie stref buforowych), co również przekłada się na wzrost temperatury w sali operacyjnej.

Dobłą praktyką w dobie pandemii jest ograniczenie częstych zamówień produktów leczniczych z apteki szpitalnej i przechowywanie ich na bloku operacyjnym i salach operacyjnych. W sytuacjach opisanych powyżej wybór leków bez ograniczeń temperaturowych w zakresie ich przechowywania daje Zamawiającemu gwarancję bezpieczeństwa pacjenta przy zachowaniu najwyższych standardów.

Ponadto, w trakcie zabiegów u noworodków i niemowląt, temperatura na sali operacyjnej powinna być wyższa i często przekracza 25 st. Celsjusza, co wynika z zastosowania dodatkowych systemów ogrzewania pacjenta. Dobłą praktyką w dobie pandemii jest ograniczenie częstych zamówień produktów leczniczych z apteki szpitalnej i przechowywanie ich na bloku operacyjnym i salach operacyjnych. W sytuacjach opisanych powyżej wybór leków bez ograniczeń temperaturowych w zakresie ich przechowywania daje Zamawiającemu gwarancję bezpieczeństwa pacjenta przy zachowaniu najwyższych standardów.

Prosimy o doprecyzowanie liczby i modeli aparatów do znieczulenia, na których zamontowane będą parowniki. Czy Zamawiający posiada na wyposażeniu aparaty do znieczulenia z systemem mocowania parownika typu auto-exclusion?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nadmienia również, że parowniki, które posiada w użytku Zamawiający są jego własnością i zostały zakupione ze środków publicznych.

Pytanie nr 92: Czy Zamawiający w części 13, poz. 6 BUPIVACAINE 0,5 %WZFspinal HEAVY 4ml, INJ.5 fiolek. nie zamieniać roztwór hiperbaryczny **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezyjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 93: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt w części 9, poz. 4 ATRACURINI BESILAS 0,01g/ml amp po 5 ml x 5 amp posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 94: Czy Zamawiający w par. 3.4 zamiast 48 miesięcy wpisze max 18 miesięcy? Umowa zawierana jest pierwotnie na 12 miesięcy; Wykonawca nie może gwarantować dostaw na identycznych zasadach przez okres 3-krotnie dłuższy, gdyż nie jest w stanie przedstawić takiej oferty z wyprzedzeniem czterech lat.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 95: Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 5.4 z 5% do kwoty max 0,2%? Obecna kara umowna jest **rażąco wygórowana.**

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 96: Czy Zamawiający wydzieli lub wykreśli z Zamówienia częściowego nr 2 poz. 11, 12 (EXACYL) w związku z zaprzestaniem produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji załącznika Nr 2 do SIWZ – formularz cenowy poprzez wykreślenie ww. pozycji.

Pytanie nr 97: Czy Zamawiający wydzieli lub wykreśli z Zamówienia częściowego nr 2 poz. 13 (GALOSPA) w związku z planowaną zmianą dystrybutora leku?

Odpowiedź: Zamawiający w związku z powyższym prosi o wycenę leku Nospa 40 mgx20 tabl.

Pytanie nr 98: Do §5 pkt 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §5 pkt 4 do wysokości 1% wartości nie dostarczonego asortymentu za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 99: Do treści §7 ust. 10 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do § 7 ust. 10 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji załącznika nr 4 do SWZ- wzoru umowy.

Pytanie nr 100: Do § 8 ust. 3 wzoru umowy: prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 101: Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 13 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części 11 poz. 13 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Szczegółowe informacje o produkcie zawarte są w załączniku Nr 1 do pisma.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 102: Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 13 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części 11 poz. 13 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Szczegółowe informacje o produkcie zawarte są w załączniku Nr 1 do pisma.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 103: Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 13 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu? Szczegółowe informacje o produkcie zawarte są w załączniku Nr 1 do pisma.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 104: Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 13 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki. Szczegółowe informacje o produkcie zawarte są w załączniku Nr 1 do pisma.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 105: Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części 11 poz. 14 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Szczegółowe informacje o produkcie zawarte są w załączniku Nr 1 do pisma.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 106: Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu? Szczegółowe informacje o produkcie zawarte są w załączniku Nr 1 do pisma.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 107: Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki. Szczegółowe informacje o produkcie zawarte są w załączniku Nr 1 do pisma.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 108: Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 15 poz. 27 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części 15 poz. 27 związku z podaniem w siwz nazwy własnej suplementu diety (nie istnieje żaden produkt leczniczy o takiej nazwie, ani o takiej charakterystyce) Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego w swoim składzie 1 mld CFU/ kroplę żywych kultur najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103, również w opakowaniu x 5 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Informujemy, że zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz.1843), stanowisko Zamawiającego zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych

mgr inż. Marzena Krzyńska

Sprawę prowadzi: Katarzyna Gracz, +48 61 850 62 21, katarzyna.gracz@szoz.pl