



ADZP-381-25/22

Poznań, 27.04.2022 r.

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

**Odpowiedzi na wyjaśnienia w sprawie SWZ, modyfikacja formularza cenowego  
i Projektowych Postanowień Umowy**

Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), prowadzonym w trybie **podstawowym bez negocjacji** w przedmiocie: „**Sukcesywna dostawa preparatów leczniczych**” udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Pytanie 1 – dotyczy pak. 4 poz.**

„BENZETACIL 1,2 mlnj.m. proszek + rozpuszczalnik do sporządzenia zawiesiny do wstrzykiwań”

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Benzetacil, 1200000 IU, prosz., rozp.d/wst., 1f(ss)+rozp.4ml ( preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia , obecnie tylko taki jest dostępny na rynku farmaceutycznym )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 2 – dotyczy pak. 4 poz. 31**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Clindamycin Kabi, 150 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 3 – dotyczy pak. 6 poz. 43**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiołki (tylko taka postać jest dostępna ).

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 4 – dotyczy pak.4 poz. 57**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Atosiban Ever Pharma, 37,5 mg/5 ml, konc.d/sp.r.inf., 1 fioł?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 5 – dotyczy pak. 4 poz. 60**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, roztw.d/wstrz., 1 fioł?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 6 – dotyczy pak. 4 poz. 57 oraz 60**

Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego Producenta ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 7 – dotyczy pak. 4 poz. 24**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk., 1 fioł?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 8** – dotyczy pak. 4 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Konakion Prima Infanzia, 2mg/0,2ml,roztw.d/wstrz,doust.,5amp(Zg.MZ) ?

( preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia, obecnie tylko taki jest dostępny )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 9** – dotyczy pakietu nr 4 poz. 34

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, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 10** – dotyczy pakietu nr 4 poz. 35

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, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 11** – dotyczy pak. 8 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Trilac, kaps.twarde, 20 szt ? ( produkt leczniczy)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, w zamówieniu częściowym nr 5 poz. 13.**

**Pytanie 12** – dotyczy pak. 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Flumazenil 0.1 mg/ml; 5 ml,roztw.d/wst, 5 amp ? ( ANEXATE 0,5 mg / 5 ml x 5 amp – zakończona produkcja )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13** – dotyczy pak. 5 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Ibum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin.,130 g w ilości 100 op. ? (prepaty o poj. 100 ml – status zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 14**

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 15**

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 16**

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 ->

Czy Zamawiający dopuści :

- podanie ostatniej cenę sprzedaży oraz odpowiedniej adnotacji pod pakietem

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 17**

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.:

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.**

**Pytanie 18**

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.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.**

**Pytanie 19**

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.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.**

**Pytanie 20**

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.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.**

**Pytanie 21 – dotyczy pakietu nr 4 poz. 28.**

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji, poprzez wykreślenie pozycji.**

**Pytanie 22 – dotyczy pakietu nr 4 poz. 25.**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji.**

**Pytanie 23 – dotyczy pakiet 4 poz 31, 43**

Czy zamawiający dopuści ampułkę w:

- pakiet 4 poz 31, 43

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 24 – dotyczy pakiet 4 poz 1, 43, 46**

Czy zamawiający dopuści fiolkę w:

- pakiet 4 poz 1,43,46

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 25 – dotyczy Pakiet 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego Enoxapainnum natricum zawartego w Pakiecie 1 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. z powodu ograniczonej dostępności leku w postaci ampułko-strzykawek?

W przypadku decyzji pozytywnej prosimy o podanie łącznej ilości postaci wielodawkowej, którą Wykonawca powinien wycenić. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 480 fiol.?



**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 26**

Prosimy Zamawiającego 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: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.**

**Pytanie 27 – dotyczy Zamówienia częściowego nr 5 poz. 13 i 14:**

Czy w Zamówieniu częściowym nr 5 poz. 13 i 14 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2

mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ w poz. 13? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści**

**Pytanie 28 – dotyczy Zamówienia częściowego nr 5 poz. 13 i 14**

Czy w Zamówieniu częściowym nr 5 poz. 13 i 14 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź : Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 29 – dotyczy Zadania częściowego nr 4, poz. 49-53**

Czy Zamawiający w Zadaniu Częściowym nr 4, poz. 49-53 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, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 30 – dotyczy Zadania częściowego nr 4, poz. 49-53**

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Zadaniu Częściowym nr 4, poz. 49-53 był zarejestrowany we wskazaniu: A. choroby układu nerwowego w tym: - zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego, - ostre urazy rdzenia kręgowego. B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki? **Odpowiedź : Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 31 – dotyczy pakiet 4 pozycja 34 i 35**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 4 pozycja 34 i 35 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, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 32 – dotyczy pakiet 4 pozycja 46 i 47**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 4 pozycja 46 i 47w 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 33 – dotyczy pakiet 4 pozycja 31 i 32**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycja 31 i 32 dopuści Clindamycin Kabi ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 34 - dotyczy §5 pkt 4 wzoru umowy.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za opóźnienie w dostawie do wysokości 1% wartości niedostarczonego asortymentu za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 35 – dotyczy §7 ust. 8 pkt 3 wzoru umowy:**

Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodny na proponowaną zmianę.**

**Pytanie 36 – dotyczy §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 projektu 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.**

**Pytanie 37 – dotyczy §8 ust. 3, §9 ust. 4 wzoru umowy:**

Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość jej potrącenia będzie uzasadniona aktualnymi oraz powszechnie obowiązującymi normami prawnymi.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodny na proponowaną zmianę.**

**Pytanie 38 – dotyczy §5 pkt 4 oraz §10 ust. 1 wzoru umowy:**

Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodny na proponowaną zmianę.**

**Pytanie 39 – Dotyczy pak. 10 poz. 26**

**Meprelon** dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (**dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie**) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (**wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie**).

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na



pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

*(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - KIO 1189/19. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art.29 ust.2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia.,*

**1. Zamawiający w pakiecie lekowym nr 4 (zamówienie częściowe nr 4) poz. 56/53, dopuści methyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?**

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Brak rejestracji we wskazaniach: młodzieńcze RZS, ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki takie jak zapalenie naczyńówki i siatkówki.**

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy Pzp, informuje o dokonaniu zmian w zapisach Specyfikacji warunków zamówienia (zwanej dalej: SWZ) poprzez modyfikację następującego dokumentu:

- załącznik nr 2 do SWZ – formularz cenowy,
- załącznik nr 4 do SWZ – wzór umowy.

Wszystkie zmiany zostały zaznaczone na czerwono. Poprawione załączniki są wiążące dla wszystkich wykonawców i należy je uwzględnić przy składaniu ofert. Pozostałe zapisy pozostają bez zmian.

Z poważaniem

*Z-ca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych*

Marek Dakowski