



Poznań, 25.01.2023 r.

ADZP-381-3/23

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

Odpowiedzi na pytania w sprawie SWZ nr 1

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz.1710 z późn. zm.), prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego 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 Zamówienie częściowe nr 10 pozycja 104

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 karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. 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.

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE 2: dotyczy Pakietu 11 poz. 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 3

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

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE 4

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE 5

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 6

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 7 dotyczy część 6 pozycja 38

Czy Zamawiający w pozycji 38 część 6 dopuści do postępowania 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 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?

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 8 dotyczy część 6 pozycja 38

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

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 9 dotyczy pakietu nr 6, pozycja nr 39

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 pozycja nr 39 – Żywe cząsteczki BCG - wymagał będzie produktu leczniczego z bezpiecznym, zamkniętym systemem do podania leku?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wymaga systemu zamkniętego do podawania leku.

Z poważaniem

**Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych**

/ - / Marek Dakowski