



Poznań, dnia 26.04.2024 r.

Oznaczenie sprawy: PN - 32/24

**Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę produktów leczniczych (23 części)**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 3

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącym treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

Zestaw 1

1. Prosimy o informację, czy Zamawiający w części 14 Antytrombina ludzka wymaga aby zaoferowany produkt miał rejestrację we wrodzony i nabyty niedoborze antytrombiny?
 Odp: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SWZ.
2. W celu zapewnienia właściwej obsługi logistycznej zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu dostaw awaryjnych dla części nr 14 do 12 godzin.
 Odp: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Zestaw 2

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć?
 Odp: Nie wyrażamy zgody, brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy powyższe zapytanie.
2. 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. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?
 Odp: Nie wyrażamy zgody, brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy powyższe zapytanie.
3. 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: Nie wyrażamy zgody, brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy powyższe zapytanie.
4. 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?
 Odp: Tak, zamawiający wyraża zgodę w przypadku, gdy 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
5. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?
 Odp: Nie dopuszczamy, wymagamy zgodnie z SWZ.
6. Czy w pakiecie 1 w poz.3, 30 można wycenić preparat zarejestrowany jako suplement diety, ponieważ takie występują na rynku w sprzedaży?
 Odp: Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 w poz.3 i poz. 30 preparatów zarejestrowanych jako suplement diety, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.





7. Czy w pakiecie 1 w poz.4, 25, 26 można wycenić preparaty zarejestrowane jako wyrób medyczny?
Odp. Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie i wycenę w pakiecie 1 w pozycjach 4, 25 i 26 wyrobów medycznych, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
8. Czy w pakiecie 1 w poz.5 można wycenić preparat zarejestrowany jako surowiec farmaceutyczny?
Odp. Tak, zamawiający wyraża zgodę w pakiecie 1 w poz.5 na wycenę preparatu zarejestrowanego jako surowiec farmaceutyczny, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
9. Czy w pakiecie 13 w poz.1 można wycenić preparat w op.x 50 sztuk, odpowiednio przeliczając ilość na 130 op.?
Odp. Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie 13 preparatu w op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości tj. 130 op. po 50 szt., pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
10. Czy w pakiecie 23 można wycenić preparaty w postaci fiolek?
Odp. Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatu w opakowaniach typu fiołka, pozostałe parametry zgodnie z SWZ
11. Czy w pakiecie 1 w poz.7 można wycenić Ciprofloxacyn Kabi 200mg/100ml,roztw.d/inf.,20 but?
Odp. Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie (wycenę) Ciprofloxacyn Kabi200mg/100ml,roztw.d/inf.,20 but.
12. Czy w pakiecie 1 w poz.25 można wycenić Granuflex cienki, opatr.h/kol, 7,5x7,5cm,1 szt?
Odp. tak zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 w poz.25 Granuflex cienki, opatr.h/kol, 7,5x7,5cm w opakowaniu 1 szt.
13. Czy w pakiecie 1 w poz.26 można wycenić Suprasorb H,opatr.jał.hydrokoloid,10x10cm, 1szt?
Odp. Zamawiający wymaga zaferowania produktu spełniającego warunki specyfikacji.

Zestaw 3

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Części nr 1 poz. 3 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu HepaDr. o takim samym składzie asparaginyanu ornityny i choliny?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu HepaDr

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 30 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy ze względu na brak występowania preparatów probiotycznych w formie kropli, zarejestrowanych jako środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego (wszystkie preparaty tego typu są obecnie suplementami diety), Zamawiający dopuści w Części nr 1 poz. 30 suplement diety zawierający szczep bakterii probiotycznych zgodnie z opisem i stężeniem w SIWZ?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu, który jest zarejestrowany jako suplement diety, pozostałe warunki zgodnie z SWZ.

Zestaw 4

1) **Pytanie do pakietu nr 1 poz. 32:** Czy Zamawiający dopuści produkt Vitamin B1-ratiopharm 100mg/2ml 5amp/obc ?
Czy Wykonawca ma wycenić 50 opakowań ?

Odp: Odp. Zamawiający dopuszcza zaferowanie Vitamin B1-ratiopharm 100mg/2ml 5amp. w opakowaniu, pod warunkiem prawidłowego przeliczenia wymaganej w zadaniu całkowitej ilości amp. tzn. należy wycenić 100 op. po 5 amp., pozostałe warunki zgodnie z SWZ.



CERTYFIKAT 2023/56



PRACOWNIKI ISO 9001:2015:10
FIN-EN ISO 22460:2018:08



2) **Pytanie do pakietu nr 11 poz. 1, 2:** Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 1 fiol. ? Czy Wykonawca może dokonać przeliczenia ?

Odp: Zamawiający dopuszcza produkt w opakowaniu x 1 fiol. pod warunkiem prawidłowego przeliczenia wymaganej w zadaniu całkowitej ilości szt. oraz przy spełnieniu pozostałych warunków zgodnie z SWZ.

3) **Pytanie do pakietu nr 13:** Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 50szt. ? Czy Wykonawca może dokonać przeliczenia ?

Odp: Zamawiający dopuszcza produkt w opakowaniu x 50szt. pod warunkiem prawidłowego przeliczenia wymaganej w zadaniu całkowitej ilości szt. oraz przy spełnieniu pozostałych warunków zgodnie z SWZ.

Z poważaniem

