



*Szpital św. Anny w Miechowie  
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów  
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342  
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869  
<http://www.szpital.miechow.pl>,  
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Miechów, dnia 05 grudnia 2024 r.

/wszyscy uczestnicy postępowania/

**Nr sprawy: 30/PN/2024** – Dostawa leków do magazynu apteki Szpitala św. Anny w Miechowie

W związku z wniesieniem pytań, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.)

1.

Czy zamawiający w pakiecie nr 15 dopuści derizomaltoze żelazową w celu konkurencyjności cenowej?

**Ad. 1 Pozostaje jak w SWZ tj. karboksymaltoza żelazowa.**

2.

**1. Pytanie do pakietu nr 2 poz. 90, pakietu nr 3 poz. 57, pakietu 52:**

W związku z tym, że na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12- miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu, akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

**Ad. 2 Pozostaje jak w SWZ. Zapis w umowie - § 3 , p.9 „ Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego”, umożliwiała dostawy w/w produktów z krótszą datą ważności.**

3.

Czy Zamawiający w zadaniu 34 poz. 9 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych, o średnicy 13 Fr o długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

**Ad. 3 Pozostaje jak w SWZ.**

4.

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

**Ad. 4 Zamawiający wymaga ramion prostych .**

5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 34 poz.9 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Ad. 5 Zamawiający nie wydzieli z zadania 34 poz.9 i nie stworzy osobnego pakietu dla tej pozycji.**

6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 34 poz.11 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Ad. 6 Zamawiający nie wydzieli z zadania 34 poz.11 i nie stworzy osobnego pakietu dla tej pozycji.**

7.

Dotyczy załącznik nr 7 - wzór umowy § 3 pkt 4 :

W związku ze znaczną odległością pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego (ca. 450 km) oraz koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres zadania nr 34 specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu dostaw do 48 godzin w dni robocze – produkty wchodzące w skład terapii nerkozastępczej posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii. Nadmieniamy, że wszystkie spływające do naszego Działu Obsługi Klienta zamówienia są bezpośrednio po wpłynięciu kierowane do realizacji, jednakże dostawa jest uzależniona od cyklu logistycznego związanego z dystrybucją na tak duże odległości i warunek dostawy na kolejny dzień do godziny 11:00 nie jest możliwy do spełnienia. W związku z obsługą zamówień od ponad 600 podmiotów nasz Dział Obsługi Klienta nie ma możliwości uzgadniania terminów każdej dostawy z Zamawiającym.

**Ad. 7 Zamawiający zmienia zapis w zakresie §3 ust. 4 wzoru umowy jak poniżej:**

**Realizacji zamówienia w dniu następnym do godziny dwunastej.**

**W zakresie zadania 34 zamawiający wydłuża termin dostaw do 48 godzin w dni robocze.**

8.

Czy Zamawiający dopisze w par. 3.4, że termin dostawy będzie wynosić minimum 12 godzin? Zgodnie z umową jest to termin „uzgodniony przez Zamawiającego”, co może oznaczać, że to Zamawiający wskazuje ten termin, niezależnie od opinii Wykonawcy w tym przedmiocie. Z tego względu istotne jest dla Wykonawcy zastrzeżenie minimalnego terminu dostawy.

**Ad. 8 Zamawiający zmienia zapis w zakresie §3 ust. 4 wzoru umowy jak poniżej:**

**Realizacji zamówienia w dniu następnym do godziny dwunastej.**

9.

Czy Zamawiający dopisze w par. 3.5, że termin dostawy będzie wynosić minimum 12 godzin? Krótszy termin dostawy (niż 12 godzin) faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji obowiązek realizacji dostawy w terminie krótszym niż 12 godzin narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Ad. 9 Zamawiający zmienia zapis w zakresie §3 ust. 5 wzoru umowy jak poniżej:**

**Realizacji zamówień nadzwyczajnych w razie zamówień na ratunek niezwłocznie po otrzymaniu zamówienia, do 12 godzin od chwili złożenia zamówienia, niezależnie od jego wartości.**

**10.**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 36 - BCG-Medac-prątki BCG ( Bacillus Calmette-Guerin)- wymaga produktu leczniczego BCG - sposób przygotowania leku do podania w systemie zamkniętym udokumentowany w ChPL; Produkt musi być na dzień otwarcia ofert dostępny w obrocie na terytorium RP(tj. możliwe jest jego faktyczne nabycie w celu zrealizowania zamówienia)?

**Ad. 10 Zamawiający wymaga produktu leczniczego BCG - sposób przygotowania leku do podania w systemie zamkniętym udokumentowany w ChPL; Produkt musi być na dzień otwarcia ofert dostępny w obrocie na terytorium RP(tj. możliwe jest jego faktyczne nabycie w celu zrealizowania zamówienia)**

**11.**

Pytanie nr 1 Dotyczy Pakietu 47

W związku z ogłoszonym przetargiem na dostawę kwasu gadoterowego w postaci soli megluminowej (kompleks gadolinu i tetraksetanu (DOTA)) – roztwór do wstrzykiwań 279,3 mg/ml (0,5 mmol/ml), butelki o pojemności 50 ml x 10 butelek, zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie następującej kwestii:

Nasz produkt, Gadoteric Acid Farmak, zawiera tę samą substancję czynną w identycznym stężeniu, co spełnia wymagania Państwa przetargu.

Produkt jest dostępny w opakowaniach w szerokiej ofercie pojemności 5ml, 10ml, 15 ml, 20ml, oraz 60 ml co powinno ułatwić dokładne dawkowanie. Czy zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na produkt o pojemności 60 ml?

Zgodnie z art. 99 ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, opis przedmiotu zamówienia powinien umożliwiać składanie ofert równoważnych, jeżeli nie prowadzi to do naruszenia zasad uczciwej konkurencji. Uważamy, że zaoferowanie produktu w opakowaniach wyżej wymienionych opakowaniach nie wpłynie negatywnie na Państwa potrzeby, a jednocześnie zwiększy konkurencyjność postępowania.

Będziemy wdzięczni za pozytywne rozpatrzenie naszej prośby, co pozwoli nam na udział w przetargu i dostarczenie produktu spełniającego Państwa oczekiwania pod względem jakości i skuteczności.

**Ad. 11 Pozostaje jak w SWZ .**

**12.**

Pytanie nr 2 Dotyczy Pakietu 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów, mililitrów 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)?

**Ad. 12 Pozostaje jak w SWZ .**

**Produkt opisany w pakiecie 47 nie wymaga zmiany wielkości opakowania.**

**Opis produktu w pakiecie 47 nie zawiera wymienionych w pytaniu jednostek miary,rodzajów opakowań, postaci leku .**

**13.**

Pytanie do zadania 36.

Czy Zamawiający w zadaniu 36 dopuszcza złożenie oferty, która będzie składała się z:

1) leku Onko BCG100 1 fiolka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau – 100 mg. 1 fiolka Onko BCG 100 zawiera od 3,0 x 108 do 12,0 x 108 żywych prątków BCG (kod EAN 5909990761937),  
oraz

2) wyrobu medycznego stanowiącego zamknięty system do rekonstrukcji leku, który zawiera rozpuszczalnik 50 ml pozwalający na przygotowanie wlewki (system zamknięty potwierdzony zapisem w instrukcji użytkowania wyrobu medycznego - IFU)?

**Ad. 13 Pozostaje jak w SWZ .**

**Zamawiający wymaga produktu leczniczego BCG - sposób przygotowania leku do podania w systemie zamkniętym udokumentowany w ChPL; Produkt musi być na dzień otwarcia ofert dostępny w obrocie na terytorium RP(tj. możliwe jest jego faktyczne nabycie w celu zrealizowania zamówienia).**

**14.**

Pytanie do Zadania 36.

Czy Zamawiający w Zadaniu 36 dopuszcza złożenie oferty, która będzie składała się z:

1) leku Onko BCG100 1 fiolka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau – 100 mg. 1 fiolka Onko BCG 100 zawiera od 3,0 x 10<sup>8</sup> do 12,0 x 10<sup>8</sup> żywych prątków BCG (kod EAN 5909990761937),  
oraz

2) wyrobu medycznego stanowiącego zamknięty system do rekonstrukcji leku, który zawiera rozpuszczalnik 50 ml pozwalający na przygotowanie wlewki (system zamknięty potwierdzony zapisem w instrukcji użytkowania wyrobu medycznego - IFU)?

**Ad. 14 Pozostaje jak w SWZ .**

**Zamawiający wymaga produktu leczniczego BCG - sposób przygotowania leku do podania w systemie zamkniętym udokumentowany w ChPL; Produkt musi być na dzień otwarcia ofert dostępny w obrocie na terytorium RP(tj. możliwe jest jego faktyczne nabycie w celu zrealizowania zamówienia).**

**15.**

ZADANIE 3, pozycja 97 dotycząca „Lacidofil kaps. (2 x10<sup>9</sup> CFU bakterii kwasu mlekowego: Lactobacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052 ) x 60 kaps. lub równoważna ilość kaps. (rejestracja jako lek)” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

**Ad. 15 Pozostaje jak w SWZ .**

**16.**

Do §3 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §3 ust. 2, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §3 ust. 2 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

**Ad. 16 Zamawiający doda do umowy zapis, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 30%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 30% mniejszych lub o 30% większych ilości.**

**17.**

Do §3 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę czasu dostawy w trybie zwykłym do godziny 14.00 w dniu następnym?

**Ad. 17 Patrz Ad. 8**

**18.**

Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na określenie czasu dostawy w trybie na ratunek do 12 godzin od chwili złożenia zamówienia?

**Ad. 18 Patrz Ad. 9**

**19.**

Do §5 ust. 8 lit. b) wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 5% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 10% spowodować może konieczność ponoszenia rażąco dużych strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

**Ad. 19 Pozostaje jak w SWZ**

**20.**

Do §5 ust. 8 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na usunięcie postanowienia o dołączaniu do wniosku o waloryzację wynagrodzenia szczegółowej kalkulacji kosztów, mających wpływ na przedmiotową zmianę, albowiem uzależnienie uruchomienia mechanizmu waloryzacji wynagrodzenia od przedłożenia przez Wykonawcę ww. kalkulacji uznać należy za nieuprawnione w świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP, a określenie wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia - zgodnie z zamysłem ustawodawcy, a także ideą oraz istotą samej waloryzacji - powinno następować poprzez odesłanie do obiektywnych, jednoznacznych oraz niezależnych od stron umowy wskaźników makroekonomicznych. Zatem, do uruchomienia mechanizmu waloryzacji wystarczającym winno być złożenie przez Wykonawcę wniosku, w którym powoła się na wzrost wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych, publikowanego w Komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego.

Wymóg przedłożenia przez Wykonawcę kalkulacji zawierającej zestawienie kosztów ponoszonych przez Wykonawcę wraz ze stosownymi obliczeniami i uzasadnieniem stanowi rażące naruszenie treści oraz idei art. 439 PZP, albowiem – wbrew woli ustawodawcy – stanowi on jedynie iluzoryczną realizację wymogów ustawowych dot. waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy. W świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP nie jest bowiem uprawnionym obciążanie Wykonawcy tak daleko idącymi obowiązkami celem przeprowadzenia waloryzacji wynagrodzenia. Zarówno w orzecznictwie, jak i w doktrynie wskazuje się, że zmiana wynagrodzenia winna być oparta o zmiany ceny materiałów lub kosztów określone wskaźnikiem obiektywnym, jednoznacznym, łatwo dostępnym, niezależnym od stron umowy, jak najbliższym związanym z przedmiotem zamówienia (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439), np. wskaźnikiem cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanych w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego. Tym samym podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie może wymagać przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę w związku z realizacją zamówienia w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika (tak: E. Wiatrowska... op. cit.). Poprzez wprowadzenie do PZP obligatoryjnego wymogu zawarcia w umowie postanowień o zasadach wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ustawodawcy należy przypisać zamiar zastosowania automatyzmu właściwego dla instytucji waloryzacji.

Ponadto, wymóg zawarty w §5 ust. 8 lit. b) stanowi naruszenie tajemnicy przedsiębiorstwa, gdyż zgodnie ze stanowiskiem dominującym w orzecznictwie KIO, tajemnicą przedsiębiorstwa mogą być objęte m.in. kalkulacje ceny ofertowej (sposób kalkulacji, przyjęte kwoty), dostawy (w tym ceny materiałów), stosowane rozwiązania organizacyjne.

**Ad. 20 Pozostaje jak w SWZ.**

#### 21.

Prosimy o udzielenie wyjaśnień i doprecyzowanie warunków realizacji zamówień w zakresie Zadania 9, prosimy o wydłużenie godzin dostaw zwykłych do godziny 14:00 następnego dnia, oraz umożliwienie dostaw na ratunek terminie do 12 godzin od chwili zgłoszenia. Wyjaśniamy, że nie możemy zagwarantować dostaw zwykłych do godziny 11:00, gdyż korzystamy z usług firmy kurierskiej. Natomiast infolinia do zgłaszania zamówień na ratunek/CITO czynna jest całą dobę, co oznacza, że Zamawiający może złożyć zamówienie w tym trybie o dowolnej godzinie, a jego realizacja nastąpi niezwłocznie, nie dłużej niż do 12 godzin od zgłoszenia.

**Ad. 21 Zamawiający zmienia zapis §3 ust. 4 oraz zapis §3 ust. 5, patrz Ad. 8 i Ad 9.**

#### 22.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 2 poz. 34 i Zadaniu 3 poz. 52 w przedmiotowym postępowaniu: Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie w Zadaniu 2 poz. 34i w Zadaniu 3 poz. 52 produktu LactoDr. krople zawierającego kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu Lactobacillus rhamnosus GG w takim samym stężeniu i postaci?

**Ad. 22 Pozostaje jak w SWZ .**

#### 23.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 3 poz. 54 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na umieszczenie w Zadaniu 3 poz. 54 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu Lacto30Dr o identycznej zawartości bakterii probiotycznych szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG (3 mld CFU/kaps.)? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kaps. przy czym oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczania w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny. Prosimy o dopuszczenie wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości kaps. na odpowiednią liczbę opakowań.

**Ad. 23 Pozostaje jak w SWZ .**

**24.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 3 poz. 97 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Zadaniu 3 poz.97 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.?

**Ad. 24 Pozostaje jak w SWZ tj. rejestracja jako lek.**

**25.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Zadaniu 3 poz.97 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).

**Ad. 25 Pozostaje jak w SWZ tj. rejestracja jako lek.**

**26.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 3 poz. 57 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Zadaniu 3 poz. 57 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).

**Ad. 26 Pozostaje jak w SWZ . Zaoferowany produkt nie odpowiada opisowi produktu z poz.57 w Zadaniu 3.**

**27.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 3 poz. 37 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Zadaniu 3 poz. 66 produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy.

**Ad. 27 Pozostaje jak w SWZ tj. rejestracja jako lek.**

**28.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 21 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o uznawanie w Zadaniu 3 poz.97 certyfikatów wystawionych w języku angielskim z tłumaczeniem na język polski. Nie istnieje obowiązek wystawiania takich dokumentów w języku żadnego konkretnego państwa. Zgodnie z obowiązującym prawem certyfikat wydany na terenie UE w języku angielskim przez uznaną na całym świecie akredytowaną jednostkę notyfikowaną obowiązuje tak samo w całej UE i nie może być kwestionowany z powodu wystawienia go w języku angielskim.

**Ad. 28 Dokumenty i oświadczenia składane przez wykonawcę powinny być w języku polskim. W przypadku załączenia dokumentów sporządzonych w innym języku niż dopuszczony, Wykonawca zobowiązany jest załączyć tłumaczenie na język polski (dotyczy Zadania 21)**

**W Zadaniu 3 poz.97 nie wymagamy certyfikatów ani ich tłumaczeń.**

**29.**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Zadaniu 21 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów oraz aktualność dokumentacji umożliwiającej utrzymywanie pasków w legalnym obrocie.

**Ad. 29 Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Zadaniu 21 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty.**

**30.**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 21 glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska, umożliwiającą jego bezdotykowe usuwanie? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu wykonującego pomiar, gdyż eliminuje konieczność wyciągania z glukometru rękami zużytego, zabrudzonego krwią paska.

**Ad. 30 Dopuszczamy , nie wymagamy .**

**31.**

Czy Zamawiający zaoferowania w Zadaniu 21 glukometru umożliwiającego ustawienie odpowiedniej jednostki pomiarowej (mg/dl lub mmol/l) przez użytkownika?

**Ad. 31 Dopuszczamy , nie wymagamy .**

**32.**

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaoferowane w Zadaniu 21 były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych zapewnia kompletność i ciągłość dostaw, gdyż wymusza na dostawcy utrzymywanie stałej dostępności pasków testowych.

**Ad. 32 Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Zadaniu 21 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty.**

**33.**

Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą w Zadaniu 21 certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla zgłoszonego w URPL importera/dystrybutora lub wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

**Ad. 33 Dopuszczamy , nie wymagamy .**

**34.**

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 zamieszczona w SWZ; 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)?

**Ad. 34 Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę .**

**35.**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Ad. 35 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych opisanych j.w.**

**z wyjątkiem pozycji z Zad. 33, poz.1 ;**

**z wyjątkiem pozycji z Zad.2. poz.127, 128**

**z wyjątkiem pozycji z Zad.3, poz.19, 100, 101, 102, 103, 104 .**

**dla których wymagamy zachowania opisanej w SWZ postaci leku.**

36.

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.)

**Ad. 36 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z wyjątkiem pozycji gdzie w opisie zawarto informację "nie przeliczać na większe opakowanie", nie zamieniać"( Zad. 1, poz.22 ; poz.87 ; poz.101 ) ( Zad. 3, poz.58 )**

37.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Ad. 37 Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie .**

38.

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

**Ad. 38 Zamawiający wyraża zgodę na wycenę takiego produktu w ofercie w ostatniej cenie i umieszczenie pod pakietem stosownej informacji .**

39.

Pakiet nr 1, Poz. Nr 39 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku typu Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz.,infuz., 5 amp ?

**Ad. 39 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku typu Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz.,infuz., 5 amp .**

40.

Pakiet nr 1, Poz. Nr 87 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego produktu Glycerolum 85% płyn 100 g ?

**Ad. 40 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego produktu Glycerolum 85% płyn 100 g (nie przeliczać na większe opakowanie) .**

41.

Pakiet nr 1, Poz. Nr 122 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku typu Magnezin, 130 mg jonów magnezowych, tabl.,60 szt ?

**Ad. 41 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku typu Magnezin, 130 mg jonów magnezowych, tabl.,60 szt .**

42.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 181. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu

**Ad. 42 Pozostaje jak w SWZ . Zamawiający nie wydzieli i nie wykreśli z pakietu nr 1 poz. 181. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w ofercie w ostatniej cenie i podanie informacji pod pakietem.**

43.

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 58. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu



**Ad. 43 Pozostaje jak w SWZ . Zamawiający nie wydzieli i nie wykreśli z pakietu nr 2 poz. 58. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w ofercie w ostatniej cenie i podanie informacji pod pakietem.**

**44.**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x 6 amp po odpowiednim przeliczeniu?

**Ad. 44 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x 6 amp po odpowiednim przeliczeniu.**

**45.**

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 30. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 5 opakowań?

**Ad. 45 Pozostaje jak w SWZ .**

**46.**

Dotyczy pakietu nr 30 poz. 8. W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Ad. 46 Pozostaje jak w SWZ . Zamawiający nie wydzieli i nie wykreśli z pakietu nr 30 poz. 8. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w ofercie w ostatniej cenie i podanie informacji pod pakietem.**

**47.**

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Ad. 47 Pozostaje jak w SWZ . Zamawiający nie wydzieli z pakietu nr 42 poz. 2.**

**48.**

Dotyczy §3 ustęp 4 wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: „Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym”?

**Ad. 40 Pozostaje jak w SWZ .**

**49.**

Dotyczy §3 ustęp 9 wzoru umowy - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Ad. 49 Pozostaje jak w SWZ . Zapis w umowie - § 3 , p.9 „ Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego”, umożliwia dostawy w/w produktów z krótszą datą ważności.**

**50.**

Zadanie 23 poz. 15 - Czy Zamawiający dopuści dietę w różnych smakach bez smaku cytrynowego, pozostałe parametry bez zmian?

**Ad. 50 Zamawiający dopuści dietę w różnych smakach bez smaku cytrynowego, pozostałe parametry bez zmian**

**51.**

Zadanie 23 poz. 19 - Czy Zamawiający dopuści dietę o smaku jabłkowym, pozostałe parametry bez zmian?

**Ad. 51 Zamawiający dopuści dietę o smaku jabłkowym, pozostałe parametry bez zmian .**

podpis elektroniczny