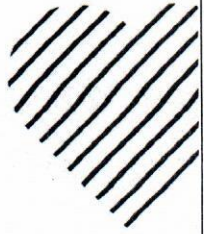




**SZPITAL KLINICZNY**  
**IM. KAROLA JONSCHERA**  
**Uniwersytetu Medycznego**  
**im. Karola Marcinkowskiego**  
W POZNANIU



**sygn. postępowania: PN 5/21**

Poznań, dnia 18 sierpnia 2021 r.

*dot.: postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego przeprowadzanego w trybie przetargu nieograniczonego na: Dostawa leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, substancji recepturowych do Szpitala Klinicznego im. K. Jonschera UM w Poznaniu*

**Szanowni Wykonawcy**

- I. **Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 ustawy pzp, wprowadza zmiany do Specyfikacji Warunków Zamówienia w załączniku „Projekt umowy” w sposób jak poniżej :**
  1. **§10 ust 1 lit c projektu umowy o treści :**

0,3 % wartości netto umowy za każdy dzień zwłoki w wydaniu towaru bez wad w miejsce wadliwego towaru,  
**zmienia się na:**  
0,3 % wartości netto wadliwego towaru za każdy dzień zwłoki w wydaniu towaru bez wad w miejsce wadliwego towaru,
  2. **§7 ust 3 projektu umowy o treści:**

W przypadku stwierdzenia wad lub uszkodzeń dostarczanego towaru Wykonawca na pisemny wniosek Zamawiającego, rozpatrzy reklamację w terminie 3 dni zobowiązuje się w terminie 7 dni od dnia zgłoszenia, na własny koszt dokonać wymiany na towar wolny od wad i uszkodzeń.  
**zmienia się na:**  
W przypadku stwierdzenia wad lub uszkodzeń dostarczanego towaru Wykonawca na pisemny wniosek Zamawiającego, zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji **w terminie do 5 dni** od dnia zgłoszenia **oraz w terminie do 7 dni** od dnia uznania reklamacji, na własny koszt dokonać wymiany na towar wolny od wad i uszkodzeń.
  3. **§2 ust 2 projektu umowy o treści:**

Dostawa towaru przez Wykonawcę odbywać się będzie sukcesywnie na podstawie zamówienia Zamawiającego, który określi każdorazowo asortyment i wielkość dostawy. **Zamówienia będą składane pisemnie lub elektronicznie (na wskazany adres poczty elektronicznej)** lub faksem lub telefonicznie  
**zmienia się na:**  
Dostawa towaru przez Wykonawcę odbywać się będzie sukcesywnie na podstawie zamówienia Zamawiającego, który określi każdorazowo asortyment i wielkość dostawy. **Zamówienia będą składane pisemnie lub elektronicznie (na wskazany adres poczty elektronicznej) lub faksem**
  4. **Do §5 ust 4.1 zostają dodany pkt 3 o treści:**

zapisy o których mowa ust 4 lit b, c d pkt. 1 nie mają zastosowania, jeżeli towar jest sprzedawany po cenie niższej niż cena urzędowa
  5. **§5 ust 4 lit d projektu umowy o treści:**

Zamawiający wymaga obniżenia ceny produktów leczniczych stosowanych w programach lekowych i chemioterapii do wartości obowiązującej w dniu podania ich pacjentowi niezależnie od daty ich zakupu w przypadku:
    - a) obniżenia ceny wynikającej z opublikowania Obwieszczenia MZ w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych
    - b) obniżenia cen do wartości wynikających z instrumentu dzielenia ryzyka na podstawie umów producentów z MZ.**Zmienia się na**  
Zamawiający wymaga obniżenia ceny produktów leczniczych stosowanych w programach lekowych i chemioterapii , w przypadku:

Dział Zamówień Publicznych  
Tel. 61 849 13 75 , 61 849 15 62  
[przetargi@skp.ump.edu.pl](mailto:przetargi@skp.ump.edu.pl)

ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań  
[www.skp.ump.edu.pl](http://www.skp.ump.edu.pl)

PACJENT naszym priorytetem  
JAKOŚĆ naszym wyzwaniem

- a) obniżenia ceny wynikającej z opublikowania Obwieszczenia MZ w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych
- b) obniżenia cen do wartości wynikających z instrumentu dzielenia ryzyka na podstawie umów producentów z MZ.

6. Do §8 zostają dodany ust 8 o treści:

**Faktura VAT dostarczona Zamawiającemu powinna być sygnowana numerem umowy.**

Tekst jednolity umowy w załączeniu

## II. Ponadto , informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły zapytania, na które udzielono odpowiedzi o następującej treści:

### 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-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak – chyba że w specyfikacji wyraźnie zaznaczono wymagania odnośnie postaci leku. Leki zamiennie/produkty lecznicze/ wyroby medyczne (równoważne), muszą posiadać ten sam efekt farmakologiczny, profil bezpieczeństwa i wskazanie terapeutyczne.

### 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:** Wg. załącznika nr 139 SWZ

Zamienniki leków w tabletkach, w opakowaniach innych niż przedstawione w specyfikacji

– dopuszcza się zmiany w ilości ok. +/- 15% wielkości opakowania.

- leki w postaci płynnej – syropy, krople, roztwory – dopuszcza się zmianę wielkości opakowania w granicach ok. +/- 20% .

- jeżeli ilość opakowań wynikająca z przeliczenia tabletek, roztworów nie jest liczbą całkowitą - Wykonawca przeliczy liczbę opakowań do drugiego miejsca po przecinku.

### 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:** Wg. załącznika nr 139 SWZ

Zamienniki leków w tabletkach, w opakowaniach innych niż przedstawione w specyfikacji

– dopuszcza się zmiany w ilości ok. +/- 15% wielkości opakowania.

- leki w postaci płynnej – syropy, krople, roztwory – dopuszcza się zmianę wielkości opakowania w granicach ok. +/- 20% .

- jeżeli ilość opakowań wynikająca z przeliczenia tabletek, roztworów nie jest liczbą całkowitą - Wykonawca przeliczy liczbę opakowań do drugiego miejsca po przecinku.

### 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:** W przypadku zaprzestania produkcji danego preparatu Wykonawca wyceni produkt poprzez podanie ostatniej ceny. Wykonawca dokona zapisu pod pakietem - informując Zamawiającego o fakcie zaprzestania produkcji. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu dokument producenta potwierdzający zaprzestanie produkcji danego leku.

### Pytanie nr 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:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

Jeżeli Wykonawca ma do zaoferowania produkt w opakowaniach innych niż ujęto to w SWZ, każda zmiana musi podlegać indywidualnemu rozpatrzeniu.

Wycena netto i brutto w złotych polskich z dokładnością do jednego grosza, tj. do drugiego miejsca po przecinku

#### **Pytanie nr 6**

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

**Odpowiedź:** Tak – jeżeli Wykonawca będzie dostarczał dany preparat przez okres obowiązywania umowy. Jeżeli produkt dostarczany jest na podstawie zgody na czasowe dopuszczenie do obrotu (art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 Prawo farmaceutyczne), Wykonawca zobowiązany jest umieścić na fakturze numer dopuszczenia lub w dniu dostawy dostarczyć na adres: [apteka@skp.ump.edu.pl](mailto:apteka@skp.ump.edu.pl) stosowny dokument.

#### **Pytanie nr 7 - dotyczy Pakietu nr 127, poz. 90**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu, dawce 40mg/g, opakowaniu 40g (1600mg w opakowaniu) jakim jest Permetryna Scabinol ?

**Odpowiedź:** Tak dopuszczamy - z odpowiednim przeliczeniem ilościowym.

#### **Pytanie nr 8 - dotyczy Pakietu nr 106**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 106 wapna sodowanego gramaturze 5 kg ?

**Odpowiedź:** Tak - dopuszczamy.

#### **Pytanie nr 9 – termin realizacji zamówienia**

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w zakresie pakietu nr 51 jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 12 miesięcy od momentu jej podpisania, uprzejmie proszę o zmianę **dla pakietu nr 51 terminu wykonania zamówienia określonego w SWZ z 24 na 12 miesięcy**. Pozwoli to wykonawcy będącym przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego w Polsce i zarazem dystrybutorem przedmiotu zamówienia, złożyć ofertę w przedmiotowym postępowaniu

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

*W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 9:*

#### **Pytanie nr 10 – wzoru umowy**

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, **przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika**, nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza

- 1) Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za okoliczności niezależne od niego
- 2) Umowa o świadczenie niemożliwe jest nieważna

#### **Pytanie nr 11 - Dotyczy § 2 ust. 6 wzoru umowy - termin dostawy**

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 51 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na drugi dzień po złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający **wydłuży termin dostawy do 48 godzin dla pakietu nr 51**? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 12 - Dotyczy § 2 ust. 6 wzoru umowy – dostawy na ratunek życia**

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 51 nie są lekami ratującymi życie i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na ratunek życia” w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że **zapisy § 2 ust. 6 wzoru umowy w zakresie dostaw na ratunek nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 51**. Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 13 - dotyczy Pakietu nr 62, poz. 1**

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 62 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z z systemem Luer Slip, Luer Lock bez działań niepożądanych stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego w hemodializie o działaniu przeciwbakteryjnym oraz przeciwbakteryjnym?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 14 - dotyczy Pakietu nr 62, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 15 - dotyczy Pakietu nr 62, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 pakiet 62 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 16 - dotyczy Pakietu nr 32, poz. 4**

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 polykaniu, 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:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 17 - dotyczy Pakietu nr 98, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści złożenie w tej pozycji oferty na lek Betadine o stężeniu 10% według CHPL i Ulotki jak w załączeniu?

Czy jeśli odpowiedź na powyższe będzie pozytywna Zamawiający w celu uzyskania korzystnej cenowo oferty wydzieli z pakietu 98 pozycję 1?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 18**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 127 pozycji nr 62 preparatu równoważnego simethiconum (Espumisan) w dawce 40 mg/ml w opakowaniu 30 ml, w postaci kropli doustnych, emulsji?

**Odpowiedź:** Tak – pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ze względu na substancję czynną. Wg. Specyfikacji – Espucon krople 5 g = 980mg/g = 4900mg/opakowanie x 900 op. Espumisan 40mg/ml x 30 ml = 1200mg/opakowanie = 3675 opakowań.

**Pytanie nr 19**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 127, pozycji nr 63 preparatu simethiconum (Espumisan) w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, o takich samych właściwościach i wskazaniach co Espucon 50mg?

**Odpowiedź:** Tak – po odpowiednim przeliczeniu ze względu na zawartość substancji czynnej.

**Pytanie nr 20 - dotyczy Pakietu nr 35**

Wskazane w pakiecie nr 35 w poz. 9 „Mleko NAN OptiPro HA 2 Proszek 400g” aktualnie w ofercie producenta dostępne jest w opakowaniu 800g (2x400g). Czy w związku z tym zamawiający wyraża zgodę na wycenę NAN OptiPro HA 2 800? Proszę podać ilość opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:** Tak – wyrażamy zgodę z odpowiednim przeliczeniem – 15 op. x 800 g

**Pytanie nr 21 - dotyczy Pakietu nr 35**

Wskazane w pakiecie nr 35 w poz. 10 „Mleko NAN OptiPro HA 3 Proszek 400g” aktualnie w ofercie producenta dostępne jest w opakowaniu 800g (2x400g). Czy w związku z tym zamawiający wyraża zgodę na wycenę NAN OptiPro HA 3 800g ? Proszę podać ilość opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:** Tak – wyrażamy zgodę z odpowiednim przeliczeniem – 5 op. x 800 g

**Pytanie nr 22**

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, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odpowiedź:** Tak – chyba ,że w specyfikacji wyraźnie zaznaczono wymagania odnośnie postaci leku. Leki zamiennie/produkty lecznicze/ wyroby medyczne (równoważne), muszą posiadać ten sam efekt farmakologiczny, profil bezpieczeństwa i wskazanie terapeutyczne

**Pytanie nr 23**

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.; odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak – chyba ,że w specyfikacji wyraźnie zaznaczono wymagania odnośnie postaci leku. Leki zamiennie/produkty lecznicze/ wyroby medyczne (równoważne), muszą posiadać ten sam efekt farmakologiczny, profil bezpieczeństwa i wskazanie terapeutyczne.

**Pytanie nr 24**

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.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak – chyba ,że w specyfikacji wyraźnie zaznaczono wymagania odnośnie postaci leku. Leki zamiennie/produkty lecznicze/ wyroby medyczne (równoważne), muszą posiadać ten sam efekt farmakologiczny, profil bezpieczeństwa i wskazanie terapeutyczne.

**Pytanie nr 25**

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-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak – chyba ,że w specyfikacji wyraźnie zaznaczono wymagania odnośnie postaci leku. Leki zamiennie/produkty lecznicze/ wyroby medyczne (równoważne), muszą posiadać ten sam efekt farmakologiczny, profil bezpieczeństwa i wskazanie terapeutyczne.

**Pytanie nr 26**

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-pojemniki, - i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak – chyba ,że w specyfikacji wyraźnie zaznaczono wymagania odnośnie postaci leku. Leki zamiennie/produkty lecznicze/ wyroby medyczne (równoważne), muszą posiadać ten sam efekt farmakologiczny, profil bezpieczeństwa i wskazanie terapeutyczne.

**Pytanie nr 27**

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 czy nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź:** W przypadku zaprzestania produkcji danego preparatu Wykonawca wyceni produkt poprzez podanie ostatniej ceny rynkowej. Wykonawca dokona zapisu pod pakietem - informując Zamawiającego o fakcie zaprzestania produkcji. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu dokument producenta potwierdzający zaprzestanie produkcji danego leku.

**Pytanie nr 28 - dotyczy Pakietu nr 36, poz. 16**

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 29 - dotyczy pakietu nr 36 poz. 26**

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 30 - dotyczy pakietu nr 57 poz. 3**

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 – wyrażamy zgodę na wycenę preparatu w opakowaniach x 40 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilościowym. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ

**Pytanie nr 31- dotyczy pakietu nr 60 poz. 59**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 32 - dotyczy pakietu nr 67 poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f?

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 33 - dotyczy pakietu nr 67 poz. 24**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 34 - dotyczy pakietu nr 74 poz. 5.**

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 35 - dotyczy pakietu nr 74 poz. 4**

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 36 - dotyczy pakietu nr 91 poz. 1**

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 dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 37 - dotyczy pakietu nr 91 poz. 2**

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 dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 38 - dotyczy pakietu nr 92 poz. 1. (1.)**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany 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 – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 39 - dotyczy pakietu nr 105 poz. 1**

W związku ze zmianą przez producenta opakowania z 30 poj A + 30 poj B (900 ml), na opakowanie 32 poj A + 32 poj B (tj. 960 ml), czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę nowego dostępnego opakowania? W przypadku zgody prosimy o wskazanie ilości opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ , Zamawiający wymaga opakowania a 64 pojemniki , czyli 32+32=64. W takiej sytuacji Zamawiający nie widzi konieczności przeliczania opakowań

**Pytanie nr 40 - dotyczy pakietu nr 115 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 41 - dotyczy pakietu nr 121 poz. 19**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 42 - dotyczy pakietu nr 121 poz. 22**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ – zapis pod pakietem - Zamawiający **nie dopuszcza** (ze względu na profil leczenia) **zamienników** do pozycji nr 21; 22

**Pytanie nr 43 - dotyczy pakietu nr 121 poz. 21**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ – zapis pod pakietem - Zamawiający **nie dopuszcza** (ze względu na profil leczenia) **zamienników** do pozycji nr 21; 22

**Pytanie nr 44 - dotyczy pakietu nr 121 poz. 39**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 45 - dotyczy pakietu nr 121 poz. 13**

W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?/ W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Tak- Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolek. W przypadku zaprzestania produkcji danego preparatu Wykonawca wyceni produkt poprzez podanie ostatniej ceny rynkowej. Wykonawca dokona zapisu pod pakietem - informując Zamawiającego o fakcie zaprzestania produkcji. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu dokument producenta potwierdzający zaprzestanie produkcji danego leku.

**Pytanie nr 46 - dotyczy pakietu nr 127 poz. 58**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby produkt miał status leku.

**Pytanie nr 47 - dotyczy pakietu 51 poz 2.**

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: CellCept, 1g/5ml, prosz.d/sp.zaw.doustn, 110 g?

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 48 - dotyczy pakietu 121 poz 38**

Czy zamawiający dopuści wycenę: Serevent, 25 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek? Produkt Pulveril 0,025 mcg/dawkę 120 dawek jest niedostępny

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 49 - dotyczy pakietu nr 127 poz. 63**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź:** Tak – po odpowiednim przeliczeniu ze względu na zawartość substancji czynnej

**Pytanie nr 50 - dotyczy pakietów 6, 42 i 44**

„ Czy zamawiający dopuści Immunoglobulina ludzka normalna 50 g/l (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G) roztwór do infuzji; maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mcg/ml. Opakowania po: 2,5g, 5g i 10g”

„Czy zamawiający preparat będzie wykorzystywał do programu lekowego B.17, B.62 i B67”.

**Odpowiedź:** Leki z pakietów 6 ; 42 i 44 zgodnie z SWZ – zapis pod pakietem – stosowane będą poza programem lekowym. Zamawiający dopuszcza w pakietach 6 ; 42 i 44 immunoglobuliny 50g/l. Zamawiający dopuszcza opakowania po: 2,5g, 5g i 10g

**Pytanie nr 51 - dotyczy pakietu 35 poz 9 i 10**

Czy w związku ze zmianą gramatury przez producenta zamawiający dopuści wycenę w poz 9 Mleko Nan Expert Pro HA2 (Optipro HA 2),prosz,800g z przeliczeniem ilości opakowań a w poz 10: Mleko Nan Optipro HA 3, prosz.,pow.1 roku, 800 g

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści , z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Pytanie nr 52 - dotyczy pakietu 47**

W związku z brakiem dostępności preparatu pakowanego po 5 amp, prosimy o dopuszczenie preparat pakowany\*10 amp z przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ – dopuszczamy inne wielkości opakowań z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 53**

Czy zamawiający dopuści zamianę wielkości opakowań? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie jak przeliczać, do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrągać do pełnych w górę?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ (załącznik nr 139 SWZ)

Zamienniki leków w tabletkach, w opakowaniach innych niż przedstawione w specyfikacji

– dopuszcza się zmiany w ilości ok. +/- 15% wielkości opakowania.

- leki w postaci płynnej – syropy, krople, roztwory – dopuszcza się zmianę wielkości opakowania w granicach ok. +/- 20% .

- jeżeli ilość opakowań wynikająca z przeliczenia tabletek, roztworów nie jest liczbą całkowitą - Wykonawca przeliczy liczbę opakowań do drugiego miejsca po przecinku.

**Pytanie nr 54**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci amp-strzykawki w pakiecie 85 poz 1.

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 55**

Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 50 butelek w pakiet 12 pozycja 57

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ – pakiet nr 12 składa się z jednej pozycji

**Pytanie nr 56**

Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 50 tabletek w pakiecie 127 pozycja 119?

**Odpowiedź:** Tak – ale tylko jeżeli będzie to opakowanie podzielne , typu 5 blistrów x 10 tabletek

**Pytanie nr 57**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki do rozgryzania i żucia w pakiecie 60 pozycje 39,40

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 58**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu w pakiecie 127 poz 116

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 59**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki w :

-pakiet 127 pozycja:89

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 60**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki drażowanej w :

A. pakiet 84 pozycje:, 12,13

B. pakiet 120 poz 51

**Odpowiedź: A** Tak – Zamawiający dopuści

**Odpowiedź: B** Tak – Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 61**

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w zarejestrowanego jako suplement diety:

- pakiet 127 pozycje: 160,161

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści ale tylko w poz. 160.

**Pytanie nr 62**

Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 10 fiolek w :

A. pakiet 88

B. pakiet 90

C. pakiet 91

**Odpowiedź: A:** Tak – Zamawiający dopuści

**Odpowiedź: B:** Zgodnie z SWZ - dopuszczamy opakowania a 5 lub 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem

**Odpowiedź: C:** Zgodnie z SWZ - dopuszczamy opakowania a 5 lub 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem

**Pytanie nr 63**



Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki rozpuszczalnej w jamie ustnej

- A. pakiet 58 pozycje:31,32
- B. pakiet 60 pozycje: 30,60,61

**Odpowiedź: A:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: B:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga) *Poz.60 i 61 to tabletki podlegające rozpadowi w jamie ustnej*

**Pytanie nr 64**

Czy zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu w :

- A. pakiet 67 pozycje: 18
- B. pakiet 71 pozycje 1
- C. pakiet 127 pozycje 41, 50, 145

**Odpowiedź: A:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: B:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: C:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 65**

Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w :

- A. pakiet 37 pozycje: 1
- B. pakiet 38 pozycje: 1
- C. pakiet 56 pozycje: 2,3,16,17,18,21,22,24
- D. pakiet 58 pozycje: 6,9,10,11,12,16,20,21,22,25,26,33,39,43,44,45,48,49
- E. pakiet 60 pozycje:2,5,6,14,17,18,32,33,34,41,42,43,44,48,49,50,51,55,56,57,58
- F. pakiet 77 poz 1
- G. pakiet 116 poz1
- H. pakiet 120 poz 4, 45
- I. pakiet 121 poz 4, 28, 30, 46, 47,48
- J. pakiet 127 poz 21, 26, 27,28,37,46, 51, 52, 59, 60, 61, 100, 101, 112, 130,136, 150, 165

**Odpowiedź: A:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: B:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: C:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: D:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: E:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: F:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: G:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: H:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: I:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: J:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 66**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiołki:

-pakiet 60 pozycja 54

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 67**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci ampułki?

- A. pakiet 39 pozycja: 1
- B. pakiet 56 pozycje 6,7

**Odpowiedź: A:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Odpowiedź: B:** Tak – Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 68- dot. Pakietu nr 80**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie biokompatybilnego i biodegradowalnego, wchłanianego, jałowego żelu do leczenia odpływów pęcherzowo-moczowodowych, zawierającego zawiesinę z mikrocząsteczek dekstranomeru i usieciowanego kwasu hialuronowego pochodzenia nie zwierzęcego. Strzykawką 1ml z żelem + 1 igłą metalowa (dostarczana oddzielnie – inny nr katalogowy). Produkt bezpieczny dla dzieci – dopuszczony do stosowania w leczeniu OPM u dzieci.

Skład: 1 ml zawiera:

- Sól sodowa usieciowanego kwasu hialuronowego 15 mg
- Dextranomer 50 mg
- Chlorek sodu 6,9 mg
- Woda do wstrzykiwań ad 1 ml

Wyżej opisany produkt jest z powodzeniem stosowany w największych polskich szpitalach na oddziałach dziecięcych. Dodatkowym atutem dopuszczenia w/w produktu równoważnego jest aspekt ekonomiczny będący istotnym elementem w zakupach szpitala.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ (załącznik nr 139 SWZ)

Zamawiający określił zasady równoważności zamienników :

- Leki zamienne/produkty lecznicze/ wyroby medyczne (równoważne), muszą posiadać ten sam efekt farmakologiczny, profil bezpieczeństwa i wskazanie terapeutyczne.

- Nazwa międzynarodowa substancji czynnej musi być identyczna, dotyczy to również postaci leku oraz drogi podania, które nie mogą powodować różnic terapeutycznych. Dotyczy to również zastosowania w określonych grupach wiekowych.

**Pytanie nr 69- dot. Pakietu nr 70**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie 70**, produktu leczniczego **Imatinib** w postaci tabletek powlekanych?

Zgoda na powyższe pytanie umożliwi przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty dla Szpitala .

**Odpowiedź: Tak , z podtrzymaniem pozostałych zapisów SWZ - Refundacja w leczeniu nowotworów podścieliska przewodu pokarmowego (GIST).**

**Pytanie nr 70- dot. Pakietu nr 87**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 87 pozycji 9 i 10** oraz utworzenie z wydzielonych pozycji oddzielnego pakietu? Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności oraz uzyskanie korzystniejszej ceny zakupu dla Szpitala .

**Odpowiedź: Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 71**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w maksymalnej wysokości:

- b) 0,3 % wartości netto **niedostarczonej części** zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień zwłoki w dostawie przedmiotu umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonej części zamówienia jednostkowego.**
- c) 0,3 % wartości **netto wadliwego asortymentu** za każdy dzień zwłoki w wydaniu towaru bez wad w miejsce wadliwego towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwego asortymentu.**
- d) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień nienależytego wykonania zamówienia w sposób inny niż zwłoka tj. za nie wniesienie towaru , nie poinformowania Zamawiającego o możliwości zaistnienia braku w dostawach wynikających bezpośrednio z winy producenta/wytwórcy, za nie przekazanie dokumentów o których mowa w § 6 umowy na żądanie Zamawiającego, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia jednostkowego.**

**Odpowiedź:**

§ 10 ust. 1 lit c Projektu umowy- **zgodnie z zmianami w części I ust 1 niniejszego pisma.**

§ 10 ust. 1 lit b i d Projektu umowy - Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Zamawiający informuję że maksymalna wysokość kar umownych , zgodnie z dyspozycja art. 436 pkt 3 ustawy pzp została wskazana w §10 ust 2 Projektu umowy.**

**Pytanie nr 72**

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: Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ**

**Pytanie nr 73**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „... od dnia zgłoszenia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź: Zgodnie z zmianami w części I ust 2 niniejszego pisma.**

**Pytanie nr 74**

Czy w pakiecie 18 poz. 20, 21, 22 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Smoflipid w opakowaniu zbiorczym x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

**Odpowiedź: Tak – Zamawiający dopuści , z odpowiednim przeliczeniem ilości**

**Pytanie nr 75**

Czy Zamawiający w ramach pakietu 45 wymaga zaoferowania leku Adalimumab zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, jak i we wstrzykiwaczu. Forma podania typu wstrzykiwacz jest równoważna z podaniem w postaci ampułko-strzykawki i nie różni się pod względem ilości substancji czynnej leku oraz jego działania.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 76**

Czy Zamawiający w pakiecie 57 poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Metronidazol w opakowaniu x 40 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości i zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku w ilości 132,50 op.?

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Pytanie nr 77**

Czy Zamawiający w pakiecie 88, 90, 91, 92 wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zbiorczych x 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Pytanie nr 78**

Dotyczy § 2 ust. 6 umowy: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił 2 dni robocze.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ. (zgodnie z art. 110 KC strony mogą ustalić w treści czynności prawnej termin określony w godzinach i sposób jego liczenia)

**Pytanie nr 79**

Dotyczy § 2 ust. 6 umowy: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „na ratunek” tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił 1 dzień roboczy.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ. (zgodnie z art. 110 KC strony mogą ustalić w treści czynności prawnej termin określony w godzinach i sposób jego liczenia)

**Pytanie nr 80**

Czy Zamawiający w par. 2.2 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zmianami w części I ust 3 niniejszego pisma.

**Pytanie nr 81**

Czy w par. 5,3,1 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

**Odpowiedź** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

Z treści § 5 ust 3 wynika wprost że zmiany stawki podatku VAT **wchodzą w życie od dnia wejścia w życie przepisów prawa powszechnie obowiązujących uzasadniających dokonanie zmiany stawki podatku VAT lub podatku akcyzowego.** Natomiast formalny wniosek o sporządzenie aneksu do umowy jest wymagany w celu zapewnienia zgodności wystawionej faktury z cenami wskazanymi w umowie co wynika z zasady pierwszeństwa umowy przed fakturą.

**Pytanie nr 82**

Czy Zamawiający dopisze w par. 5.3 na końcu frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zmianami w części I ust 4 niniejszego pisma.

**Pytanie nr 83**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Zadaniu nr 61 poz. 6 leku** (Cerubidine) z terminem dostawy do 3 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

**Odpowiedź:**

Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 84**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Zadaniu nr 61 poz. 21 leku** (Gardenal) z terminem dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

**Odpowiedź:**

Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 85**

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w Pakiecie 74 poz. 7-9 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

**Odpowiedź:**

Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ – zgodnie z zapisem pod pakietem - Wszystkie dawki z poz. nr 7-9 muszą być ze sobą kompatybilne - możliwość łączenia poszczególnych fiolek.

**Pytanie nr 86**

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie 74 poz. 7-9 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrenie 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:** Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 87**

Czy Zamawiający wymaga by wszystkie dawki leku w pakiecie nr 74 poz. 13-14 pochodziły od jednego producenta w celu zachowania zgodności farmaceutycznej.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 88**

Czy Zamawiający wymaga w przypadku podejrzenia kwasicy organicznej bezpłatnych testów genetycznych identyfikujących mutację?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 89**

Czy Zamawiający wymaga w przypadku podejrzenia uszkodzenia cyklu mocznikowego bezpłatnych testów genetycznych identyfikujących mutację?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 90**

Czy Zamawiający wymaga w przypadku zdarzeń niepożądanych wymienionych w CHPL przy niedoborze syntazy N-acetyloglutaminianowej szkolenia „Drug Safety”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 91**

Czy Zamawiający wymaga w przypadku zdarzeń niepożądanych wymienionych w CHPL przy kwasicy organicznej szkolenia „Drug Safety”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 92**

Czy Zamawiający wymaga w ramach umowy przetargowej zapewnienie dostępu do Acidum carglumicum (tabl do sporz zaw doustnej) 200mg x 5 tabletek w procedurze szpitalnej na „Ratunek życia ” stanowiący do 2% realizowanej umowy z utrzymaniem ceny na poziomie 1zł za jedno opakowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści (nie wymaga)

**Pytanie nr 93**

Czy Zamawiający wymaga aby lek nie zawierał substancji pomocniczej **Mannitol** mający wpływ na dysfunkcją nerek i niewydolność serca?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 94**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. również w Pakiecie nr 56 poz. 28 i 29 oraz w Pakiecie nr 120 poz. 41 - 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:** Pakiet nr 56 , poz. 28 i 29 oraz pakiet nr 120 poz.41 – Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 95**

Czy w Pakiecie nr 127 poz. 58 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 96**

Czy w Pakiecie nr 127 poz. 96 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 2mln 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.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 97**

Czy w Pakiecie 1 poz. 271 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mln CFU/ kaps? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.– pakiet nr 1 składa się z jednej pozycji

**Pytanie nr 98**

zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytanie do SWZ:

1) Czy w związku z zamknięciem produkcji leku Marcaine Adrenaline 0,5% 20ml x 5 ampulek (pakiet nr 123, poz. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy leku tylko do końca 2021 roku?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 99**

**Dotyczy pakietu nr 18: Podtrzymujemy zapisy SWZ**

- W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 18 w pozycji nr 9 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 33g, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 910 kcal – Multimed N4-550E 1500ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 100**

- W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 18 w pozycji nr 10 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 44g, glukozę 160g, azot 7,3g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1215 kcal – Multimed N4-550E 2000ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 101**

- W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 18 w pozycji nr 24 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 56,9g, elektrolity, glukozę 110g, azot 9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1070 kcal – Olimed N9E 1000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 102**

- W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 18 w pozycji nr 25 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 85,4g, elektrolity, glukozę 165g, azot 13,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1600 kcal – Olimel N9E 1500ml ?  
Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 103**

- W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 18 w pozycji nr 20 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - Clinoleic 20% ( *związek oleju z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku 80/20*) 100 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 104**

- W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 18 w pozycji nr 21 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - Clinoleic 20% ( *związek oleju z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku 80/20*) 250 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 105**

- W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 18 w pozycji nr 22 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - Clinoleic 20% ( *związek oleju z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku 80/20*) 500 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 106**

- W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 18 pozycji nr 15 i możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu zawierającego 5 pierwiastków śladowych, dla wcześniaków, noworodków, niemowląt i dzieci, w których Zn, Cu, Mn występują w postaci stabilnych soli organicznych, bez zawartości fluoru - Nutryelt Pediatric 10 ml.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 107**

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 127 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: talc, solanum tuberosum starch zinc oxide, allantoin?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ

#### **Pytanie nr 108**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 127 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ

#### **Pytanie nr 109**

Do §5 ust. 2 lit. a wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco strata 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:**

Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za okoliczności niezależne od niego takie jak wstrzymanie produkcji lub wycofanie z obrotu. Umowa o świadczenie niemożliwe jest nieważna.

Natomiast okoliczność taka jak brak możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej, „(bo np. będzie to raziło rażąco strata dla Wykonawcy)”, jest sprzeczna z zasadą *pacta sunt servanda*. Ewentualnie takie sytuacje, w zależności od okoliczności

faktycznych danej sprawy, można rozpatrzyć w kontekście zmian umowy (§5), zamówień zamiennych (art. 455 ust 2 ustawy pzp) lub dodatkowych (art. 455 ust 1 pkt ustawy pzp).

**Pytanie nr 110**

Do §5 ust. 4 lit. d) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu §5 ust. 4 lit. d) wzoru umowy, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę **za leki zakupione i niewykorzystane**, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

**Odpowiedź:** zgodnie z zmianami w części I ust 5 niniejszego pisma

**Pytanie nr 111**

Do §6 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: " Faktura VAT dostarczona Zamawiającemu będzie sygnowana numerem umowy."

**Odpowiedź:** zgodnie z zmianami w części I ust 6 niniejszego pisma

**Pytanie nr 112**

Do §10 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary z tytułu opóźnienia w dostawie, tak aby wynosiła ona 0,3% wartości netto NIEDOSTARCZONEJ w terminie części zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 113**

Do §10 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary z tytułu opóźnienia w wymianie reklamacyjnej, tak aby wynosiła ona 0,3% wartości netto REKLAMOWANEJ części zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź:** zgodnie z zmianami w części I ust 1 niniejszego pisma

**Pytanie nr 114**

Do §10 ust. 1 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary z tytułu nienależytego wykonywania zamówienia (w sposób inny niż zwłoka), tak aby wynosiła ona 0,3% wartości netto NIENALEŻYCIE wykonywanego zamówienia za każdy dzień?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 115**

Do §10 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 116**

Czy Zamawiający będzie wymagał wapna w opakowaniu 4,5kg?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opakowania a 4,5kg / 5 litrów

**Pytanie nr 117**

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga absorbentu dwutlenku węgla do użytku w anestezjologii i intensywnej opiece

**Pytanie nr 118**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno / pochłaniacz CO2 było wapnem medycznym zatwierdzonym/zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga absorbentu dwutlenku węgla do użytku w anestezjologii i intensywnej opiece

**Pytanie nr 119**

**dot. pakietu 19, poz. 2:**

Czy w związku z zakończoną produkcją wymaganych dawek leku Cisplatin Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w dawkach 10mg/10ml x 300 fioł. oraz 50mg/50ml x 120 fioł?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza lek w stężeniu 10mg/10ml oraz 50mg/50ml pozostałe wymagania wg. SWZ

**Pytanie nr 120**

**dot. pakietu 11, poz. 1:**

Czy w związku z brakiem na rynku wymaganego leku Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Fludarabel 50mg/2ml konc.x 5fiol/obcoj., dopuszczonego do obrotu na podstawie jednorazowego zezwolenia Ministerstwa Zdrowia?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy zapisy SWZ – zgodnie z zapisem pod pakietem - Dopuszczamy, że leki mogą być dostarczane do Szpitala w trybie „na import docelowy” lub w trybie art. 4 Prawa Farmaceutycznego, zgoda na dopuszczenie do obrotu wydana przez MZ. W rubryce „nazwa handlowa leku” należy dopisać w jakim trybie lek będzie dostarczany.

**Pytanie nr 121**

**dot. pakietu 1, poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek rozpuszczalnych?

**Odpowiedź:** – Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 122**

**dot. pakietu 27, poz. 1:**

Czy w związku z brakiem na rynku wymaganego leku Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Calsiosol 95,5mg/ml roztwór 10ml x 5amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuści lek o stężeniu 95,5 mg/ml z odpowiednim przeliczeniem. Lek musi mieć dopuszczenie do stosowania u dzieci w żywieniu pozajelitowym.

**Pytanie nr 123**

**dot. pakietu 32, poz. 2, 3:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci ampułko-strzykawkę?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 124**

**dot. pakietu 32, poz. 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'60 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 125**

**dot. pakietu 32 poz. 7; pakietu 56, poz. 2, 3, 16-18, 21, 22, 24, 30; pakietu 58, poz. 6, 7, 9-12, 16, 20, 21, 22, 24-26, 33, 39, 43-46, 48, 49; pakietu 60, poz. 2, 5, 6, 14, 17, 18, 32-34, 41-44, 48-51, 55-58; pakietu 84, poz. 21, 22; pakietu 116, poz. 1, pakietu 120, poz. 4, 45; pakietu 127, poz. 21, 26, 27, 28, 37, 46, 51, 52, 59-61, 100-102, 125, 130, 136, 149, 150, 161:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 126**

**dot. pakietu 39, poz. 1; pakietu 48, poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci ampułek? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 127**

**dot. pakietu 47, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** TAK – zgodnie z zapisem pod pakietem dopuszczamy inne wielkości opakowań z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Pytanie nr 128**

**dot. pakietu 52, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'5 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 129**

**dot. pakietu 56, poz. 40; pakietu 58, poz. 40:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leków w opakowaniach a'50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Pakiet 56 poz. 40 – podtrzymujemy zapisy SWZ ; pakiet 58 poz. 40 - podtrzymujemy zapisy SWZ

**Pytanie nr 130**

**dot. pakietu 56, poz. 41:**



Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci kapsułek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 131**

**dot. pakietu 56, poz. 46:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'20 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 132**

**dot. pakietu 57, poz. 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'40 poj. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Producent zmienił wielkość opakowania. Prosimy o podanie sposobu przeliczenia ilości.

**Odpowiedź:** TAK – 132,5 opakowania x 40 szt.

**Pytanie nr 133**

**dot. pakietu 58, poz. 4; pakietu 127, poz. 28, 165:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'28 tabl z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Prosimy o podanie sposobu przeliczenia ilości.

**Odpowiedź:** Według SWZ - Zamienniki leków w tabletkach, w opakowaniach innych niż przedstawione w specyfikacji – dopuszcza się zmiany w ilości ok. +/- 15% wielkości opakowania. - leki w postaci płynnej – syropy, krople, roztwory – dopuszcza się zmianę wielkości opakowania w granicach ok. +/- 20% . - jeżeli ilość opakowań wynikająca z przeliczenia tabletek, roztworów nie jest liczbą całkowitą - Wykonawca przeliczy liczbę opakowań do drugiego miejsca po przecinku

**Pytanie nr 134**

**dot. pakietu 58, poz. 10:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'28 tabl.powl. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Prosimy o podanie sposobu przeliczenia ilości.

**Odpowiedź:** Według SWZ - Zamienniki leków w tabletkach, w opakowaniach innych niż przedstawione w specyfikacji – dopuszcza się zmiany w ilości ok. +/- 15% wielkości opakowania. - leki w postaci płynnej – syropy, krople, roztwory – dopuszcza się zmianę wielkości opakowania w granicach ok. +/- 20% . - jeżeli ilość opakowań wynikająca z przeliczenia tabletek, roztworów nie jest liczbą całkowitą - Wykonawca przeliczy liczbę opakowań do drugiego miejsca po przecinku.

**Pytanie nr 135**

**Pytanie 16 dot. pakietu 58, poz. 23, 24:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Prosimy o podanie sposobu przeliczenia ilości.

**Odpowiedź:** Według SWZ - Zamienniki leków w tabletkach, w opakowaniach innych niż przedstawione w specyfikacji – dopuszcza się zmiany w ilości ok. +/- 15% wielkości opakowania. - leki w postaci płynnej – syropy, krople, roztwory – dopuszcza się zmianę wielkości opakowania w granicach ok. +/- 20% . - jeżeli ilość opakowań wynikająca z przeliczenia tabletek, roztworów nie jest liczbą całkowitą - Wykonawca przeliczy liczbę opakowań do drugiego miejsca po przecinku

**Pytanie nr 136**

**dot. pakietu 58, poz. 31; pakietu 60, poz. 30, 39, 40:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 137**

**dot. pakietu 58, poz. 32:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 138**

**dot. pakietu 58, poz. 41, 42, 48, 49:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leków w opakowaniach a'30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Prosimy o podanie sposobu przeliczenia ilości.

**Odpowiedź:** Według SWZ - Zamienniki leków w tabletkach, w opakowaniach innych niż przedstawione w specyfikacji – dopuszcza się zmiany w ilości ok. +/- 15% wielkości opakowania. - leki w postaci płynnej – syropy, krople, roztwory – dopuszcza się zmianę wielkości opakowania w granicach ok. +/- 20% . - jeżeli ilość opakowań wynikająca z przeliczenia tabletek, roztworów nie jest liczbą całkowitą - Wykonawca przeliczy liczbę opakowań do drugiego miejsca po przecinku

**Pytanie nr 139**

**dot. pakietu 58, poz. 44-46; pakietu 120, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leków w opakowaniach a'60 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Prosimy o podanie sposobu przeliczenia ilości.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 140**

**dot. pakietu 60, poz. 54; pakietu 123, poz. 5:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci fiolek? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 141**

**dot. pakietu 71, poz. 1; pakietu 127, poz. 41, 50, 145:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek o przedłużonym działaniu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 142**

**dot. pakietu 84, poz. 12, 13; pakietu 120, poz. 51:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci drażetek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 143**

**dot. pakietu 114, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 144**

**dot. pakietu 127, poz. 32, 89, 103:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci kapsulek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 145**

**dot. pakietu 127, poz. 57:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'50 but. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 146**

**dot. pakietu 127, poz. 58:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'50 kaps. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 147**

**dot. pakietu 127, poz. 73:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach o pojemności 180ml? Tylko taki jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 148**

**dot. pakietu 127, poz. 129:**

Ze względu na stałe wstrzymanie dostaw leku na rynek polski prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** W przypadku zaprzestania produkcji danego preparatu Wykonawca wyceni produkt poprzez podanie ostatniej ceny. Wykonawca dokona zapisu pod pakietem - informując Zamawiającego o fakcie zaprzestania produkcji. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu dokument producenta potwierdzający zaprzestanie produkcji danego leku.

**Pytanie nr 149**

**dot. pakietu 127, poz. 139:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'30 sasz. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Prosimy o podanie sposobu przeliczenia ilości.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 150**

**dot. pakietu 127, poz. 142:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 151**

**dot. pakietu 127, poz. 156:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'90 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Prosimy o podanie sposobu przeliczenia ilości.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 152**

**dot. pakietu 127, poz. 162:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach a'5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**Pytanie nr 153**

Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.) niż umieszczone 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)?

**Odpowiedź:** Zamienniki leków w tabletkach, w opakowaniach innych niż przedstawione w specyfikacji

- dopuszcza się zmiany w ilości ok. +/- 15% wielkości opakowania.

- leki w postaci płynnej - syropy, krople, roztwory - dopuszcza się zmianę wielkości opakowania w granicach ok. +/- 20%.

- jeżeli ilość opakowań wynikająca z przeliczenia tabletek, roztworów nie jest liczbą całkowitą - Wykonawca przeliczy liczbę opakowań do drugiego miejsca po przecinku.

**Pytanie nr 154**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci oferowanego produktu w obrębie tej samej drogi podania, np. tab. - tab. powł., tab.

- kaps., tab. - draż. i odwrotnie, tab. o przedłużonym uwalnianiu - tab. o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, amp. - fiol., amp.

- amp-strz. i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak - chyba, że w specyfikacji wyraźnie zaznaczono wymagania odnośnie postaci leku. Leki zamienne/produkty lecznicze/ wyroby medyczne (równoważne), muszą posiadać ten sam efekt farmakologiczny, profil bezpieczeństwa i wskazanie terapeutyczne.

**Pytanie nr 155**

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:** W przypadku zaprzestania produkcji danego preparatu Wykonawca wyceni produkt poprzez podanie ostatniej ceny. Wykonawca dokona zapisu pod pakietem - informując Zamawiającego o fakcie zaprzestania produkcji. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu dokument producenta potwierdzający zaprzestanie produkcji danego leku.

**Pytanie nr 156**

Pakiet 103 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Octenident, do higieny jamy ustnej oparty o bezpieczną substancję czynną Oktenidynę . w związku z profilem pediatrycznym szpitala proponujemy płyn bez zawartości alkoholu i chlorheksydyny , która to ulega absorpcji do organizmu oraz może powodować reakcje alergiczne. Możliwość stosowania u dzieci po 3 roku życia. Kosmetyk . Opakowanie a 250 ml.

**Odpowiedź:** Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 157**

Pakiet 122 poz. 1-3 1. Czy Zamawiający celem zniwelowania ryzyka potencjalnych działań niepożądanych podczas stosowania oraz dla zapewnienia skuteczności wymaga zaoferowania leku oryginalnego lub odpowiednika o identycznym składzie - także w zakresie substancji pomocniczych; zmiana składu może mieć przełożenie na skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu, dlatego istotny jest wybór produktu o zweryfikowanym przez wieloletnie doświadczenie kliniczne profilu skuteczności i bezpieczeństwa wynikającym z kompozycji produktu leczniczego?

**Odpowiedź:** Zamawiający określił zasady równoważności :

\*Zamawiający dopuszcza zamienniki (produkty równoważne) do wymaganych produktów leczniczych.

\*Zamawiający określa następujące kryteria na podstawie których oceni zaproponowane rozwiązania równoważne :

- Leki zamienne/produkty lecznicze/ wyroby medyczne (równoważne), muszą posiadać ten sam efekt farmakologiczny, profil bezpieczeństwa i wskazanie terapeutyczne.

- Nazwa międzynarodowa substancji czynnej musi być identyczna, dotyczy to również postaci leku oraz drogi podania, które nie mogą powodować różnic terapeutycznych. Dotyczy to również zastosowania w określonych grupach wiekowych.

**Pytanie nr 158**

Pakiet 122 poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania leku oryginalnego lub odpowiednika z wymogiem przedłożenia dla odpowiednika badania biorównoważności potwierdzającego tożsamy profil skuteczności i bezpieczeństwa?

**Odpowiedź:**

Zamawiający określił zasady równoważności :

\*Zamawiający dopuszcza zamienniki (produkty równoważne) do wymaganych produktów leczniczych.

\*Zamawiający określa następujące kryteria na podstawie których oceni zaproponowane rozwiązania równoważne :

- Leki zamienne/produkty lecznicze/ wyroby medyczne (równoważne), muszą posiadać ten sam efekt farmakologiczny, profil bezpieczeństwa i wskazanie terapeutyczne.

- Nazwa międzynarodowa substancji czynnej musi być identyczna, dotyczy to również postaci leku oraz drogi podania, które nie mogą powodować różnic terapeutycznych. Dotyczy to również zastosowania w określonych grupach wiekowych.

Z poważaniem

DYREKTOR  
SZPITALA KLINICZNEGO  
im. K. Jonschera UM w Poznaniu

dr n. med. Paweł Daszkiewicz

OPRACOWAŁ:

Kierownik  
Działu Zamówień Publicznych

  
mgr Krzysztof Dambek

  
Kierownik Apteki  
mgr farm. Anna Chynowicz