Gniezno, dn. 28.03.2024 r.

Nr sprawy *DZP.240.10.2024*

***Wykonawcy***

**WYJAŚNIENIA**

**ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SWZ NR I**

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr DZP.240.10.2024 – Dostawy produktów farmaceutycznych II*

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

1. Dotyczy załącznika nr 9 wzór umowy dostawy § 2 ust. 5:

W związku z brakiem możliwości generowania dokumentów elektronicznych w wymaganych formatach KTO lub KT1 lub OSOZ EDI lub FAK , uprzejmie prosimy o zgodę na przekazanie dokumentu wydania dostawy tylko w formie papierowej lub wysyłanie mailowo w formacie PDF.

**Ad. Zapisy pozostają bez zmian**

1. Czy Zamawiający w par. 2.5.b wykreśli frazę „data zamówienia’? systemy magazynowo - księgowe Wykonawcy nie umożliwiają umieszczania tej informacji na fakturach. Nie ma przy tym możliwości ręcznego dopisywania tych informacji na dokumentach.

**Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w umowie w § 2.5.b frazy „data zamówienia”.**

2. Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 7.1), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyna podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Wskazany przez wykonawcę przepis pzp nie dopuszcza wprowadzania – co do zasady i w sposób dowolny przez zamawiającego – odpowiedzialności wykonawcy na zasadzie ryzyka. Umowa przedstawiona przez Zamawiającego takiej odpowiedzialności nie przewiduje. Zgodnie z § 7 ust. 2 *wykonawca nie będzie zobowiązany do zapłaty kar umownych określonych w ust. 1 powyżej, jeżeli udowodni, że niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy nastąpiło z powodu okoliczności, za które Wykonawca odpowiedzialności nie ponosi*, co jest zgodnie z art. 471 kc.**

3. Czy Zamawiający zgodzi się w zadaniu nr 11 w pozycji nr 11 i 14 na zaoferowanie wygodniejszych   
w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

**Ad. 3 Zamawiający wyraża zgodę**

4. Czy Zamawiający w zadaniu nr 11 poz nr 5 miał na myśli lek Natrii valproas 400mg/4ml, 1 fiol.   
z proszkiem 400 mg + 1 amp. z rozp. 4 ml?

**Ad. 4 Tak. Zamawiający miał na myśli Natrii valproas 400mg/4ml, 1 fiol. z proszkiem 400 mg + 1 amp.   
z rozp. 4**

Pytanie do przetargu pakiet 23 pozycja 73:

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 osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem […].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Ad. Zamawiający oczekuje zaoferowania Kalium (Kalium chloratum) 391mg x 60**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 7 z pakietu 8 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Ad. Zapisy pozostają bez zmian**

Poproszę o odpowiedź na poniższe pytania dotyczące formularza cenowego pakiet 14:

poz. 15 i 16 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Midazolam w opakowaniach po 10 amp   
z przeliczeniem opakowań?

**Ad. Zamawiający nie wyraża zgody**

Poz. 28 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu? Lek Zolpidemi tartras nie jest zarejestrowany w dawce 7,5mg.

**Ad. Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie produktu. Proszę postępować zgodnie z opisem znajdującym się pod zadaniami.**

Poz. 29 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leki \*10 tabletek z przeliczeniem ilości opakowań?

**Ad. Brak odniesienia do pozycji i zadania**

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja 22 lek w opakowaniu typu KabiPack - bezpiecznego   
z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji x 10 sztuk   
w opakowaniu zbiorczym?

**Ad. 1 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

2. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 12 pozycja 4 produkt Noradrenalina posiadał na podstawie ChPL możliwość podania poza dostępem dożylnym ze wskazanym miejscem alternatywnego podania   
w sytuacji gdy dostęp dożylny jest ograniczony i były produktem bezlodówkowym?

**Ad. 2 Zamawiający wymaga produktu bezlodówkowego o temperaturze przechowywania 15-25 ℃**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 6 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Zadaniu nr 6 poz. 8 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgody**

2. Czy w Zadaniu nr 6 poz. 8 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie   
i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 22 poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Zadaniu nr 22 poz. 14 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.? Produkt konfekcjonowany   
w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań   
i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom   
z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Ad. 3 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu o statusie „lek”**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 16 poz. 31 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Zamawiający określa w Zadaniu nr 16 poz. 31 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Ad. 4 Zamawiający dopuszcza paski testowe do pomiaru poziomu glukozy we krwi spełniające w/w wymagania oraz znajdujące się w obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych. Zamawiający oczekuje bezpłatnego przekazania kompatybilnych z nimi glukometrów   
w ilości wskazanej przez Zamawiającego.**

5. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Zadaniu nr 16 poz. 31 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Ad. 5 Zamawiający nie wyraża zgody**

Zapytanie 1

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

**Ad. 1 Zamawiający dopuszcza**

Zapytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Ad. 2 Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem, że nie jest to produkt rozpuszczalny w jamie ustnej**

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz 10 miał na myśli lek zawierający diclofenacum natrium + Lidocaini hydrochloridum 75mg+ 20mg /2ml? Lek dostępny na rynku tylko w takiej dawce.

**Ad. 3 Tak. Zamawiający ma na myśli diclofenacum natrium + Lidocaini hydrochloridum   
75mg+ 20mg /2ml**

Zapytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz 18 wyrazi zgodę na wycenę tabl. o przedł. Uwalnianiu lub kaps   
o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Ad. 4 Zamawiający wyraża zgodę**

Zapytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie 14 poz 28 miał na myśli Zopiclon 7,5mg x 20?

**Ad. 5 Tak, zamawiający miał na myśli Zopiclon 7,5mg x 20**

Zapytanie 6

Czy Zamawiający w pakiecie 14 poz 30 wyrazi zgodę na wycenę leku w tabletkach?

**Ad. 6 Zamawiający wyraża zgodę**

Zapytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz 5, 6 wyrazi zgodę na wycenę proszku do sporządzania zawiesiny?

**Ad. 7 Zamawiający wyraża zgodę, lecz nie wymaga**

Zapytanie 8

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz 11 wyrazi zgodę na wycenę granulatu do sporządzania zawiesiny?

**Ad. 8 Zamawiający wyraża zgodę, lecz nie wymaga**

Zapytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 22 poz 18? Lek niedostępny, skrócenie ważności pozwolenia do obrocie w rynku.

**Ad. 9 Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji. Proszę postępować zgodnie   
z informacją zamieszczoną pod postępowaniami**

Zapytanie 10

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz 2 dopuści wycenę 44 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Ad. 10 Zamawiający wymaga leku w postaci - proszeku do przygotowania roztworu doustnego; 1 saszetka zawiera: 64 g makrogoli 4000, 5,7 g bezwodnego siarczanu sodu, 1,68 g wodorowęglanu sodu, 1,46 g chlorku sodu, 750 mg chlorku potasu. Opakowanie zbiorcze 48 saszetek po 74g**

Zapytanie 11

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 4 wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

**Ad. 11 Zamawiający wymaga produktu przechowywanego w temperaturze pokojowej15-25 ℃**

Zapytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 4 wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

**Ad. 12 Zamawiający wymaga produktu przechowywanego w temperaturze pokojowej15-25 ℃**

Zapytanie 13

Czy Zamawiający w pakiecie 23 poz 51 wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Ad. 13 Zamawiający wymaga produktu o składzie zgodnym z SWZ**

Zapytanie 14

Czy Zamawiający w pakiecie 23 poz 51 wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Ad. 14 Tak, zamawiający oczekuje produktu o składzie zgodnym z SWZ**

Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 9 Umowa dostawy wzór w § 4, pkt. 5 wkradł się błąd:

Było:

*„Zamawiający dopuszcza wystawianie i przesyłanie przez Wykonawcę ustrukturyzowanych faktur elektronicznych poprzez Platformę Elektronicznego Fakturowania na adres* [*apteka@szpitalpomnik.pl*](mailto:apteka@szpitalpomnik.pl)*.”*

Powinno być:

*„Zamawiający dopuszcza wystawianie i przesyłanie przez Wykonawcę ustrukturyzowanych faktur elektronicznych poprzez Platformę Elektronicznego Fakturowania”.*

Zamawiający informuje, że powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Dyrektor

Grzegorz Sieńczewski

/podpis na oryginale/

Do wiadomości:

* wszyscy uczestnicy
* a/a