

COZL/DZP/AW/3411/PN-115/22

Lublin, dnia 16.11.2022 r.

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na :

**„Dostawa leków różnych, immunoglobulin oraz leków psychotropowych na potrzeby COZL”
(COZL/DZP/AW/3411/PN-115/22)**

1. Działając w oparciu o zapisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

I.

Pytanie nr 1

pytanie do przetargu część 1 pozycja 247:

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

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

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

II.

Pytanie nr 2

Czy w Części 1 poz. 256 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Czy w Części 1 poz. 256 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

III.

Pytanie nr 4

Pakiet 5, Pozycja 10., Lorazepamum 1mg/tabł.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 5

Pakiet 5, Pozycja 10., Lorazepamum 1mg/tabł.: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 6

Pakiet 5, Pozycja 11., Lorazepamum 2,5mg/tabł.: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 7

Pakiet 5, Pozycja 11., Lorazepamum 2,5mg/tabł.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 8

Pakiet 5, Pozycja 12., Midazolam 0,001g/1ml inj.5ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Midazolam poz.12 zawierał w swoim składzie edetynian sodu - ZMIANA Załącznika nr 2.5 - KOSZTORYS OFERTOWY- Część 5 – Leki psychotropowe – Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie nr 9

Pakiet 5, Pozycja 14., Midazolam 5mg/1ml inj. 3ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Midazolam poz.14 zawierał w swoim składzie edetynian sodu - ZMIANA Załącznika nr 2.5 - KOSZTORYS OFERTOWY- Część 5 – Leki psychotropowe – Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie nr 10

Pakiet 5, Pozycja 14., Midazolam 5mg/1ml inj. 3ml: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

IV.

Pytanie nr 11

Do §1 ust. 4, ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 4, ust. 7, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowym 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 produktów. Aktualna treść §1 ust. 4, ust. 5, ust. 8 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12

Do §5 ust. 1 wzoru umowy. Ze względu na konieczność redystrybucji zwróconego produktu leczniczego, prosimy o zmianę wymogu wskazanego w zdaniu przedostatnim w §5 ust. 1 wzoru umowy, poprzez następujący zapis: "Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu produktu leczniczego w ciągu 7 dni od dnia dostawy."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13

Do §6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary za opóźnienie w realizacji dostawy zwykłej lub za dostawę niezgodną z zamówieniem do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14

Do §6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary za opóźnienie w realizacji dostawy na cito w dni robocze lub za dostawę niezgodną z zamówieniem do wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15

Do §6 ust. 1 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary za opóźnienie w realizacji dostawy na cito w soboty, niedziele i dni wolne od pracy lub za dostawę niezgodną z zamówieniem do wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16

Do §6 ust. 1 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym do wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17

Do §6 ust. 2, ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o wyjaśnienie, czy w przypadku zwłoki w dostawie zamówionej partii towaru, w wyniku której Zamawiającemu przysługuje uprawnienie do zrealizowania wykonawstwa zastępczego na wyłączny koszt i ryzyko Wykonawcy, jedynymi roszczeniami Zamawiającego będzie żądanie pokrycia RÓŻNICY kosztów nabycia interwencyjnego, w szczególności różnicy pomiędzy ceną nabycia towaru u innego podmiotu, a ceną określoną w umowie, jeśli cena zapłacona przez Zamawiającego będzie wyższa od ceny określonej w niniejszej umowie?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

V.

Pytanie nr 18

Proszę o wyjaśnienie, co robić w przypadku zakończenia produkcji oraz niedostępności danego leku, czy należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji/ niedostępności leku?

Odpowiedź: Należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji/ niedostępności leku.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wymaga aby pakiecie 1 poz. nr 283 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetki (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższe zapisy zawarte są w pak. 1 poz.283, również z uwzględnieniem Europejskiego Towarzystwa Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE).

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 1 poz. nr 283 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetki, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższe zapisy o składzie chemicznym zawarte są w pak. 1 poz.283 SWZ.

Pytanie nr 21

Czy produkt leczniczy z pakietu nr 2 poz. 1 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu nr 1 poz 70,71,72, aby produkt leczniczy Buprenorfina system transdermalny plaster posiadał w karcie charakterystyki produktu leczniczego wpis o stosowaniu plastra co 96 godzin?

Pacjent może nosić system transdermalny Transtec do 4 dób co przynosi korzyści finansowe oraz łatwiejsza możliwość zapamiętania konieczności wymiany plastra.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 23

Dotyczy pak nr 1 poz. 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu ZinoDr?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 24

Dotyczy pak nr 1 poz. 205 proszę o doprecyzowanie tabl. o przedłużonym czy zmodyfikowanym działaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w poz.205 pak. 1 tabletek o zmodyfikowanym działaniu - ZMIANA Załącznika nr 2.1 - KOSZTORYS OFERTOWY- Część 1 – Leki różne I – Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie nr 25

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 249. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:

- właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też
- wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga „Ketokonazol 200 mg” ze wskazaniem do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.) - ZMIANA Załącznika nr 2.1 - KOSZTORYS OFERTOWY- Część 1 – Leki różne I – Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie nr 26

Dotyczy pak nr 1 poz. 251 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu ZinoDr.A?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 27

Dotyczy pak nr 1 poz. 345 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu HepaDr. A, tabl., 40 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 28

Dotyczy pak nr 1 poz. 349, 350 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt oraz Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 29

Dotyczy pak nr 1 poz. 394 Quinapril 0,025g tabl. nie występuje na rynku handlowym. Czy nie nastąpiła omyłka pisarska? Proszę o doprecyzowanie preparatu w tej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy w pak. 1 poz.: 394,395 i 396 - ZMIANA Załącznika nr 2.1 - KOSZTORYS OFERTOWY- Część 1 – Leki różne I – Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie nr 30

Dotyczy pak nr 1 poz. 406 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę ampułki na fiolkę?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w poz. 406 jednostka miary są tabletki.

Pytanie nr 31

Dotyczy pak nr 4 poz 11 Dulaglutide 1,5mg/0,5ml wstrzykiwacz tj. (Trulicity, 1,5 mg/0,5 ml, roztw.do wstrz.,2 wstrz). Czy Zamawiający wymaga 7 szt wstrzykiwaczy czy 7 op x 2 wstrzykiwacze?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 7 op x 2 wstrzykiwacze- ZMIANA Załącznika nr 2.4 - KOSZTORYS OFERTOWY- Część 4 – Leki różne II – Strony zamienne w załączeniu.

VI.

Pytanie nr 32

Dotyczy pak nr.1 poz nr. 507 żel intymny dla kobiet typu K-Y zak. produkcja, brak preparatu równoważnego. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o podobnym składzie tj. Intimel, żel, intymny, nawilżający, (ICN), 30 g skład: woda oczyszczona, glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza, diwodorofosforan sodu, kwas borowy, Phenonip. w ilości po przeliczeniu 44 op?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis w poz. 507 w pakiecie 1 – ZMIANA Załącznika nr 2.1 - KOSZTORYS OFERTOWY- Część 1 – Leki różne I – Strony zamienne w załączeniu.

2. Działając w oparciu o zapisy art. 137 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129), Zamawiający zmienia treść zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1. Zmiana SWZ pkt XVIII.1

Wykonawca jest związany ofertą przez 90 dni od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 21.02.2023 r.

Zapis otrzymuje brzmienie:

Wykonawca jest związany ofertą przez 90 dni od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 27.02.2023 r.

2. Zmiana SWZ pkt XXII.1

Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale XXI należy złożyć w terminie **do dnia 24.11.2022 r. do godziny 9:00** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego.

Zapis otrzymuje brzmienie:

Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale XXI należy złożyć w terminie **do dnia 30.11.2022 r. do godziny 9:00** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego.

3. Zmiana SWZ pkt XXII.2

Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 24.11.2022 r. o godzinie 9:15** za pośrednictwem Platformy Zakupowej, w siedzibie Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli, ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin.

Zapis otrzymuje brzmienie:

Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 30.11.2022 r. o godzinie 9:15** za pośrednictwem Platformy Zakupowej, w siedzibie Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli, ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin.

4. Zmiana załącznika nr 2.5 - KOSZTORYS OFERTOWY - Część 5 – Leki psychotropowe– Strony zamienne w załączeniu.

- 4 **Zmiana załącznika nr 2.1** - KOSZTORYS OFERTOWY - Część 1 – Leki różne I – Strony zamienne w załączeniu.
5. **Zmiana załącznika nr 2.4** - KOSZTORYS OFERTOWY- Część 4 – Leki różne II – Strony zamienne w załączeniu.

Zmiany wchodzi w życie z dniem podpisania. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.