

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ, ZMIANA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym pn. "**Sukcesywna dostawa produktów farmaceutycznych**"

- I. Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.), zwanej dalej „ustawa Pzp”, Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), wraz z udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 1: Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów itp.), niż zamieszczona w SWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 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?

✓ Zamiast: tabletek, tabletek powl., drażetek, kapsułek twardych, elastycznych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, tabletki powl., drażetek, kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe zmiany z zachowaniem reguł definicji leku równoważnego zawartego w SWZ. Zamawiający nie dopuszcza zamiany tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej ani o zmodyfikowanym uwalnianiu (w tym tabletek i kapsułek dojelitowych) na inne postaci leków.

Pytanie 3: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie przy zachowaniu zasady leku równoważnego.

Pytanie 4: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych, tj. wycenę:

✓ fiolek na ampułki, flakony, butelki i odwrotnie?

✓ ampułki na fiołki i odwrotnie. Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych opisanych powyżej przy zachowaniu zasady leku równoważnego.

Pytanie 5: Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia jednak wykonawca musi zapewnić dostawę leku przez cały okres trwania umowy.

Pytanie 7: Dotyczy pakietu nr 8 poz. 25. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odpornych na działanie soku żołądkowego.

Pytanie 8: Dotyczy pakietu nr 8 poz. 24. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odpornych na działanie soku żołądkowego.

Pytanie 9: Pytanie do pakietu 20 poz. 2, 3:

W związku ze zmianą składu oczekiwanego produktu, czy Zamawiający dopuści dietę Nutrison Multi Fibre, bogatoresztkową, z zawartością min. 6 rodzajów błonnika (min. 1,5 g/100ml), normokaloryczną (1-1,1 kcal/ml), zawartość: białka 4-4,5g/100 ml (min. 15,5% En; źródło: białka serwatkowe, kazeiny, białka soi i grochu), węglowodanów 12-13g/100ml (maksymalnie 50% En, minimum 90% to węglowodany złożone), tłuszczów 3,54g/100ml (min. 34% En); zawartość DHA+EPA nie mniej niż 30 mg/100 ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (min. 0,20 mg/100ml), klinicznie wolna od laktozy (0,025 g/100ml), zawartość błonnika min. 3%, o osmolarności do 280 mOsmol/l?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 10: Pytanie do pakietu 20 poz. 10:

W związku z wycofaniem produkcji opisywanej diety i brakiem odpowiedniego zamiennika na rynku, prosimy Zamawiającego o wykreślenie produktu z pakietu lub zgodę na podanie ostatniej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny.

Pytanie 11: Pytanie do pakietu 20 poz. 13:

W związku z wycofaniem produkcji opisywanej diety w formacie 1000 ml, prosimy Zamawiającego o zgodę na przeliczenie ilości tego samego produktu w formacie 500 ml typu butelka, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie ilości tego samego produktu w formie 500 ml typu butelka o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ.

Pytanie 12: Pytanie do pakietu 20 poz. 17:

Czy Zamawiający dopuści dietę wysokobiałkową (6,3 g/ 100 ml) o umiarkowanej kaloryczności (125 kcal/ 100 ml), kompletną pod względem odżywczym, polimeryczną opartą o 4 źródła białka (P4 = kazeina, serwatka, groch, soja), pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 13: Pytanie od pakietu 20 poz. 22:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do butelek do żywienia dojelitowego metodą ciągłego wlewu metodą grawitacyjną z końcówką ENFit®, służący do połączenia butelek z dietą i ze zgłębnikiem? Zestaw zawiera: łącznik pasujący do butelek, komora kroplowa, zacisk rolkowy, port medyczny ENFit® (służy do podawania leków i płukania dystalnego odcinka zestawu), złącze ENFit® (żeńskie) do połączenia ze zgłębnikiem z łącznikiem ENFit®, nasadka ochronna, nakrętka do portu medycznego, koszyk do zawieszenia butelki z dietą.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 14: Pytanie do projektu umowy § 1 pkt. 6:

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostawę żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu – dotyczy części nr .

Pytanie 15: Dotyczy: pakietu nr 15 poz. 22

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 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: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny lek Kaldyum z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 16: Dotyczy: pakietu nr 7 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na lek Infilea 05,mg/g krem x 30 g, który charakteryzuje się:

- lepszą wchłanianością niż maść co może być korzystne w przypadku stosowania go na obszary ciała, które narażone są na kontakt z odzieżą, tak więc tym samym pacjent chętniej będzie sięgał po krem ze względu na komfort jego stosowania
- bardziej tłustą formułą niż standardowy krem, dlatego wykazuje lepsze działanie okluzyjne, a tym samym większą siłę działania.
- łatwiejszą aplikacją na owłosioną skórę, ponieważ lepiej niż maść sprawdza się na owłosionych częściach ciała, ponieważ nie spowoduje „zlepiania się” włosów.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza.

Pytanie 17: Czy w Zadaniu 26 poz. 18 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie 18: Czy w Pakiecie nr 26 poz. 30 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps,? Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacodofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych

możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak
---------------------------------------	-----	-----

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie 19: Czy w Pakiecie 12 poz. 44 Zamawiający dopuści maść hemostatyczną o innym składzie, wskazaną w zapobieganiu i powstrzymaniu epizodów krwawienia ze skóry, błon śluzowych oraz ran skórnych. Wyrób przeznaczony do stosowania przy podrażnieniu i suchości okolicy okołonosowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa oraz ran skórnych. Skład: woda, pantenol, hiarulonian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy. Preparat charakteryzuje się łatwą aplikacją (konstrukcja zapobiega osadzaniu się produktu wewnątrz specjalnego aplikatora), plastikowa i odkształcalna tuba umożliwia cofanie się maści z końcówki aplikatora. Poniżej ulotka proponowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza przedstawionego w pytaniu preparatu. Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ.

Pytanie 20:

Mając na uwadze to, że zdaniem Krajowej Izby Odwoławczej: [...] Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. [...] Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie. Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych (pozytywnie przełoży się na wydatki lekowe Zamawiającego) i w zgodzie do orzecznictwa:

1. Zamawiający w pakiecie nr 8 pozycja 44 wyrazi zgodę i dopuści Metyloprednisolone – Meprelon 1000mg/10ml x 1?
2. Zamawiający w pakiecie nr 8 pozycja 46 wyrazi zgodę i dopuści Metyloprednisolone – Meprelon 32mg x 3 i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Meprelon stosowany jest w wielu szpitalach, m.in. Wojskowym Instytucie Medycznym w Warszawie, Wojskowym Instytucie Medycyny Lotniczej w Warszawie, Centrum Zdrowia Dziecka w Warszawie, Instytucie Psychiatrii i Neurologii w Warszawie, Wojewódzkim Szpitalu Zakaźnym w Warszawie czy wielu Szpitalach Klinicznych np. Warszawa, Białystok, Gdańsk, Wrocław, inne

Odpowiedź:

Ad. 1 Tak, Zamawiający również dopuści.

Ad. 2 Tak, Zamawiający również dopuści.

Pytanie 21: Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP 7/2024, PAKIET 5. Różne produkty lecznicze, pozycja 78 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus proszek x 10 amp., prod. lecz.” oraz PAKIET 26. Ogólne środki przeciwinfekcyjne do użytku ogólnoustrojowego, pozycja 30 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus, L.helveticus 2 mld CFU/kaps. x 60; prod. lecz.” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego TRILAC (lek OTC) w opakowaniach x 20 kapsułek z

możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza przedstawionego w pytaniu preparatu. Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ.

Pytanie 22: Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP 7/2024, PAKIET 26. Ogólne środki przeciwniebezpieczne do użytku ogólnoustrojowego, pozycja 29 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus GG krople dla niemowląt 5 ml” dopuszcza możliwość zastosowania produktu o nazwie handlowej Trilac Plus Forte krople 5 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza.

Pytanie 23: Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP 7/2024, PAKIET 12. Różne produkty lecznicze, pozycja 97 dotycząca „Sudocrem Expert krem antyseptyczny dla dzieci i dorosłych; 250,0g x 1” dopuszcza możliwość zastosowania preparatu o nazwie handlowej Cynkokrem 150g z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań? Skład Cynkokrem: tlenek cynku, pantenol, olej ze słodkich migdałów, oliwa z oliwek, lanolina, wosk pszczeli, bez dodatku alkoholu, bez dodatku benzoesu sodu oraz cynamonianu benzylu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza.

Pytanie 24: Zwracam się z zapytaniem do sprawy ZP 7/2024, pakiet nr 19: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 9,10 – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

Pozycja 19,20,22 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 25: Pakiet 1 poz 17,18,19,20

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 10 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 26: Pakiet 1 poz 27

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 27: Pakiet 2 poz 1,2

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 28: Pakiet 4 poz 28

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 10 butelek wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 29: Pakiet 4 poz 35

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 10 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z

zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 30: Pakiet 5 poz 43

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 31: Pakiet 5 poz 76,77

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 ampułek wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 32: Pakiet 5 poz 80

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 10 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 33: Pakiet 5 poz 109,110

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 lub 50 ampułek wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności i przy zachowaniu plastikowych ampułek.

Pytanie 34: Pakiet 9 poz 2

W Związku z wycofaniem produktu Addipgos czy Zamawiający wyrazi zgodę na preparat Glycophos pakowany po 20 ampułek wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 35: Pakiet 9 poz 8

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 ampułek wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 36: Pakiet 17 poz 1,2

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 37: Pakiet 17 poz 2

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 38: Pakiet 26 poz 25,32,33

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 10 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 39: Pakiet 30 poz 3

W związku z wycofaniem produktu Addamel, czy Zamawiający dopuści produkt Supliven?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 40: Pakiet 30 poz 7,8,9,10

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 41: Pakiet 30 poz 11

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza do wyceny zaoferowane produkty z zachowaniem zasady równoważności.

Pytanie 42: Zapytania do pakietu 26 poz. 21,22

1., „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź:

Ad. 1. Tak, Zamawiający wymaga.

Ad. 2. Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 43: Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 dopuści preparat Sevoflurane 250ml, pakowany po 6 butelek w opakowaniu, w nieszkłanej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza.

Pytanie 44: Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 dopuści preparat Sevoflurane 250ml, pakowany po 6 butelek w opakowaniu, z adapterem zewnętrznym wielokrotnego użytku, kompatybilnym z parownikami będącymi na wyposażeniu szpitala, który po podłączeniu do butelki zapewnia szczelne i bezpieczne połączenie uniemożliwiające wyciek leku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza.

Pytanie 45: Do pakietu nr 29: Prosimy o podanie liczby wymaganych parowników oraz nazwy wszystkich aparatów do znieczulenia, na których mają pracować dzierżawione parowniki.

Odpowiedź: Występują dwa parowniki MINDRAY V60 a aparat jest pod nazwą Mindray WATO EX-55.

Pytanie 46: Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną w wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazania w opisie przedmiotu zamówienia z możliwością dokonania

przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający również dopuszcza.

Pytanie 47: Czy w celu miarkowania kar umownych Nabywca dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisó § 6:

1. Wykonawca zapłaci karę umowną w przypadku:

d) z tytułu odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, o których mowa w § 9 Umowy /poniżej/ lub rozwiązania Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy (niezależnych od Zamawiającego), w wysokości 10 % niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego netto określonego w § 4 ust. 1 Umowy /powyżej/,

e) w przypadku odstąpienia od Umowy przez Wykonawcę z przyczyn niezależnych od Zamawiającego, w wysokości 10 % niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego brutto określonego w § 4 ust. 1 Umowy /powyżej/.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych w pytaniu zmian we wzorze umowy.

Pytanie 48: Czy w PAKIET 6. Różne produkty lecznicze. poz. 10 Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?

Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 49: Pytanie do pakietu 20 poz. 2, 3:

W związku ze zmianą składu oczekiwanego produktu, czy Zamawiający dopuści dietę Nutrison Multi Fibre, bogatoresztkową, z zawartością min. 6 rodzajów błonnika (min. 1,5 g/100ml), normokaloryczną (1-1,1 kcal/ml), zawartość: białka 4-4,5g/100 ml (min. 15,5% En; źródło: białka serwatkowe, kazeiny, białka soi i grochu), węglowodanów 12-13g/ 100ml (maksymalnie 50% En, minimum 90% to węglowodany złożone), tłuszczów 3,54g/100ml (min. 34% En); zawartość DHA+EPA nie mniej niż 30 mg/100 ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (min. 0,20 mg/100ml), klinicznie wolna od laktozy (0,025 g/100ml), zawartość błonnika min. 3%, o osmolarności do 280 mOsmol/l?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50: Pytanie do pakietu 20 poz. 10:

W związku z wycofaniem produkcji opisywanej diety i brakiem odpowiedniego zamiennika na rynku, prosimy Zamawiającego o wykreślenie produktu z pakietu lub zgodę na podanie ostatniej ceny

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny.

Pytanie 51: Pytanie do pakietu 20 poz. 13:

W związku z wycofaniem produkcji opisywanej diety w formacie 1000 ml, prosimy Zamawiającego o zgodę na przeliczenie ilości tego samego produktu w formacie 500 ml typu butelka, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 52: Pytanie do pakietu 20 poz. 17:

Czy Zamawiający dopuści dietę wysokobiałkową (6,3 g/ 100 ml) o umiarkowanej

kaloryczności (125 kcal/ 100 ml), kompletną pod względem odżywczym, polimeryczną opartą o 4 źródła białka (P4 = kazeina, serwatka, groch, soja), pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53: Pytanie od pakietu 20 poz. 22:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do butelek do żywienia dojelitowego metodą ciągłego wlewu metodą grawitacyjną z końcówką ENFit®, służący do połączenia butelek z dietą i ze zgłębnikiem? Zestaw zawiera: łącznik pasujący do butelek, komora kroplowa, zacisk rolkowy, port medyczny ENFit® (służy do podawania leków i płukania dystalnego odcinka zestawu), złącze ENFit® (żeńskie) do połączenia ze zgłębnikiem z łącznikiem ENFit®, nasadka ochronna, nakrętka do portu medycznego, koszyk do zawieszenia butelki z dietą.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54: Pytanie do projektu umowy § 1 pkt. 6:

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający przychyliła się do prośby.

- II. W związku z powyższym działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp zmienia się treść § 1 ust.b7 załącznika nr 6 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego w ten sposób, że:

Zmienia się treść z:

§ 1.

Przedmiot Umowy i zasady realizacji

7. Dostarczone produkty muszą posiadać min. dwunastomiesięczny termin ważności, chyba że na pisemną prośbę Wykonawcy Kierownik Apteki Szpitalnej wyrazi zgodę na krótszy termin. Zgoda ta musi zostać wyrażona w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Na:

§ 1.

Przedmiot Umowy i zasady realizacji

7. Dostarczone produkty muszą posiadać:
- a) min. dwunastomiesięczny termin ważności – dotyczy części nr od 1 do 19 i od 21 do 33,
 - b) termin ważności nie krótszy niż połowa terminu ważności danego produktu – dotyczy części nr 20,
- chyba że na pisemną prośbę Wykonawcy Kierownik Apteki Szpitalnej wyrazi zgodę na krótszy termin. Zgoda ta musi zostać wyrażona w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

- III. Zamawiający informuje, że w związku ze zmianami zapisów w załączniku nr 6 do SWZ

- Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego wraz z niniejszymi wyjaśnieniami zostaje udostępniony tekst jednolity załącznika.

IV. W związku z powyższym działając na podstawie art. 286 ust. 3 ustawy Pzp, Zamawiający dokonuje zmiany SWZ w taki sposób, że przedłuża termin składania ofert do dnia 09.01.2025 r. do godz. 16:00, a termin otwarcia ofert nastąpi w dniu 09.01.2025 r. godz. 16:30 tym samym ulegają zmianie zapisy dotyczące terminów, określone w rozdziale XVII i XVIII SWZ, a mianowicie:

w rozdziale XVII pkt 1 przed zmianą jest:

Wykonawca będzie związany ofertą przez okres 30 dni, tj. do dnia 06.02.2025 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

w rozdziale XVII pkt 1 SWZ po zmianie jest:

Wykonawca będzie związany ofertą przez okres 30 dni, tj. do dnia **08.02.2025 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

w rozdziale XVIII pkt 2 SWZ przed zmianą jest:

Termin składania ofert upływa dnia 07.01.2025 r. o godz. 16:00

w rozdziale XVIII pkt 2 SWZ po zmianie jest:

Termin składania ofert upływa dnia **09.01.2025 r. o godz. 16:00.**

w rozdziale XVIII pkt 5 SWZ przed zmianą jest:

Otwarcie ofert nastąpi dnia 07.01.2025 r. o godz. 16:30.

w rozdziale XVIII pkt 5 SWZ po zmianie jest:

Otwarcie ofert nastąpi dnia **09.01.2025 r. o godz. 16:30.**

V. Zmiana treści SWZ, o której mowa w rodz. IV /powyżej/ skutkuje zmianą ogłoszenia o zamówieniu nr 2024/BZP 00670106/01 z dnia 2024-12-23.

VI. Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

VII. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.