



# SZPITAL SPECJALISTYCZNY

w PIŁE

im. Stanisława Staszica

64-920 Piła, ul. Rydygiera Ludwika 1

Sekretariat  
Centrala  
Fax  
e-mail:  
67 210 62 05  
67 210 66 66  
67 212 40 85  
kancelaria@szpital.pila.pl  
www.szpitalpila.pl



Piła, dn. 22.11.2023 roku

FZP.III-241/65/23

## Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „LEKI, SUBST. RECEPTUROWE”

Szpital Specjalistyczny w Piła informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

### Pytanie nr 1.

Pytanie nr 1 - dotyczy Zadania nr 18 poz. 36 i 37

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml w poz. 36 i 6 ml w poz. 37, opakowanie zawiera 25szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

### Pytanie nr 2.

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 55 pozycja 9:

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?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości w górę**

### Pytanie nr 3.

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: Należy podać ostatnią cenę z dodatkową informacją pod pakietem (zadaniem).**

### Pytanie nr 4.

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę – do pełnego opakowania w górę.**

### Pytanie nr 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### Pytanie nr 6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Ampułki na fiołki Zamawiający dopuszcza, fiołki na ampułki – nie dopuszcza.**

#### Pytanie nr 7.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### Pytanie nr 8.

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: Pełne ilości zaokrąglone w górę**

#### Pytanie nr 9.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### Pytanie nr 10.

Czy w Zadaniu nr 81 poz. 1 i 2 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### Pytanie nr 11.

(Załącznik nr 4 do SWZ) Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.12? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podaje w zamówieniu nazwy międzynarodowe, dawki, postaci leków, wielkości opakowań, co nie wyklucza oczekiwań dostarczenia przez Wykonawcę produktów zamiennych. Brak dostaw musi być uzasadniony odmową realizacji zamówienia oraz może być podstawą do zamówienia w trybie interwencyjnym z obciążeniem Wykonawcy powstałymi kosztami.**

#### Pytanie nr 12.

(Załącznik nr 4 do SWZ) Czy Zamawiający wykreśli par 9.2? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Należy przyjąć, że tą minimalną wartością jest 100% wartości umowy, gdyż w umowie nie zastrzeżono inaczej. Realizacja każdej umowy obciążona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania może wiele zdarzeń ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obowiązkowym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli par 9.2**

#### Pytanie nr 13.

(Załącznik nr 4 do SWZ) Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 11.6? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### Pytanie nr 14.

(Załącznik nr 4 do SWZ) Czy w par. 11.7-11.8 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąco 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: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### Pytanie nr 15.

Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 w poz. nr 18 i 19 miał na myśli lek Teicoplaninum 200mg i 400 mg, x 1 fiol. proszku + 1 amp. rozp. ?

**Odpowiedź: Tak**

#### Pytanie nr 16.

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### Pytanie nr 17.

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 dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ze wskazaniem do leczenia zakażeń kości oraz tkanek miękkich**

#### Pytanie nr 18.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 2, 4:

2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy lub Zamawiającego druga strona może dochodzić od strony winnej kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części danego zadania.

4. W przypadku braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w § 12 Umowy, Zamawiający naliczy karę w wysokości 0,05% wynagrodzenia brutto zadania określonego w § 4 ust. 2 za każdy dzień braku lub nieterminowej zapłaty, jednak nie więcej niż 10% nieuregulowanego w zapłacie części wynagrodzenia brutto należnego podwykonawcy

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### Pytanie nr 19.

dotyczy zadanie 88 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnioną izotonicznym roztworem 0.9% NaCl. Do zabiegów w warunkach jałowych – sterylność zawartość, sterylne opakowanie jednostkowe. Bez graficznego oznaczenie

strefy sterylnej na korpusie strzykawki gdyż proponowana strzykawka jest sterylna w całości tj. sterylna wewnątrz jak i zewnątrz. Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający przypadkowe wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika. Strzykawka wyposażona w korek zamykający, umożliwiający odpowietrzenie strzykawki bez konieczności całkowitego ściągnięcia korka. Nie zawiera BPA, LATEXU, DEHP, PVC.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### Pytanie nr 20.

dotyczy zadanie 88 poz. 1,2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od dołączenia do oferty badań. Zamawiający sam opisał, iż chce aby zaoferować strzykawki, które będą fabrycznie napełnione solą, zatem przedstawienie badań wskazujących wyższość strzykawek fabrycznie napełnionych nad strzykawkami manualnie napełnianymi na tym etapie postępowania jest bezzasadne i utrudniające uczciwą konkurencję. Takie badania przedstawia się, gdy chce się przekonać Zamawiającego do danego produktu a nie gdy produkt jest już w ciągłym użytku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### Pytanie nr 21.

Czy Zamawiający w zadaniu nr 90 – Szczepionka BCG do immunoterapii - wymagał będzie produktu leczniczego w systemie zamkniętym, bezpiecznym dla personelu medycznego i pacjenta?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

#### Pytanie nr 22.

Zamawiający stawiając następujący wymóg w ramach opisu przedmiotu zamówienia „ OPAKOWANIE 1 fiol. + system do rozp. i podawania do pęcherza” naruszył przepisy ustawy PZP w zakresie zasady równego traktowania wykonawców oraz dopuszczalnych sposobów opisu przedmiotu zamówienia co w konsekwencji prowadzi do rażącego naruszenia zasady konkurencyjności.

Opis przedmiotu zamówienia w obecnej postaci narusza w szczególności przepis art. 99 ust. 4 i 5 PZP (w zw. z art. 16 PZP), z których wyraźnie wynika, że przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję

Szczególnie istotne jest, że stosowanie leków Onko BCG nie stanowi żadnego zagrożenia dla personelu medycznego przygotowującego je do podania pacjentom. Leki zawierające prątki BCG – w tym Onko BCG, są bezpieczne dla dróg oddechowych lekarzy oraz innych osób mających kontakt z ww. lekami. Zgodnie z opinią Prof. Marii Korzeniewskiej\_Koseły (Zakład Epidemiologii i Organizacji Walki z Gruźlicą, Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc) zawartą w opracowaniu „Opinia dotycząca bezpieczeństwa przygotowania produktów BCG” z dnia 10 lutego 2023 roku „nie jest prawdopodobne, by w czasie przygotowania zawiesiny, czy to w układzie zamkniętym czy otwartym, personel był narażony na chorobę płuc wywołaną przez prątki BCG. Całość procedury przygotowania leku do aplikacji nie zagraża inhalacją prątków do dróg oddechowych. W piśmiennictwie medycznym nie opisano przypadku choroby płuc w wyniku zakażenia prątkami BCG drogą wziewną”.

Podkreślamy zatem, że do zakażenia prątkami może dojść wyłącznie, gdy dana osoba (np. lekarz) wdycha aerozol wydobywający się z dróg oddechowych osoby chorej, a samo wejście w kontakt

z prątkami osiadłymi na jakiegokolwiek powierzchni nie stanowi zagrożenia. Stosowanie tzw. „systemu zamkniętego” czy wymagania w zakresie zawartości żywych prątków BCG szczep RIVM w 1 fiole i inne wymagania charakterystyczne dla sposobu podawania leku nie mają żadnego wpływu na bezpieczeństwo pacjentów czy personelu medycznego. Tym samym, proces przygotowania leków BCG do ich podania pacjentom jest całkowicie bezpieczny z punktu widzenia personelu medycznego zarówno w przypadku Onco BCG jak i BCG-medac. Podawanie leku w tzw. „systemie zamkniętym” jest niczym więcej jak tylko INNYM sposobem jego zastosowania. Nie jest on w żaden sposób bezpieczniejszy dla personelu czy pacjentów. Określenie „system zamknięty” ma to sugerować ale nie jest to prawdą. Jest to po prostu inny system ale nie ma żadnego wpływu na bezpieczeństwo jego stosowania.

Nie ma zatem żadnych podstaw do tego aby Zamawiający w ramach SWZ dopuszczał jedynie leki aplikowane w tzw. w systemie zamkniętym bądź przewidywał inne wymagania, które faktycznie powodują, że w postępowaniu o udzielenie

zamówienia publicznego można zaoferować jedynie lek BCG-medac. Takie wymagania SWZ całkowicie bezprawnie ograniczają a w zasadzie wyłączają konkurencję na rynku pomiędzy równoważnymi środkami leczniczymi. Wykonawca zwraca przy tym uwagę Zamawiającemu, że biorąc pod uwagę wyżej przedstawioną argumentację, Zamawiający nie może w tym przypadku powoływać się na tzw. uzasadnione potrzeby własne. Spółka podkreśla, że faworyzowanie leku BCG-medac kosztem innych produktów, w tym leków Onko BCG, nie kwalifikuje się jako „uzasadniona potrzeba” zamawiających. Jak wykazaliśmy wyżej, leki Onko BCG są równoważne produktowi firmy Medac. Na rynku szczepionek zawierających prątki BCG nie ma jednego konkretnego produktu leczniczego, który przeważałby nad pozostałymi, w tym w zakresie swojej skuteczności oraz bezpieczeństwa. Leki Onko BCG nie stanowią żadnego zagrożenia dla personelu medycznego przygotowującego szczepionkę do podania pacjentom, proces przygotowania leku jest inny niż przy leku BCG-medac ale jednocześnie całkowicie bezpieczny z punktu widzenia personelu medycznego. Oba te produkty powinny być zatem traktowane tak samo przez Zamawiających. Potwierdza to orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej np:

KIO 989/21 wyrok z dnia 20 maja 2021 r.: „Swoboda zamawiającego w określaniu cech produktów czy usług, które chce nabyć, jest ograniczona koniecznością zachowania w postępowaniu uczciwej konkurencji. Zatem z jednej strony określenie wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia należy do zamawiającego, który jest gospodarzem postępowania i przyszłym nabywcą określonych towarów czy usług. Z drugiej jednak strony niedopuszczalne jest takie opisanie przedmiotu zamówienia, które ogranicza możliwość złożenia ofert, a które nie jest konieczne dla zaspokojenia racjonalnych i obiektywnie uzasadnionych potrzeb zamawiającego”.

Niedopuszczalne jest takie opisanie przedmiotu zamówienia, które ogranicza możliwość złożenia oferty, a które nie jest konieczne dla zaspokojenia racjonalnych i obiektywnie uzasadnionych potrzeb Zamawiającego. Nie wystarczy niczym nie poparte przekonanie Zamawiającego.

W odniesieniu do wymagań Zamawiającego dotyczących szczepionki BCG do immunoterapii Wykonawca wskazuje, że oferuje lek Onko BCG. Zastosowanie leków zawierających prątki BCG, w tym naszego produktu stanowi ugruntowaną metodę leczenia w polskiej praktyce klinicznej. Na rynku znajduje się kilka szczepionek zawierających prątki BCG, które mogą być stosowane w immunoterapii pęcherza moczowego, różniących się od siebie szczepami wykorzystanych w nich bakterii. Wymaga przy tym podkreślenia, że okoliczność ta nie wpływa w żaden sposób na skuteczność oraz bezpieczeństwo konkretnego produktu leczniczego. Wszystkie produkty lecznicze zawierające prątki BCG wykazują analogiczny efekt terapeutyczny i są tak samo bezpieczne niezależnie od sposobu ich podania.

Podkreślamy, że nie ma na rynku konkretnego produktu leczniczego (konkretnej szczepionki), który przeważałby nad pozostałymi m.in. w zakresie swojej skuteczności oraz co szczególnie ważne

- w zakresie bezpieczeństwa. Podmioty działające w sektorze ochrony zdrowia nie wydały do tej pory żadnego rodzaju komunikatów, zaleceń, bądź rekomendacji, które mogłyby wskazywać na to, że stosowanie wyłącznie jednego z ww. produktów (BCG-medac firmy Medac i Onko BCG) jest korzystniejsze. W ten sposób Zamawiający ograniczając konkurencję w sposób rażący narusza przepisy ustawy PZP.

Wnosimy zatem o usunięcie z SWZ zapisów bezpodstawnie ograniczających konkurencję, w tym w szczególności usunięcie następującego fragmentu SWZ „OPAKOWANIE 1 fiol. + system do rozp. i podawania do pęcherza” i potwierdzenie przez Zamawiającego w odpowiedzi na nasz wniosek, że dopuszcza zaoferowanie leku Onko BCG100 1 amp/1 fiolka. proszku + 1 amp. rozp.; proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do podawania do pęcherza moczowego; dawka 100 mg (nie mniej niż 300 mln atenuowanych prątków BCG, podszczep Moreau).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu opisanego w SWZ – załącznik nr 2.**

### Pytanie nr 23.

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu realizacji dostaw „na cito” w ramach zadania nr 47, 48 –gdyż są to wyroby medyczne, który wykorzystuje się w planowanych zabiegach.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

### Pytanie nr 24.

Prosimy o potwierdzenie rezygnacji wymogu posiadania koncesji, zezwolenia na obrót produktami leczniczymi w przypadku oferowania wyrobów medycznych, w przypadku których posiadanie w/w zezwoleń nie jest wymagane.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza**

**Pytanie nr 25.**

Czy zamawiający w zadaniu 80 poz. 1 dopuści referencyjny produkt leczniczy o nazwie handlowej Proveblue 10 mg w 2 ml pakowany po 5 ampułek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 26.**

Pakiet 19 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści żywność specjalnego medycznego do postępowania dietetycznego w przewlekłych biegunkach odpornych na leczenie, alergii pokarmowej, w tym alergii na białka mleka krowiego, w tym alergii na białka mleka krowiego, przejściu z żywienia pozajelitowego na żywienie naturalne, niedoborze disacharydaz, stanie po resekcji jelita, żywieniu przed zabiegami i po zabiegach operacyjnych w obrębie przewodu pokarmowego (dieta bezresztkowa), zespołach złego wchłaniania; przypadku stolców tłuszczowych (zaburzenia trawienia i/lub wchłaniania tłuszczów); zaburzeniach trawienia i/lub wchłaniania białek, mukowiscydozie, hipoproteinemii (zaawansowane niedobory białkowo-energetyczne) w opakowaniu 450 g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 27.**

Pakiet 19 poz. 7, 8

W związku z problemami z dostępnością preparatów wyspecyfikowanych w pakiecie 19 poz. 7 i 8 prosimy Zamawiającego o wykreślenie preparatów i przeniesienie ich do oddzielnego pakietu. Pozwoli to na przystąpienie większej ilości oferentów a Zamawiającemu wybór korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 28.**

Pakiet 19 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści żywność specjalnego przeznaczenia medycznego dla noworodków przedwcześnie urodzonych w opakowaniu 24x70ml? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktu do wyceny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości w górę i adnotacją pod zadaniem**

**Pytanie nr 29.**

Pakiet 19 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści wzmacniacz mleka kobiecego dla noworodków urodzonych przedwcześnie oraz o małej masie urodzeniowej, proszek rozpuszczalny w pokarmie matki w opakowaniu 50x1g? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktu do wyceny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości w górę i adnotacją pod zadaniem**

**Pytanie nr 30.**

Pakiet 1 poz.33

Czy Zamawiający dopuści dawkę na 1 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodny na wprowadzenie zmian**

**Pytanie nr 31.**

Pakiet 82 poz.1

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem w górę**

**Pytanie nr 32.**

Pytanie nr 3

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z wyjątkiem zmiany postaci fiołki na ampułkę**

**Pytanie nr 33.**

Pytanie nr 4

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol, gramów, kg) była zgodna ze SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian w SWZ**

**Pytanie nr 34.**

Pytanie nr 5

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

**Odpowiedź: Należy zaokrąglić w górę**

**Pytanie nr 35.**

Pytanie nr 6

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

**Odpowiedź: Należy wycenić z dopisaną uwagą pod pakietem (zadaniem)**

**Pytanie nr 36.**

Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najwyższej jakości produktów, zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów i personelu medycznego oraz w trosce o znaczące obniżenie kosztów funkcjonowania szpitala wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycji 2 produktu leczniczego w opakowaniu KabiClear x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem**

**Pytanie nr 37.**

Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najwyższej jakości produktów, zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów i personelu medycznego oraz w trosce o znaczące obniżenie kosztów funkcjonowania szpitala wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycji 4 produktu leczniczego w opakowaniu KabiClear x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem**

**Pytanie nr 38.**

Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najwyższej jakości produktów, zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów i personelu medycznego oraz w trosce o znaczące obniżenie kosztów funkcjonowania szpitala wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycji 5,6,7 produktu leczniczego w opakowaniu KabiClear x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem**

**Pytanie nr 39.**

Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najwyższej jakości produktów, zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów i personelu medycznego oraz w trosce o znaczące obniżenie kosztów funkcjonowania szpitala wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycji 12 produktu leczniczego w opakowaniu KabiPac x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem**

**Pytanie nr 40.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 1 produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji

Rady Europy CM/ResAP(2011)1, 200ml x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem**

#### **Pytanie nr 41.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 3 produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, 50ml x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem**

#### **Pytanie nr 42.**

Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najwyższej jakości produktów, zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów i personelu medycznego oraz w trosce o znaczące obniżenie kosztów funkcjonowania szpitala wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 62 pozycji 1 produktu leczniczego w opakowaniu KabiPack x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem**

#### **Pytanie nr 43.**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 63 pozycja 1 w opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem**

#### **Pytanie nr 44.**

Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najwyższej jakości produktów, zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów i personelu medycznego oraz w trosce o znaczące obniżenie kosztów funkcjonowania szpitala wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 pozycji 1 produktu leczniczego w opakowaniu KabiPack x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem**

#### **Pytanie nr 45.**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 75 pozycja 1 zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE ( dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010 ) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem**

#### **Pytanie nr 46.**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 75 pozycja 2 aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką? Czy Zamawiający w Pakiecie 34 Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie bezpiecznych ampułek zakończonych luer lock wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie nr 47.**

Czy Zamawiający w pakiecie 76 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 10 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**



**Pytanie nr 48.**

Dotyczy § 6 ust. 3 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy opatrzonej hasłem „cito” z 12 na 24 godziny?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 49.**

Dotyczy § 6 ust. 6 podpunkt b) Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu reklamacji do 14 dni?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 50.**

Dotyczy § 8 ust. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyliczanie kary umownej od niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania znacznej części umowy, naliczanie kary od całości umowy jest zawyżone

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 51.**

dotyczy pakiet 82 poz. 1(DEXMEDETOMIDINUM)

Uprzejmie proszę o możliwość zaoferowania produktu pakowanego w opakowaniu typu ampułka x 5 ampułek w ilości 240 op. Zgoda pozwoli na przedstawienie Państwu atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium oceny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 52.**

dotyczy pakiet 40 (Propofolum)

Uprzejmie proszę o możliwość zaoferowania produktu pakowanego w opakowaniu typu fiolka. Zgoda pozwoli na przedstawienie Państwu atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium oceny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 53.**

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 23

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Beto ZK Beto 25 ZK tabl.przedl.uwaln.23,75 mg . w opakowaniu x 30 tab. przedl. Uwaln. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości opakowań w górę**

**Pytanie nr 54.**

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 24

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Beto ZK Beto 50 ZK tabl.przedl.uwaln. 47,50 mg. w opakowaniu x 30 tab. przedl. Uwaln. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości opakowań w górę**

**Pytanie nr 55.**

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 25

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Beto ZK Beto 100 ZK tabl.przedl.uwaln. 95 mg. w opakowaniu x 30 tab. przedl. Uwaln. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości opakowań w górę**

**Pytanie nr 56.**

Czy w Zadaniu 1 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasyпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide, op. x 100g (po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 57.**

Czy w Zadaniu 41 poz. 17 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt

konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby był to lek.**

#### **Pytanie nr 58.**

Czy w Zadaniu 41 poz. 17 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? 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: Zamawiający wymaga, aby był to lek.**

#### **Pytanie nr 59.**

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że koncesja na wytwarzanie i/lub obrót hurtowy środkami farmaceutycznymi nie jest wymagana w przypadku składania oferty na przedmiot zamówienia zarejestrowany jako wyrób medyczny, zgodnie z ustawą (ustawy nie nakładają nas wymogu posiadania ww koncesji).

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza**

#### **Pytanie nr 60.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **Pytanie nr 61.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **Pytanie nr 62.**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Projektu Umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **Pytanie nr 63.**

Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia określonej przedmiotem Zamówienia działalności zawodowej lub czynności w szczególności koncesję, zezwolenie lub licencję w przypadku oferowania wyrobów medycznych, ponieważ zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych dystrybutorem lub importerem wyrobów medycznych może być osoba fizyczna, jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej albo osoba prawna i żaden przepis ustawy o wyrobach medycznych nie nakłada na te podmioty obowiązku posiadania w/w dokumentów? Jeśli tak, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oświadczenia stanowiącego o tym, iż przepisy prawa nie nakładają na naszą firmę obowiązku posiadania Zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej (tj. braku konieczności posiadania takiego dokumentu) w przypadku składania oferty na wyroby medyczne zawarte w Zadaniu nr 48?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgody**

#### **Pytanie nr 64.**

Dotyczy § 8 ust. 1, 2, 4 Projektu Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem:

1. W przypadku niedostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości

0,1% wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto faktury za daną dostawę.

2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy lub Zamawiającego druga strona może dochodzić od strony winnej kary umownej w wysokości 5% wartości brutto umowy danego zadania.

4. W przypadku braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w § 12 Umowy, Zamawiający naliczy karę w wysokości 0,02% wynagrodzenia brutto zadania określonego w § 4 ust. 2 za każdy dzień braku lub nieterminowej zapłaty?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **Pytanie nr 65.**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie nr 66.**

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 postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania, w tym: tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie nr 67.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia. W sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie nr 68.**

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatów w innej wielkości opakowań.? W jaki sposób przeliczyć opakowania? Do 2 miejsc po przecinku czy zaokrąglając do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź: Do pełnych opakowań w górę**

#### **Pytanie nr 69.**

Czy zamawiający dopuści zamianę postaci inj w wycenie np.: fiołki- ampułki, falkony, butelki ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę fiołki na ampułkę**

#### **Pytanie nr 70.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z dopisaną uwagą pod pakietem (zadaniem)**

#### **Pytanie nr 71.**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 37 poz 17 preparat: lbum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin.,130 g

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie nr 72.**

Prosimy o wydzielenie pozycji 34 i 35 z pakietu 1 z powodu problemu z dostępnością

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela**

#### **Pytanie nr 73.**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 18 poz 50 preparat: Macmiror complex 500, globulki, 12 szt

**Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian, opis zgodny z SWZ**

**Pytanie nr 74.**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 18 poz 51 preparat: Triderm, krem, 15 g, tuba

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 75.**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 19 poz 10 preparat: PreNan FM 85,prosz,wzmacniacz mleka kobiec,70sasz. Z przeliczeniem ilości opak?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem w górę**

**Pytanie nr 76.**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5. Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 77.**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 78.**

Prosimy o wydzielenie pozycji 4 z pakietu 11 z powodu problemu z dostępnością

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 79.**

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 37. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 1%, 10mg/ml; 20ml, rozt.d/wst., 5amp

**Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian, opis zgodny z SWZ**

**Pytanie nr 80.**

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 39. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian, opis zgodny z SWZ**

**Pytanie nr 81.**

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 44. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 82.**

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 43. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 83.**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 41. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 84.**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 39 i 40. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 39 i 40 pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 85.**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 11. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 86.**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek z przeliczeniem ilości opak.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie nr 87.**

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 88.**

Dotyczy pakietu nr 34 poz. 13. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 89.**

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 9. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 90.**

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 14. (1.) Czy zamawiający 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 91.**

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 11. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian, opis zgodny z SWZ**

**Pytanie nr 92.**

Dotyczy pakietu nr 46 poz. 29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 93.**

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 1. 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 dożylnnej, 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**

**Pytanie nr 94.**

Dotyczy pakietu nr 75 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Czy Zamawiający 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? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 95.**

Dotyczy pakietu nr 75 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 96.**

Dotyczy pakietu nr 80 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 97.**

- Czy produkt leczniczy z pakietu..31 poz. będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"/
- Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?
- Czy zamawiający dopuści wycenę dawki 50g/ l?

**Odpowiedź: a) Nie**

**b) Tak**

**c) Nie**

**Pytanie nr 98.**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki w :

-pakiet 16 poz 18

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 99.**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl zwykłej w :

- pakiet 14 poz 6,7

-pakiet 22 poz 9

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 100.**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl drażowanej w :

- pakiet 16 poz 46

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 101.**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl o zmodyfikowanym uwalnianiu w :

- pakiet 37 poz 1

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 102.**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl o przedłużonym uwalnianiu w:

-pakiet 16 poz 15,34

-pakiet 19 poz 16

-pakiet 33 poz 21, 22, 26, 27

-pakiet 34 poz 22,23, 48

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### Pytanie nr 103.

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl powlekanej w :

- pakiet 13 poz 2

-pakiet 18 poz 32, 35

- pakiet 22 poz 5, 8, 15, 16

-pakiet 33 poz 5

-pakiet 34 poz 33, 37 , 40, 53, 54

-pakiet 37 poz 34, 35 ,36, 39, 40 ,43, 51

-pakiet 51 poz 13, 14

- pakiet 56 poz 33, 32

-pakiet 65 poz 7,8

- pakiet 85 poz 1

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### Pytanie nr 104.

Do §6 ust. 9 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §6 ust. 9, 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 §6 ust. 9 jest na tyle nieprecyzyjna, 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.

Po pierwsze, na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w opisie przedmiotu zamówienia. Po drugie, Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień oraz spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał obowiązku zrealizowania jej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### Pytanie nr 105.

Do §6 ust. 12 oraz §11 ust. 3 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 106.**

Do §8 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej z tytułu niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie, w taki sposób, aby wynosiła ona 0,3% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części dostawy za każdy dzień zwłoki

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 107.**

Do §8 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §8 ust. 2 wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 108.**

Do §12 ust. 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §4 ust. 2 wzoru umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 109.**

Pakiet 16, Pozycja 62, CALCII CHLORIDUM inj. 1g/10 ml = 0,183 g wapnia x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 110.**

Pakiet 16, Pozycja 62, CALCII CHLORIDUM inj. 1g/10 ml = 0,183 g wapnia x 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF roz. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 111.**

Pakiet 16, Pozycja 62, CALCII CHLORIDUM inj. 1g/10 ml = 0,183 g wapnia x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chlorku lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość przez 24 godziny w temperaturze 15°C-25°C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**