



PCZ/II-ZP/10/2020

Żnin, dn. 12.10.2020r.

**Do Wykonawców**  
**biorących udział w postępowaniu**  
**PCZ/II-ZP/10/2020**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW w Grupach 1-13 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Żninie. Nr post. PCZ/II-ZP/10/2020**

Zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

**Pytanie 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych leków, tj.: tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.  
Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci proponowanych leków, tj.: fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie. Wyjątek stanowi warunek, jeśli nie występuje w obrocie postać wymagana przez Zamawiającego w SIWZ.

**Pytanie 2.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 3.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań w przypadku tabletek, ampułek, fiołek i kapsułek. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań w przypadku maści i kremów.

**Pytanie 4.** 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:** Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z zastrzeżeniem odpowiedzi na pytanie 3.

**Pytanie 5.** 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: Zamawiający dopuszcza tylko i wyłącznie brak (maksymalnie 20 pozycji) asortymentu w Grupie 5. Wówczas brakujących pozycji nie należy wyceniać.**

**Pytanie 6.** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku)

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 7.** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź: Nie.**

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

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 9. Pakiet 2 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania Ceftazidime 1g w opakowaniu x 10 fiolek?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 10. Pakiet 5 poz. 93, 95**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania produktów w opakowaniu x 5 ampulek?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 11. Pakiet 10 poz. 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania Natrium chloratum 0,9% 10ml w opakowaniu x 50 ampulek?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem w SIWZ.**

**Pytanie 12. Pakiet 10 poz. 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania Metamizole sodium 1g / 2ml w opakowaniu x 10 ampulek (szkło) ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ (możliwość łączenia leku z roztworem Tramadolu).**

**Zamawiający poprawił w Grupie 10 poz. 21 błąd pisarski. Było: Tramadoru, winno być: Tramadolu. (poprawiony Załącznik nr 2 do SIWZ)**

**Pytanie 13. Pakiet 10 poz. 22**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania Metamizole sodium 2,5g/5ml w opakowaniu x 10 ampulek (szkło) ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ (możliwość łączenia leku z roztworem Tramadolu).**

**Zamawiający poprawił w Grupie 10 poz. 22 błąd pisarski. Było: Tramadoru, winno być: Tramadolu. (poprawiony Załącznik nr 2 do SIWZ)**

**Pytanie 14.** Czy Zamawiający w pozycji 79 grupa 5 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**



**Pytanie 15. Dotyczy: Grupa 5, pozycja 79.**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 16. Dot. – Grupa nr 8 poz. 1** Czy Zamawiający w grupie nr 8 pozycja nr 1 dopuszcza opakowanie 5 szt. i wycenę 30 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 17. Dot. – Grupa nr 8 poz. 2**

Czy Zamawiający w grupie nr 8 pozycja nr 2 dopuszcza opakowanie 5 szt. i wycenę 1100 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 18. Dotyczy grupy nr 5, poz.86** 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 z trudnościami w polykaniu**, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

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

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 19.** Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 20.** Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac (Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź: Nie. Patrz wyjątek: odpowiedź na pytanie nr 1.**

**Pytanie 21.** Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; odwrotnie?

**Odpowiedź: Nie. Patrz wyjątek: odpowiedź na pytanie nr 1.**

**Pytanie 22.** Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?

**Odpowiedź: Nie. Patrz wyjątek: odpowiedź na pytanie nr 1.**

**Pytanie 23.** Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia



występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 24.** Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki-pojemniki, - i odwrotnie?

**Odpowiedź: Nie. Patrz wyjątek: odpowiedź na pytanie nr 1.**

**Pytanie 25.** Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko i wyłącznie brak (maksymalnie 20 pozycji) asortymentu w Grupie 5. Wówczas brakujących pozycji nie należy wyceniać.**

**Pytanie 26.** W zadaniach składających się na opis przedmiotu zamówienia zamawiający wskazał nazwy oznaczonych rodzajów produktów leczniczych. Jednakże dla każdego z nich istnieją odpowiedniki zarejestrowane w Polsce dla tych samych wskazań, co produkty wskazane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, co oznacza, iż świetle ustawodawstwa dotyczącego leków spełniają te same wymagania. Tym samym stanowią produkty w pełni równoważne, mogące być przedmiotem oferty równoważnej w rozumieniu art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych. Niestety w specyfikacji istotnych warunków zamówienia brak jednoznacznego zapisu w tej kwestii. Dlatego też mając na uwadze art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia o możliwość zaoferowania produktów równoważnych

**Odpowiedź: Zamawiający przewidział w SIWZ możliwość zastosowania produktów równoważnych. Patrz: zapisy pkt. 3.5 SIWZ.**

**Pytanie 27.** Czy zamawiający dopuści zamianę wielkości opakowań? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie jak przeliczać, do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąglić do pełnych w górę?

**Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z uwzględnieniem odpowiedzi na pytanie nr 3 (Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań w przypadku tabletek, ampułek, fiolek i kapsułek. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań w przypadku maści i kremów).**

**Pytanie 28.** Dotyczy pakietu nr 3 poz. 10. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 29.** Dotyczy pakietu nr 3 poz. 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw.do infuz.„ 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



- Pytanie 30.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 218. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.  
**Odpowiedź: Nie.**
- Pytanie 31.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 207. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt  
**Odpowiedź: Nie.**
- Pytanie 32.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 252. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.  
**Odpowiedź: Nie.**
- Pytanie 33.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 19. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?  
**Odpowiedź: Nie.**
- Pytanie 34.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 43. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**
- Pytanie 35.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 219. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**
- Pytanie 36.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls.do wstrz., 10amp  
**Odpowiedź: Tak.**
- Pytanie 37.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?  
**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**
- Pytanie 38.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 221. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?  
**Odpowiedź: Nie.**
- Pytanie 39.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 183. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek ?  
**Odpowiedź: Nie.**
- Pytanie 40.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 254. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**
- Pytanie 41.** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 69. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeconum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?  
**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**
- Pytanie 42.** Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 30 tabletek w 5 pozycja 61?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



- Pytanie 43.** Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 30 tabletek powl w pakiecie 5 pozycja 139?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**
- Pytanie 44.** Czy zamawiający dopuści wycenę : Xarelto, 10 mg, tabl.powl., 30szt,bl(PCW/PVDC/Alu) z przeliczeniem ilości w pakiecie 5 pozycja 262. Xarelto 10 mg jest tylko w opakowaniu po 30 szt. Jaką ilość wycenić?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**
- Pytanie 45.** Prosimy o wydzielenie z pakietu 11 pozycji 3 i 4 oraz dopuszczenie w pozycji 4: Uman Big, 180 j.m./ml; 1ml, roztw.d/wstrzyk.,1fiol?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje wydzielenia z pakietu 11 pozycji 3 i 4. Zamawiający dopuszcza w pozycji 4: Uman Big, 180 j.m./ml; 1ml, roztw.d/wstrzyk.,1fiol**
- Pytanie 46.** Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki w :-pakiet 5 pozycja:228, 267, 268  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
- Pytanie 47.** Czy zamawiający dopuści wkłady zamiast ampułki w pakiecie 5 pozycja 180?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
- Pytanie 48.** Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 50 szt. w pakiecie 5 pozycja 156?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**
- Pytanie 49.** Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki drażowanej w : - pakiet 5 pozycje: 147, 190, 191,  
**Odpowiedź: Tak.**
- Pytanie 50.** Czy zamawiający dopuści wycenę w pakiecie 5 pozycja 133 : Vitacon, 10mg/ml;1ml roztw. Do. Wstrz., 10 amp?  
**Odpowiedź: Tak.**
- Pytanie 51.** Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu na Jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia w:  
- pakiet 5 pozycje: 50, 133, 261  
**Odpowiedź: Tak.**
- Pytanie 52.** Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki dojelitowej w: -pakiet 3 pozycje: 15  
-pakiet 5 pozycja 238  
**Odpowiedź: Tak.**
- Pytanie 53.** Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki: - pakiet 3 pozycje:13. -pakiet 5 pozycje: 231  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci tabletki w pakiecie 3, pozycja 13. Zamawiający nie dopuszcza wyceny tabletek w pakiecie 5, pozycja 231**
- Pytanie 54.** Czy zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu w : -pakiet 5 pozycje: 157, 159, 160, 259  
**Odpowiedź: Tak.**
- Pytanie 55.** Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w :  
- pakiet 2 pozycje:7 -pakiet 3 pozycje:8, 9, 21, 26, 35, 36, 37, -pakiet 5 pozycje:20, 33, 40, 41, 46, 66, 80, 81, 101, 102, 123, 125, 134, 135, 138, 139, 165, 173-175, 177, 181, 189, 195, 204, 209, 217, 234, 235, 242,244, 255, 260, 262, 263, 264,  
-pakiet 8 pozycja 3  
-pakiet 10 pozycje:10,11,16,  
**Odpowiedź: Tak.**
- Pytanie 56.** Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki dojelitowej w : - pakiet 5 pozycja 19, 34  
**Odpowiedź: Tak.**



- Pytanie 57.** Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiołki: -pakiet 5 pozycja 226  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że nie występuje w obrocie postać wymagana przez Zamawiającego w SIWZ. (Patrz: odp. na pyt nr 1)
- Pytanie 58.** Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci ampułki? -pakiet 5 pozycja: 43  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że nie występuje w obrocie postać wymagana przez Zamawiającego w SIWZ. (Patrz: odp. na pyt nr 1)
- Pytanie 59.** Zwracam się z prośbą o odstąpienie wymogu w Grupie 2 – Antybiotyki pozycja 1 i 2 żeby produkt posiadał rejestrację w stosowaniu w zapaleniu opon mózgowo – rdzeniowych.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie ma takiego wymogu w SIWZ.
- Pytanie 60.** Dotyczy Grupy 2 pozycja 1 – czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Biofuroksym inj. 750mg \* 1 fioł ?  
**Odpowiedź:** Tak. Pozostałe wymagania określone przez Zamawiającego w SIWZ bez zmian.
- Pytanie 61.** Dotyczy Grupy 2 pozycja 2 – czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Biofuroksym inj. 1.5g \* 1 fioł ?  
**Odpowiedź:** Tak. Pozostałe wymagania określone przez Zamawiającego w SIWZ bez zmian.
- Pytanie 62.** Dotyczy Grupy 2 pozycja 3 – czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Biotum 1g \* 1 fiołka \* 1 fioł ?  
**Odpowiedź:** Tak. Pozostałe wymagania określone przez Zamawiającego w SIWZ bez zmian.
- Pytanie 63.** Czy Zamawiający w par. 5.4 wpisze, że dostawa nastąpi w ciągu 2 dni roboczych? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem parametr ten winien być podany na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna trybu „uzgadniania” kluczowych parametrów umowy po jej zawarciu.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z pkt. 12.4. SIWZ, Zamawiający wymaga od Wykonawcy określenia terminu dostawy (wymóg Zamawiającego: maksymalnie 3 dni robocze) w treści Formularza oferty (Załącznik nr 1 do SIWZ), który należy złożyć wraz z ofertą.  
**Zamawiający zawierając Umowę z wybranym Wykonawcą, w treści §5 ust. 4 Umowy, wpisze termin dostawy określony przez niego, w Formularzu oferty.**
- Pytanie 64.** Czy w par. 7.3 Zamawiający wykreśli wzmiankę o par. 7.1.4? zmiany stawki VAT winny wchodzić w życie automatycznie, w postaci zmienionej ceny brutto przy niezmienności ceny netto.  
**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.
- Pytanie 65.** Czy w par. 7.4 Zamawiający wykreśli wzmiankę o par. 7.1.4? zmiany stawki VAT winny wchodzić w życie automatycznie, w postaci zmienionej ceny brutto przy niezmienności ceny netto – z dniem wejścia w życie stosownych przepisów.  
**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.
- Pytanie 66.** Czy zamawiający wymaga, w grupie nr 4 pozycji nr 2 i 3, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?  
**Odpowiedź:** Tak.
- Pytanie 67.** Czy Zamawiający miał na myśli, aby w grupie 10 pozycja 21 i 23 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum naticum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolom inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?  
**Odpowiedź:** Tak.
- Pytanie 68.** Czy Zamawiający wymaga, aby w grupie 10 pozycja 26 i 27 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolom inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum naticum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?  
**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 69.** Do §5 ust. 7 wzoru umowy prosimy o dopisanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: §5 ust. 7 wzoru umowy pozostaje bez zmian**

**Pytanie 70.** Do treści §6 ust. 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust. 4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź: Nie, pytanie nie dotyczy sytuacji opisanej w §6 ust. 4 wzoru umowy.**

**Pytanie 71.** Do §7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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: W §7 ust. 1 Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postanowień umowy, natomiast konkretny sposób rozwiązania problemu będzie przedmiotem negocjacji stron niniejszej umowy.**

**Pytanie 72.** Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedź: Na dzień 12.10.2020r. Spółki p.n. Pałuckie Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w Żninie nie dotyczą przepisy Prawa restrukturyzacyjnego oraz Prawa upadłościowego.**

**Pytanie 73.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

- weksla in blanco wraz z deklaracją;

- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;

- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania

zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające

m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku

trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź: Zamawiający nie widzi przesłanek do ogłoszenia postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego Spółki, wobec czego nie wyraża zgody na ustanowienie proponowanego zabezpieczenia wykonania umowy.**

**Pytanie 74.** W nawiązaniu do w/w postępowania, niniejszym zwracamy się z zapytaniem: 1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp, doz. w grupie nr 5 – Leki, poz. 150 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 75.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp, doz. w grupie nr 5 – Leki, poz. 150 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





**Pytanie 76.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp, doz. w grupie nr 5 – Leki, poz. 150 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 77.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp, doz. w grupie nr 5 – Leki, poz. 150 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 78.** Czy Zamawiający w grupie nr 5 – Leki, poz. 148 (Bupivacainum 0,5% Spinal Heavy 4 ml x 5 amp. roztwór hiperbaryczny) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 79. Dotyczy Grupy 5, poz. 89**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 80. Dotyczy Grupy 5, poz. 89**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 81. Dotyczy Grupy 5, poz. 89**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 82. Dotyczy Grupy 5, poz. 200 i 207**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Nie.**



**Zamawiający informuje o poprawieniu:**

- w Grupie 10, pozycja 21, 22 błędu pisarskiego – **Jest:** z możliwością łączenia z roztworem Tromadoru, **Winno być:** z możliwością łączenia z roztworem Tromadolu.
- w Grupie 5, pozycja 227 – Prontosan – aerozol 75 g., zmiana na Prontosan – aerozol **75 ml**

Zamawiający wymaga aby **wszystkie zmiany**, na które Zamawiający wyraził zgodę powyższymi odpowiedziami, wprowadzane przez Wykonawcę w Formularzu asortymentowo-cenowym (**Załącznik nr 2 do SIWZ po zmianach z dnia 12.10.2020r.**) składanej oferty, **winny być** (jeżeli dotyczy) w danej pozycji asortymentu **wyłączane i/lub podkreślone oraz opisane przez Wykonawcę pod tabelą w/w Formularza, w zakresie oferowanej Grupy, w następujący sposób:**  
**„Lp. ..., .., ... - zmiana dopuszczona odpowiedziami na pytania z dnia 12.10.2020r.”**

Zamawiający, żąda niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania niniejszej informacji , na adres e-mail [zamowienia@szpitalznin.pl](mailto:zamowienia@szpitalznin.pl)

W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez Zamawiającego na nr faksu podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. ekonomiczno-administracyjnych  
  
Ewa Galas-Gasior

