Głuchołazy, dn. 22.05.2019r.

## W odpowiedzi na złożone zapytania, które wpłynęły do Zamawiającego w dniach 17-20.05.2019r. dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego nr DZP 2374/4/2019 pn. „Sukcesywna dostawa produktów farmaceutycznych ”, na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Dotyczy: pakiet 7 pozycja 27

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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: Zgodnie z SIWZ.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 5.4.a **termin dostaw „na cito” z 6 godzin** na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tyko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.1.a) oraz 8.1.b)  z  2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 poz. 20-22 leku ramiprilum w opakowaniu zawierającym 28 tabletek z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań ? Czy należy przeliczyć do 2 miejsc po przecinku czy zaokrąglić do pełnego opakowania ?

Odpowiedź: Tak. Należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

**Dotyczy pakietów**

**Pytanie 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Brak odniesienia do konkretnego preparatu.

**Pytanie 2** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Brak odniesienia do konkretnego preparatu.

**Pytanie 3** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Brak odniesienia do konkretnego preparatu.

**Pytanie 4** - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Brak odniesienia do konkretnego preparatu.

**Pytanie 5 –** Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Brak odniesienia do konkretnego preparatu.

**Pytanie 6** – 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: Tak .

Czy zamawiający dopuści w pakiecie Pakiet nr 4 poz. 12 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzą wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

W związku z wymaganiami akredytacyjnymi dotyczącymi stabilności leków w roztworach, Zamawiający w pakiecie 2 Dexamethasone sodium phosphate 4MG i 8mg wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu w izotonicznym roztworze chlorku sodu lub 5% glukozy, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

 Kierownik Zamawiającego

Głuchołazy, 22.05.2019 r. ....................................................