



LAS-100/1-PN/51-2023.AN

Rybnik, dnia 11.08.2023 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE - MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

dostawy produktów farmaceutycznych
(zamówienie nr **LAS-100-PN/51-2023.AN**)
ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej
z dnia 21.07.2023 r., nr 2023/S 139-446116

W związku z wniesionymi zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pak.nr 52 w poz. 1 żelu znieczulającego o poj. 11 ml (11g) w amp-strzyk.?”

Odpowiedź 1: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu, z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w formularzu cenowym.

Pytanie 2: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 52 w poz. 1 żel o poniższym składzie w 100 g :

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

Pojemność 11ml (11 g)w ampułko-strzykawce
sterylnej, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii ?”

Odpowiedź 2: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu.

Pytanie 3: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?”

Odpowiedź 3: Zamawiający dopuszcza dowolną postać leku jeśli w formularzu cenowym wskazano jako jednostkę miary: „s.pd.” (postać doustna), tabl/ kaps, amp/ fiol lub worek / butelka.

Telefony:

Kancelaria: 32 429-12-90

Główny Księgowy: 32 429-12-99

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 32 429-12-88

Sekretariat: 32 429-12-54

Dział Organizacyjny: 32 429-26-19

Fax: 32 422-82-72

BNP Paribas Bank Polska S.A. 38 1600 1055 1833 4024 4000 0001

Zamawiający nie dopuszcza zamiany na inną postać leku, postaci o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu oraz nie dopuszcza zamiany postaci ampułko-strzykawki na inną postać leku.

Pytanie 4: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

Odpowiedź 4: Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.

Pytanie 5: „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 5: Zgodnie z zapisem punktu IV specyfikacji warunków zamówienia Zamawiający wymaga wyceny jednostki miary wskazanej w formularzu cenowym – podana w kolumnie „cena jednostki miary netto” cena musi dotyczyć tej jednostki. Nie dopuszcza się zmiany jednostki miary, chyba że w toku udzielonych wyjaśnień Zamawiający dopuścił taką możliwość – wówczas należy przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.

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 6: W sytuacji zakończenia produkcji leku w kwestii której Wykonawca posiada aktualną wiedzę w toku prowadzenia niniejszego postępowania, Wykonawca winien zwrócić się z pytaniem do Zamawiającego o wykreślenie / wydzielenie danej pozycji w drodze wyjaśnienia – modyfikacji w postępowaniu.

Pytanie 7: „Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?”

Odpowiedź 7: Zgodnie z zapisem punktu IV specyfikacji warunków zamówienia Zamawiający wymaga wyceny jednostki miary wskazanej w formularzu cenowym – podana w kolumnie „cena jednostki miary netto” cena musi dotyczyć tej jednostki. Nie dopuszcza się zmiany jednostki miary, chyba że w toku udzielonych wyjaśnień Zamawiający dopuścił taką możliwość – wówczas należy przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.

Pytanie 8: „Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?”

Odpowiedź 8: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 9: „Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.”

Odpowiedź 9: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 10: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku? Cena ta stanowić będzie element kalkulacyjny, ceny wynikowe (wartość netto i brutto) zostanie podana z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.”

Odpowiedź 10: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 11: „*Prosimy o weryfikację opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 6 poz. 13,14. Są to zdublowane pozycje (błąd pisarski).*”

Odpowiedź 11: Zamawiający wykreśla pozycje nr 14 z pakietu nr 6. Zmodyfikowany formularz cenowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją formularza cenowego.

Pytanie 12: „*Czy w PAKIET 32 Dexamethasonum poz. 1 i 2 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 12: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz w formularzu cenowym.

Pytanie 13: „*W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, prosimy o dopuszczenie do pakietu 59 pozycji 4 mleka BEBILON PEPTI 1 SYNEO w nowym opakowaniu 400 g z informację, jaką ilość należy wycenić.*”

Odpowiedź 13: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu, z zachowaniem szacunkowej ilości jednostek miary. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 14: „*W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, prosimy o dopuszczenie do pakietu 59 pozycji 5 mleka BEBILON PEPTI 2 SYNEO w nowym opakowaniu 400 g z informację, jaką ilość należy wycenić.*”

Odpowiedź 14: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu, z zachowaniem szacunkowej ilości jednostek miary. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 15: „*Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku oferowania wyrobów medycznych, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień - złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.*”

Odpowiedź 15: W przypadku zaoferowania asortymentu nie będącego wyrobem medycznym, Zamawiający odstępuje od wymagania w danym pakiecie zezwolenia wymaganego ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.

Pytanie 16: „*dotyczy Pakietu nr 52*

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (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 11ml, opakowanie zawiera 25szt."

Odpowiedź 16: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu.

Pytanie 17 oraz 18 dotyczy pakietu 49

Pytanie 17: „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź 17: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz w formularzu cenowym.

Pytanie 18: „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 18: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz w formularzu cenowym.

Pytanie 19: „Pakiet nr 12, pozycja 12 z 12: Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Pakietu nr12 pozycja 12 z 12 („Ticagrelor” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.

Lekiem odpowiadającym opisowi w pozycji 12 Pakietu 12 jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez (...) w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników.

Pakiet nr 12 obejmuje aktualnie 12 pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelor” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, z uwagi na model dystrybucji. W rezultacie obecny zakres Pakietu nr 12 z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtownikom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to nie zrealizowałaby dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwość zakupu tego produktu w (...). Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośrednio stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem

ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych). Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SWZ jest dozwolona na gruncie SWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.”

Odpowiedź 19: Zamawiający wykreśla pozycję nr 12 z pakietu nr 12. Zmodyfikowany formularz cenowym stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją formularza cenowego.

Pytanie 20: „pakiet nr 50 - Prosimy Zamawiającego o wskazanie objętości kleju tkankowego. Dostępne są objętości gotowego produktu 2ml, 4 ml, 10ml.”

Odpowiedź 20: Zamawiający oczekuje kleju tkankowego o objętości gotowego produktu 2 ml. Zmodyfikowany formularz cenowym stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją formularza cenowego.

Pytanie 21 oraz 22 dotyczy pakietu nr 52.

Pytanie 21: „Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku oferowania produktu zakwalifikowanego jako wyrób medyczny Zamawiający nie będzie wymagał koncesji na obrót hurtowy produktami leczniczymi.”

Odpowiedź 21: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 15 w przypadku zaoferowania asortymentu nie będącego wyrobem medycznym, Zamawiający odstępuje od wymagania w danym pakiecie zezwolenia wymaganego ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.

Pytanie 22: „Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienia od wymogu dostarczania produktów w kontrolowanych warunkach. Przedmiot zamówienia stanowią wyroby medyczne, które nie wymagają przechowywania i transportu w skrajnie niskich temperaturach czy też w wąskich zakresach temperatur.”

Odpowiedź 22: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 23: „Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania zezwolenia wymaganego ustawą z dnia 6 września 2001r Prawo farmaceutyczne, gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 53 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.”

Odpowiedź 23: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 15 w przypadku zaoferowania asortymentu nie będącego wyrobem medycznym, Zamawiający odstępuje od wymagania w danym pakiecie zezwolenia wymaganego ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.

Pytanie 24 oraz 25 dotyczy pakiet 52

Pytanie 24: „Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?”

Odpowiedź 24: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 25: „Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy żel ma być przeznaczony także do intubacji, co będzie potwierdzone w instrukcji użycia. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku oferowania produktu zakwalifikowanego jako wyrób medyczny Zamawiający nie będzie wymagał koncesji na obrót hurtowy produktami leczniczymi.”

Odpowiedź 25: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia. Ponadto zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 15 w przypadku zaoferowania

asortymentu nie będącego wyrobem medycznym, Zamawiający odstępuje od wymagania w danym pakiecie zezwolenia wymaganego ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.

Pytanie 26: „Pakiet 1 poz. 80 i 81– Prosimy o dopuszczenie w tych pozycjach preparatów od dwóch różnych producentów. Ze względu na zakończoną produkcję nie jest możliwe zaoferowanie leków od jednego producenta.”

Odpowiedź 26:Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 27: „Pakiet 1 poz 253 oraz 254 - Prosimy o dopuszczenie w tych pozycjach preparatów od dwóch różnych producentów. Ze względu na zakończoną produkcję nie jest możliwe zaoferowanie leków od jednego producenta.

Pytanie 28: „Pakiet 1 pozycja 253 Prosimy o wykreślenie pozycji Theophyline 100 mg ze względu na zakończoną produkcję.”

Odpowiedź 27-28: Zamawiający wykreśla pozycję nr 253 z pakietu nr 1. Zmodyfikowany formularz cenowym stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowana wersją formularza cenowego.

Pytanie 29: „Pakiet 8 pozycja 30 torasemid 20 mg – prosimy o dopuszczenie leku od innego producenta niż w pozycjach nr 32,33,34. Nie ma możliwości zaoferowania tego samego producenta w tych pozycjach.”

Odpowiedź 29:Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 30: „Wskazane w poz. 1 pakiet 62 mleko „Mleko modyfikowane NAN 1 a 350 g” zgodnie z ofertą producenta dostępne jest wyłącznie w opakowaniu 650 g (2x325 g). Prosimy o potwierdzenie jaką ilość Zamawiający wymaga do wyceny: 30 op. Zgodnie z SIWZ, czy 17 zgodnie z przeliczeniem opakowań?

Pytanie 31: „Wskazane w poz. 2 pakiet 62 mleko „Mleko modyfikowane NAN 2 a 350 g” zgodnie z ofertą producenta dostępne jest wyłącznie w opakowaniu 650 g (2x325 g). Prosimy o potwierdzenie jaką ilość Zamawiający wymaga do wyceny: 30 op. Zgodnie z SIWZ, czy 17 zgodnie z przeliczeniem opakowań”

Pytanie 32: „Wskazane w poz. 3 pak. 62 mleko „Mleko początkowe NAN od urodzenia w płynie gotowe do spożycia, butelka/słoik o pojemności 90 ml” zgodnie z ofertą producenta dostępne jest wyłącznie w opakowaniu 90mlx32szt .Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 63 pełnych opakowań.”

Pytanie 33: „Wskazane w poz. 4 pak. 62 mleko „Mleko początkowe NAN HA od urodzenia w płynie gotowe do spożycia, hypoalergiczne stosowane w zapobieganiu alergii na białko mleka krowiego, butelka/słoik o pojemności 90 ml” zgodnie z ofertą producenta dostępne jest wyłącznie w opakowaniu 90mlx32szt .Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 63 pełnych opakowań .”

Pytanie 34: „Wskazane w poz. 5 pak. 62 mleko „Mleko dla wcześniaków i niemowląt o amłej masie urodzeniowej, z białkiem hydrolizowanym PRE NAN płynie gotowe do spożycia, butelka/słoik o pojemności 70 ml” zgodnie z ofertą producenta dostępne jest wyłącznie w opakowaniu 70mlx32szt .Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 32 pełnych opakowań .
Pragniemy zwrócić Państwa uwagę na fakt, że pozytywna odpowiedź na zadane pytanie w żaden sposób nie wpływają na zakres Państwa zapotrzebowania, natomiast zapewnią możliwość złożenie konkurencyjnych cenowo ofert, a w konsekwencji pozwolą Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty i właściwe zagospodarowanie środków publicznych.”

Odpowiedź 30-34:Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia pakietu nr 62. Zmodyfikowany formularz cenowym stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowana wersją formularza cenowego.

Pytanie 35: „Dotyczy pakietu nr 1 poz. 101 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Aerrane, 100 %, płyn d/anest. wziew., 250ml, 6 butel. – 1 op obecnie dostępny w sprzedaży .”

Odpowiedź 35: Zamawiający wykreśla pozycje nr 101 z pakietu nr 1. Zmodyfikowany formularz cenowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją formularza cenowego.

Pytanie 36: „Dotyczy pakietu nr 1 poz. 243. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie – 267 op. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.”

Odpowiedź 36: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, przy czym Zamawiający wymaga wyceny 266,66 op a 30 g w celu porównywalności ofert.

W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia”, „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 37: „Dotyczy pakietu nr 1 poz. 255. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml po przeliczeniu 1500 ?”

Odpowiedź 37: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu.

Pytanie 38: „Dotyczy pakietu nr 8 poz. 26. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?”

Odpowiedź 38: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w postaci opisanej w pytaniu.

Pytanie 39: „Dotyczy pakietu nr 8 poz. 27. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?”

Odpowiedź 39: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w postaci opisanej w pytaniu.

Pytanie 40: „Dotyczy pakietu nr 9 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?”

Odpowiedź 40: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w postaci opisanej w pytaniu.

Pytanie 41: „Dotyczy pakietu nr 9 poz. 21. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.”

Odpowiedź 41: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 42: „Dotyczy pakietu nr 9 poz. 37. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu”

Odpowiedź 42: Zamawiający wykreśla pozycje nr 37 z pakietu nr 9. Zmodyfikowany formularz cenowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją formularza cenowego.

Pytanie 43: „Dotyczy pakietu nr 12 poz. 12. Proszę o wykreślenie leku z pakietu, preparat jest wyłącznie dystrybuowany przez producenta.”

Odpowiedź 43:Zamawiający wykreśla pozycję nr 12 z pakietu nr 12 zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 19. Zmodyfikowany formularz cenowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją formularza cenowego.

Pytanie 44: „Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1 Czy w tej pozycji Zamawiający wymaga Smatostatinum 3 mg?”

Odpowiedź 44:Zamawiający poprawia omyłkę pisarską w opisie przedmiotu zamówienia-wymaga zaofiarowania preparatu Somatostatinum w dawce 3,0 mg. Zmodyfikowany formularz cenowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją formularza cenowego.

Pytanie 45: „Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saşetek (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 saşetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?”

Odpowiedź 45: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga „Macrogl 4000 proszek do sporządzania roztworu doustnego, saşetka a 74 g”; dopuszcza dowolną wielkość opakowania handlowego.

Pytanie 46: „Bardzo proszę o wykreślenie leków z pakietów Zakończona produkcja – Brak zamienników
Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody to bardzo proszę o możliwość wpisania ostatecznej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji

| Pakiet | Pozycja | Nazwa handlowa |
|--------|---------|---|
| 1 | 4 | Acebutolol Gedeon Richter(Sectral 400),400mg,30tab |
| 1 | 5 | Ascodan, 400 mg + 8 mg, tabl., 10 szt |
| 1 | 16 | Mytelase, 10 mg, tabl., 50 szt |
| 1 | 20 | Spasticol, (15 mg+40 mg)/1,5 g, czopki, 10 szt |
| 1 | 34 | Hemorectal, czopki, 10 szt,bl(2x5) |
| 1 | 92 | Katadolon, 100 mg, kaps.twarde, 10 szt,bl(1x10) |
| 1 | 161 | K-Vitum Witam.K dla niemowl.,kaps.twist-off,36 szt |
| 1 | 175 | Sirupus Pini compositus, (H.Wr.),1000 g |
| 1 | 181 | Venter, 1 g, tabl., 50 szt |
| 1 | 205 | Vit. B 1 Richter, 3 mg, tabl., 50 szt |
| 1 | 208 | D-Vitum Wit.D d/niemowl.400jm,kaps.twist-off,96szt |
| 1 | 234 | Debridat, 7,87mg/g, gran.do sporz.zaw.doust,250ml |
| 1 | 242 | Hemofer Prolongatum,105mgFe2+,tabl.przedł.uw,30szt |
| 1 | 246 | Butapirazol, 250 mg, czopki, 5 szt |
| 1 | 247 | Butapirazol, 50 mg/g, maşć, 30 g |
| 1 | 253 | Theovent 100, 100 mg, tabl., 30 szt, bl(2x15) |
| 2 | 11 | Optibetol 0.5%, (5 mg/ml), krople do oczu, 5 ml |
| 2 | 48 | Pimafucort, (10 mg+10 mg+3500 I.U.)/g, krem, 15 g |
| 2 | 84 | Mecortolon, 5 mg/g, krem, 10 g |
| 2 | 91 | Solcoseryl, 8,3 mg/g, żel do oczu, 5 g |
| 2 | 92 | Solcoseryl, 2,07 mg/g, maşć, 20 g |
| 3 | 31 | Mefacit, 250 mg, tabl., 30 szt,bl(3x10) |

| | | |
|----|-----|---|
| 4 | 35 | Fenactil, 5 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp |
| 4 | 36 | Fenactil, 25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz.,10 amp |
| 4 | 40 | Clemastinum WZF, 1 mg/10 ml, syrop, 100 ml |
| 4 | 108 | Propranolol WZF, 1 mg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz,10amp |
| 4 | 147 | Pentazocinum WZF, 30mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp |
| 6 | 10 | Cyrdanax, 20 mg/ml (500mg),pr.d/sp.roz.d/inf,1fiol |
| 6 | 18 | Pregnyl,5.000j.m.,pr.rozp.d/r.d/wst,1fiol+1f.rozp. |
| 6 | 23 | Tisercin, 25 mg/ml, roztw.do wstrz., 10 amp |
| 6 | 34 | Solcoseryl,42,5 mg/ml;2 ml,roztw.do wstrz.,25 amp |
| 6 | 39 | Bio-Trombina 400,400jm,pr.rozp.ds.rozt,miejsc,5amp |
| 6 | 41 | Norcuron, 10 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.,10 fiol |
| 6 | 42 | Norcuron, 4 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz., 10 amp |
| 10 | 41 | Luminalum, 15 mg, czop.doodbytn., 10 szt |

Odpowiedź 46: Zamawiający wykreśla ww. pozycje z poszczególnych formularzy cenowych. Zmodyfikowany formularz cenowym stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowana wersją formularza cenowego.

Pytanie 47: „Bardzo proszę o wykreślenie leków z pakietów - Brak produkcji

Nie jest znany termin wznowienia sprzedaży leku

Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody to bardzo proszę o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku produkcji

| Pakiet | Pozycja | Nazwa handlowa |
|--------|---------|--|
| 1 | 226 | Lorista HL, 100 mg+12,5 mg, tabl.powl., 28 szt |
| 1 | 239 | Tafen Nasal, 50 mcg/dawkę, aer.do nosa, 200 daw. |
| 1 | 272 | Exacyl, 500 mg/5 ml, roztw.do wstrz,(Sanofi),5amp |
| 2 | 57 | Laticort 0.1%, 1 mg/ml, płyn na skórę, 20 ml |
| 2 | 64 | 1% wodny rozt.fiolet.gencjan,10mg/g,pł.n/sk,20g |
| 2 | 79 | Hedrin, roztwór, p/wszawicy, 100 ml |
| 4 | 102 | Vitacon,10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp |
| 6 | 4 | Diprophos, (6,43mg+2,63mg)/1ml,zaw.do wstrz.,5 amp |
| 6 | 15 | Fluoresceine SERB, 100 mg/ml;5ml,roztw.d/wst,10amp |
| 6 | 24 | Depo-Provera, 150 mg/ml;3,3 ml,zaw.do wstrz.,1fiol |

Odpowiedź 47: Zamawiający wykreśla ww. pozycje z poszczególnych formularzy cenowych. Zmodyfikowany formularz cenowym stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowana wersją formularza cenowego.

Pytanie 48: „Do §1 ust. 4 pkt 4.1.-4.3 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?”

Odpowiedź 48: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 49: „Do §1 ust. 5 lit. c) wzoru umowy. Prosimy o dopisanie następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

Odpowiedź 49: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 50: „Do §2 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 1, poprzez skonkretyzowanie, że podana graniczna wielkość opcji (20%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznaczało będzie, że każdy z określonych w formularzu asortymentowo – cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 20% większej niż pierwotnie zakładano.”

Pytanie 51: „Do §3 ust. 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączania do dostawy dokumentu magazynowego? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak nazwy wszystkich przekazywanych pozycji, numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.”

Pytanie 52: „Do §5 ust. 1 wzoru umowy: Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów o fakturach zbiorczych wystawianych raz w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylene z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur. Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapisy §5 ust. 1 postanowień umowy dotknięte są nieważnością.”

Pytanie 53: „Do §5 ust. 8 wzoru umowy. Adekwatnie do art. 439 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.), prosimy o zmianę terminu uprawniającego Wykonawcę do dokonania pierwszej zmiany wynagrodzenia z 9 na 6 miesięcy, tak jak stanowi zapis §5 ust. 7 wzoru umowy.”

Pytanie 54: „Do §5 ust 7-9 wzoru umowy. Prosimy o zmianę brzmienia tego zapisu w taki sposób, aby w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §5 ust. 7-9 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabydą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.”

Pytanie 55: „Do §6 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §6 ust. 1 wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za ewentualne opóźnienie dostawy lub realizacji reklamacji lub odmowę zrealizowania dostawy w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia dziennie?”

Pytanie 56: „Do §8 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy zmianę brzmienia §8 ust. 2 wzoru umowy poprzez wykreślenie słów: „...nie wymaga aneksu do umowy, a jedynie korekty dokumentu rozliczeniowego w rozumieniu prawa podatkowego.” oraz dodanie w to miejsce zdania: „...może zostać dokonana wyłącznie w drodze porozumienia stron, po uprzedniej pisemnej zgodzie Wykonawcy oraz o ile nie będzie naruszała równowagi ekonomicznej umowy w szczególności skutkując rażąco stratą po stronie Wykonawcy.”.

Pytanie 57: „Do §8 ust. 3 lit. c) wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §8 ust. 3 lit. c), poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym 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 asortymentów. Aktualna treść §8 ust. 3 lit. c) jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Dodatkowo, prosimy o usunięcie z treści §8 ust. 3 lit. c) wzoru umowy fragmentu: „(...) – zmiana ta nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy.” oraz stosowanie do zmian ilości asortymentu, polegających na zmniejszeniu lub zwiększeniu ilości w poszczególnych pozycjach asortymentowych, reguły wskazanej w §8 ust. 5 wzoru umowy: („Wszelkie zmiany umowy wymagają zgody obu stron w formie pisemnej, pod rygorem nieważności”). Zwracamy uwagę, że na podstawie z art. 77 § 1 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 1740 ze zm.), uzupełnienie lub zmiana umowy wymaga zachowania takiej formy, jaką ustawa lub strony przewidziały w celu jej zawarcia.”

Pytanie 58: „Do §10 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisów §10 ust. 4 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.”

Odpowiedź 50-58: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 59: „Pakiet 4 pozycja 194 – Czy Zamawiający dopuści lek Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp. o składzie Calcium Gluconate? Jest to jedyny zarejestrowany lek z tą substancją”

Odpowiedź 59: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 60: „Pakiet 4, Pozycja 75, 76, 77, Lidocainum hydrochloricum: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?”

Odpowiedź 60: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz w formularzu cenowym.

Pytanie 61: „Pakiet 4, Pozycja 132 136, Tramadol hydrochloride: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było

mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?"

Odpowiedź 61:Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz w formularzu cenowym.

Pytanie 62: „*Pakiet 4, Pozycja 150, 151: Morphine sulphate: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?*”

Odpowiedź 62:Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz w formularzu cenowym.

Pytanie 63: „*Pakiet 4, Pozycja 176, Ceftazidime 1,0 g i.v. fiol / amp: Czy Zamawiający wymaga, aby ceftazydym był wskazany do stosowania m. in.; przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich*”

Odpowiedź 63:Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz w formularzu cenowym.

Pytanie 64: „*Pakiet 4, Pozycja 176, 177: Ceftazidime: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?*”

Odpowiedź 64:Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz w formularzu cenowym.

Pytanie 65: „*Pakiet 4, Pozycja 178, Cefazolin 1,0 g fiol / amp: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?*”

Odpowiedź 65:Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz w formularzu cenowym.

Pytanie 66: „*Pakiet 4, Pozycja 190, 191: Ciprofloxacin: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?*”

Odpowiedź 66:Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz w formularzu cenowym.

Pytanie 67: „*Czy w Pakiecie 1 poz. 185 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu konfekcjonowanego w opakowaniach x 25 szt. – przy czym każdy test w opakowaniu jest indywidualnie zapakowany z hermetycznie zamkniętej, opisanej foliowej saszetce z możliwością użycia do końca daty ważności niezależnie od tempa zużycia pozostałych testów z opakowania?*”

Odpowiedź 67:Zamawiający modyfikuje jedn.miary w poz. 185 pakietu nr 1 zastępując zapis „op” zapisem „ szt”. Zamawiający dopuszcza dowolną wielkość opakowania handlowego.

Pytanie 68: „*Czy w Pakiecie 4 poz. 74 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).*”

Odpowiedź 68: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu.

Pytanie 69: „*Czy w Pakiecie 30 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.?. Zawartość Saccharomyces boulardii w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być*”

podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź 69: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu.

Dodatkowo zamawiający modyfikuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia oraz projektowanych postanowień umowy z zgodnie z poniższym:

▪ **Specyfikacja warunków zamówienia:**

- Zmianie ulega punkt VI. 3:

✓ **3.2 Uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej:**

Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca:

a) wykaże, że posiada wymagane uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej zapewniające należyte wykonanie zamówienia, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada aktualne zezwolenie na obrót hurtowy produktami leczniczymi lub na wytwarzanie lub import produktu leczniczego będącego przedmiotem zamówienia, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2022, poz. 2301) – **dotyczy asortymentu zarejestrowanego jako wyrób medyczny.**

- Zmianie ulega punkt VII. 1.2:

✓ **2.2 Dotyczących spełnienia warunków udziału w postępowaniu:**

1) **aktualne zezwolenie na obrót hurtowy produktami leczniczymi lub na wytwarzanie lub import produktu leczniczego będącego przedmiotem zamówienia, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2022, poz. 2301) – dotyczy asortymentu zarejestrowanego jako wyrób medyczny.**

▪ **Projektowane postanowienia umowy:**

✓ **Zamawiający modyfikuje zapisy § 1 ust. 5 lit. c zgodnie z poniższym zapisem:**

„Przedmiot dostawy określony w ust. 1 i 4 posiada termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od momentu dostarczenia i nienaruszone opakowanie”.

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, **przedłużony zostaje termin składania ofert ustalony do dnia 05.09.2023 r. do godziny 10.00** oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30. Jednocześnie zmianie ulega termin związania ofertą do dnia: 01.12.2023 r.

Załączniki:

1. Formularz cenowy w zakresie pakietu nr 1, 2, 3, 4, 6, 9, 12, 14, 21, 50 orz 62 – wersja zmodyfikowana.