

Reszel, dn. 25.01.2022r.

Nr sprawy: 1/2022

Dotyczy: udzielenia odpowiedzi dotyczących postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia - postępowanie prowadzone w trybie podstawowym pt.: „Zapotrzebowanie na produkty lecznicze i środki dietetyczne specjalnego przeznaczenia medycznego dla ZOZ w Reszlu”

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dn. 11 września 2019r. (Dz. U. z 2021r., poz. 1129 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

### **Pytania i odpowiedzi**

#### **Zestaw 1.**

##### Pytanie 1

Czy zamawiający **w pakiecie 8 w pozycji 1** z związku z oczekiwaniem diety wspomagającej leczenie ran, Zamawiający wymaga diety, która ma wskazanie rejestracyjne jako dieta wspomagająca leczenie ran i odleżyn? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga rejestracji.

##### Pytanie 2

Czy Zamawiający **w pakiecie 8 w pozycji 2** prosząc o dietę bogatoresztkową oczekuje diety zawierającej minimum 6 rodzajów błonnika? W składzie diety dojelitowej powinna znajdować się mieszanina różnych błonników, w tym probiotyk np. inulina. Błonnik rozpuszczalny (beta-glukany, pektyn, gumy np. guma guar, śluz roślinne, fruktooligasacharydy, niektóre hemicelulozy) potrzebne są dla mikroflory jelita grubego. Błonnik nierozpuszczalny (skrobia oporna, celuloza, niektóre pektyny, niektóre hemicelulozy, ligniny) zwiększa objętość treści pokarmowej w jelicie cienkim, pobudza ukrwienie jelit, przez mechaniczne drażnienie ścian jelita grubego pobudza jego perystaltykę, chroni przed uchyłkowością jelit, wpływa na wydzielanie hormonów przewodu pokarmowego (np. gastryny). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

##### Pytanie 3

Czy zamawiający **w pakiecie 8 pozycji 3, 4** zgodzi się na zaoferowanie diety opartej na mieszaninie 4 rodzajów białek. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

##### Pytanie 4

Czy zamawiający **w pakiecie 8 pozycji 4** zgodzi się na dopuszczenie diety zawierającej tłuszcz MCT. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie 5.

Czy Zamawiający **w pakiecie 8 pozycji 5** oczekuje diety zawierającej cztery rodzaje białka: kazeina, serwatka, soja, groch – taki rodzaj białka, zarówno pochodzenia roślinnego i zwierzęcego wpisuje się w najbardziej optymalną dietę i jest zgodny z wytycznymi WHO. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 6.

Czy Zamawiający **w pakiecie 9 pozycji 1** zgodzi się na zaoferowanie zestawu do pompy Flocare Infinity, do worków ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale oczekuje się zestawu kompatybilnego do pompy Flocare Infinity będących w posiadaniu ZOZ w Reszlu oraz kompatybilnych z opakowaniami diet jak w pakiecie nr 8.

Pytanie 7.

Czy Zamawiający **w pakiecie 9 w pozycji 1** oczekuje zestawów do pompy, zgodnego z zestawem wymienionym w instrukcji obsługi pompy Flocare Infinity ? Jedynie taki zestaw gwarantują najlepszy przepływ i połączenie z pompą. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zestawu zgodnego z wymienionym w instrukcji obsługi pomp Flocare Infinity.

Pytanie 8.

Zamawiający w **pakiecie 9 w pozycji 1** wyspecyfikował zestawy Pomp Flocare Infinity z konektorem. Łącznik taki był rozwiązaniem czasowym i obecnie (zgodnie z rekomendacjami GEDSA) zestawy takie nie są produkowane. Wobec powyższego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów tylko ze złączem EnFit w zestawach do pomp. Pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko zestawy ze złączem EnFit.

Pytanie 9.

Z uwagi na to, że w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby załącznik nr 7 w paragrafie 3, ust 6

*dostarczany asortyment będzie posiadał termin przydatności do użycia nie krótszy niż ¾ terminu nadanego przez producenta licząc od daty dostawy do Zamawiającego.*

dla pakietu 8 żywności medycznej, oferowany przedmiot zamówienia posiadał termin przydatności nie krótszy niż **6 miesięcy**.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, tylko dla pakietu 8 tj. preparaty do żywienia dojelitowego, że oferowany przedmiot zamówienia posiada termin przydatności nie krótszy niż 6 miesięcy.

## Zestaw 2.

### **Pytanie nr 1 – dotyczący Zadanie 5 poz. 55**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel 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%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

### Zestaw 3.

#### Pytanie 1

pakiet 4 pozycja 20:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

### Zestaw 4.

#### Pytanie 1.

Czy w Pakiecie nr 4 poz. 134 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie 2.

Czy w Pakiecie nr 4 poz. 114 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Produkt ma być produktem leczniczym.

### Pytanie 3.

Czy w Pakiecie nr 4 poz. 114 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Produkt ma być produktem leczniczym.

### Zestaw 5.

Pytania do wzoru umowy:

#### Pytanie 1.

Do §2 ust. 5, §3 ust. 8 pkt 2, §5 ust. 3 pkt 4 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i 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: W §2 ust. 5 wprost wskazano, że Dostawca zobowiązany jest do dostarczenia zamiennika w cenie NIE WYŻSZEJ niż ofertowa.

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę.

#### Pytanie 2.

Do §3 ust. 6 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego ogranicza okres ważności zamówionych towarów? Wskazujemy, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust. 6 wzoru umowy treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Do § 3 ust. 6 projektowane postanowienia umowy (załącznika nr 7 do SWZ) dopisuje się treść: *"Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone jedynie w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."*

#### Pytanie 3.

Do §3 ust. 8 pkt 3-5 oraz §7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Prosimy o dodanie sentencji, zgodnej z przesłanką wynikającą z 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: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie wskazywanej sentencji.

Zamawiający wskazuje, że dodanie żądanej sekwencji w §3 ust. 8 pkt 3-5 oraz §7 ust. 1 pkt. 1), jest zbędne, z uwagi na to, że art. 552 KC jest przepisem, który z mocy prawa obowiązuje i wiąże strony. Dodatkowo, zgodnie z §10 ust. 6 do spraw nieuregulowanych postanowieniami umowy, mają zastosowanie m. in. przepisy Kodeksu cywilnego. Przepisywanie treści artykułów aktów prawnych do umowy jest zbędne i powoduje brak czytelności umów.

#### Pytanie 4.

Do §4 ust. 4, ust. 7, ust. 12, §5 ust. 3 pkt 5 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapisy §4 ust. 4, ust. 7, ust. 12, §5 ust. 3 pkt 5 wzoru umowy są ogólne i nieprecyzyjne. Na ich podstawie Wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisów §4 ust. 4, ust. 7, ust. 12, §5 ust. 3 pkt 5 wzoru umowy, w taki sposób, aby były zgodne z

zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 4 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust. 2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust. 1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że wszystkie zapisy dotyczące zmian umowy w szczególności §4 ust. 4, ust. 7, ust. 12, §5 ust. 3 pkt 5, spełniają określone przepisami prawa wymagania, zatem nie istnieje potrzeba ich doprecyzowania.

Zgodnie ze stanowiskiem doktryny zmiana umowy jest istotna, jeżeli powoduje, że charakter umowy zmienia się w sposób istotny w stosunku do pierwotnej umowy. Przepis ten stanowi odwzorowanie art. 72 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE i art. 89 ust. 4 dyrektywy 2014/25/UE, zgodnie z którymi modyfikację umowy w sprawie zamówienia lub umowy ramowej w okresie ich obowiązywania uznaje się za istotną, jeżeli powoduje ona, że charakter umowy w sprawie zamówienia lub umowy ramowej zmienia się w sposób istotny w stosunku do charakteru pierwotnie zawartej umowy. **Zatem dla ustalenia, czy zmiana umowy jest istotna, konieczne jest porównanie charakteru umowy po jej zmianie w stosunku do charakteru pierwotnej umowy.** Wskazówki interpretacyjne pozwalające na dokonanie takiego ustalenia zostały wypracowane w orzecznictwie unijnym i ujęte w motywie 107 preambuły dyrektywy 2014/24/UE i motywie 113 preambuły dyrektywy 2014/25/UE.

Ustalanie, czy zmiana umowy jest istotna, w rozumieniu art. 454 ust. 2 PZP, nie może być dokonywane według zasad dających się zastosować w sposób generalny. Każdorazowo skutki dokonania określonej zmiany należy odnieść do podstawowych postanowień pierwotnej umowy, oceniając czy nowe postanowienia nie odbiegają od pierwotnych w takim stopniu, który wskazywałyby na to, że w istocie doszło do udzielenia nowego zamówienia.

Zmiana umowy na podstawie wskazywanych przez Pytającego przepisów wymaga przede wszystkim ustalenia „konieczności” jej wprowadzenia. Zmiana umowy będzie konieczna w przypadku, kiedy jej dokonanie jest uzasadnione **wystąpieniem nowych, nieprzewidywanych w momencie wszczęcia postępowania okoliczności (przy zachowaniu należytej staranności) i jednocześnie jest wymagana z punktu widzenia prawidłowego wykonania umowy, zgodnie z jej pierwotnymi celami i założeniami**, lub zmierza do przywrócenia równowagi ekonomicznej stron, naruszonej wystąpieniem nowych okoliczności.

Przepisy PZP nie określają, w jakiej sytuacji można uznać, że konieczne do wprowadzenia zmiany spowodowane są okolicznościami, których zamawiający nie mógł przewidzieć. Ustalając wystąpienie tej przesłanki, należy posiłkować się wytycznymi, które znajdują się w dyrektywach. W motywie 109 preambuły dyrektywy 2014/24/UE i motywie 115 preambuły dyrektywy 2014/25/UE wskazano, że „instytucje zamawiające mogą napotkać okoliczności zewnętrzne, których nie mogły przewidzieć w momencie udzielania zamówienia, w szczególności gdy zamówienie jest wykonywane przez dłuższy czas. W takim przypadku niezbędny jest pewien stopień elastyczności w celu dostosowania zamówienia do tych okoliczności bez konieczności przeprowadzania nowego postępowania o udzielenie zamówienia. Pojęcie niemożliwych do przewidzenia okoliczności odnosi się do okoliczności, **których nie można było przewidzieć pomimo odpowiednio starannego przygotowania pierwotnego postępowania o udzielenie zamówienia przez instytucję zamawiającą, z uwzględnieniem dostępnych jej środków, charakteru i cech tego konkretnego projektu**, dobrych praktyk w danej dziedzinie oraz konieczności zagwarantowania odpowiedniej relacji pomiędzy zasobami wykorzystanymi na przygotowanie postępowania a jego przewidywalną wartością”. Zatem brak możliwości przewidzenia przez zamawiającego okoliczności powodujących konieczność zmiany umowy powinien być ustalany z uwzględnieniem należytej staranności, jaka powinna towarzyszyć zamawiającemu na etapie przygotowania postępowania (w szczególności w trakcie opisu przedmiotu zamówienia oraz ustalania warunków realizacji zamówienia, określanych w umowie). Momentem granicznym, w którym zmiany mogły być przewidziane, jest termin otwarcia ofert. Do tego terminu bowiem zamawiający może dokonać zmian w dokumentach zamówienia, w tym w postanowieniach umowy.

Mając na uwadze powyższe, Zamawiający, uwzględniając charakter swojej działalności, polegającej na opiece nad osobami przewlekle chorymi, nie jest w stanie przewidzieć, jakie dokładnie i w jakiej ilości środki farmakologiczne będą mu potrzebne przez cały okres trwania umowy. Stąd też

zapisy umożliwiające Zamawiającemu, modyfikację w pewnym, niewielkim zakresie, zmiany umowy. Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Zamawiający wskazał w sposób precyzyjny ewentualną zmianę wartości zamówienia (20% wartości umowy), dopuszczona przez Zamawiającego zmiana, nie powoduje znacznego rozszerzenia albo zmniejszenia zakresu świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy, a ponad to proponowane zmiany spełniać będą warunki określone w przepisach ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

#### Pytanie 5

Do §6 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary za odstąpienie od umowy, w ten sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę sposobu obliczania kary umownej, określonej w § 6 ust. 1 pkt 4) projektowane postanowienia umowy.

### Zestaw 6.

#### Pytanie 1

Pakiet 1 poz.4 Cefepime 1,5g prosz.d/sp r-ru do wstrz, inf x 1fiol – proszę o doprecyzowanie jaki preparat należy wycenić?, nie ma preparatu w opisanej dawce. Preparat Cefepime jest zarejestrowany w dawce 1g lub 2g.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga Preparat Cefepime zarejestrowany w dawce 1g .

#### Pytanie 2

Pakiet 1 poz. 31 Klindamycyna 600mg/4ml x 5 fiol – proszę o doprecyzowanie czy należy wycenić 20 ampulek czy 20 opakowań x 5?.

Odpowiedź: Należy wycenić 20 opakowań x 5.

### Zestaw 7.

Dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 5, poz. 59:

#### Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Ma być to produkt o działaniu regeneracyjno – ochronnym a nie barierowo – ochronnym.

### Zestaw 8.

#### Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 4 miał na myśli cefepime 1 czy 2 g? Na rynku dostępne dawki to 1g lub 2g, brak dawki 1,5g.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga Preparat Cefepime zarejestrowany w dawce 1g .

#### Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 31 miał na myśli 20 ampulek czy 20 opakowań x 5 szt?

Odpowiedź: Należy wycenić 20 opakowań x 5szt.

### Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1 poz 46? Produkcja leku theophyllum 250 ml została zakończona.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga by wykonawca podał ostatnią cenę i umieścił informację o zakończeniu produkcji w załączniku nr 2 do SWZ.

### Pytanie 4

W pakiecie 4 poz 39 duloxetine jest dostępna jedynie w dawkach 30 mg lub 60 mg. Prosimy o określenie, jaką dawkę należy wycenić?

Odpowiedź: Lek w dawce 30 mg.

### Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 4 poz 77? Dystrybucja leku została zakończona.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga by wykonawca podał ostatnią cenę i umieścił informację o zakończeniu produkcji w załączniku nr 2 do SWZ.

### Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 4 poz 131? Lek niedostępny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga by wykonawca podał ostatnią cenę i umieścił informację o zakończeniu produkcji w załączniku nr 2 do SWZ.

### Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz 142 miał na myśli tabl / kaps o przedł. / zmod. uwalnianiu? Jedynie dostępne w tej dawce.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga tabl / kaps o przedł. / zmod. uwalnianiu.

### Pytanie 8

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 18 wyrazi zgodę na wycenę SkinScabin 120 ml (Zawiera 10 % benzoesan benzylu o działaniu ochronnym na skórę)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

### Pytanie 9

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz 29 miał na myśli 4 opak 1+1 but 225ml czy 4 opak 2+2 but x 225 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 4 opakowań 2+2 butelki x 225 ml.

### Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 5 poz 47? Lek wycofany.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga by wykonawca podał ostatnią cenę i umieścił informację o zakończeniu produkcji w załączniku nr 2 do SWZ.

### Pytanie 11

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz 71 miał na myśli krem czy maść?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli maść w opakowaniu po 25 gram.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz 76 wyrazi zgodę na wycenę Benzyny aptecznej o poj 100 ml w ilości 25 opak? ( 100 ml = 69g). Benzyna w opak 85 g nie jest aktualnie dostępna.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem ilości.

Pytanie 13

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz 77 wyrazi zgodę na wycenę 1 opak x 10 szt opatrunków? (Brak opakowania x 1 szt)

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje 2 op. (op. x 10 szt.) w załączniku nr 2 do SWZ.

Zestaw 9.

Pytanie 1.

Pakiet 1 pozycja 4, prosimy o doprecyzowanie dawki. Czy Zamawiający wymaga dawki 1g czy dawki 2g. Podana dawka 1,5g nie istnieje.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga Preparat Cefepime zarejestrowany w dawce 1g .

Pytanie 2.

Pakiet 1 pozycja 13. Prosimy o dopuszczenie innego producenta niż w pozycjach 9,10,11,12. Nie ma możliwości zaproponowania w pozycjach 9-13 tego samego producenta

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy wymogów tej pozycji tego pakietu.

Pytanie 3.

Pakiet 4 poz 39 Prosimy o doprecyzowanie dawki. Czy Zamawiający wymaga dawki 30mg czy 60 mg. Podana w SWZ dawka 10 mg nie istnieje.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dawki 30mg.

Pytanie 4.

Pakiet 4 poz 61 Prosimy o dopuszczenie postaci o przedłużonym uwalnianiu. Jest to jedyna dostępna na rynku postać w tej dawce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5.

Pakiet 4 poz 130. Czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce: kwas askrobinowy 100 mg + rutozyt 25 mg\*125 tabletek? Podany w SWZ lek nie istnieje

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli lek w dawce: kwas askrobinowy 100 mg + rutozyt 25 mg\*125 tabletek.

Pytanie 6.

Pakiet 5 poz 5 czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku o pojemności 28ml w ilości 10 op? Pojemność 24 ml jest wycofana z obrotu

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku o pojemności 28 ml w ilości 10 op.



Pytanie 7

Pakiet 5 poz 40. Prosimy o doprecyzowanie Czy Zamawiający miał na myśli tabletki dopochwowe 500 mg pakowane po 10szt, czy tabletki doustne w dawce 500 mg pakowane po 28 tabletek?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli tabletki dopochwowe.

Pytanie 8

Pakiet 5 poz 71 – Prosimy o doprecyzowanie postaci oraz wielkości opakowania. Czy ma to być 25 g czy 30 g oraz czy ma to być krem czy maść?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli maść w opakowaniu po 25 gram.

Informacja zostanie udostępniona na stronie internetowej prowadzonego postępowania:  
<https://platformazakupowa.pl/transakcja/562694>

.....  
/Kierownik Zamawiającego/