

Dotyczy: wyjaśnień treści SWZ (odpowiedzi na pytania) do postępowania na dostawę leków dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II” prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Znak sprawy: 04/05/2022.

Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie działając na podstawie art. 135 ust. 1, 5 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) odpowiada na pytania zadane przez wykonawców w następujący sposób:

Pytanie nr 1

dotyczy pakietu 18, poz. 11

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: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

dotyczy pakietu 35

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: Nie, cena do 2 miejsc po przecinku.

Pytanie nr 3

dotyczy pakietu 53, poz. 1

1. Czy Zamawiający w pozycji pozycja 1 pakiet 53 dopuści produkt 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: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4

1. Czy Zamawiający w pozycji 1,2 pakiet 50 dopuści postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 5

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?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 6

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: Tak, Zamawiający wyraża zgodę proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 7

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: Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 8

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: Proszę podać ostatnią cenę i informację pod pakietem.

Pytanie 9

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: Tak, dopuści wycenę leku za opakowanie.

Pytanie 10

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Nie, cena ma być do 2 miejsc po przecinku.

Pytanie 11

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

Odpowiedź: Tak, dopuści w/w wycenę.

Pytanie 12

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §9 ust. 2, 3, 4:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 6 ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego.**

Odpowiedź: Nie.

3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku niedokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 7 ust. 2 Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego**

Odpowiedź: Nie.

4. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 10 % wartości **brutto niezrealizowanej części** określonej w § 2 ust. 1 Umowy w przypadku odstąpienia od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §8 ust. 6 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 15

dotyczy pakietu 16, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Volulyte, zawierający 6% hydroksyetyloskrobię oraz jony Cl w ilości zbliżonej do zawartości w osoczu, bez jonów wapnia w opakowaniu typu worków?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16

dotyczy pakietu 27, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

dotyczy pakietu 83, poz. 4

Wedle naszej wiedzy na rynku obecnie nie ma produktu GLUCOSE 20% o poj. 100 ml. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu 250 ml z przeliczeniem ilości do 40 szt.?

Odpowiedź: Pomyłka pozycji w pakiecie poz. 4 dotyczy glukose 40% a 10ml.

Pytanie 18

dotyczy pakietu 29, poz. 2

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: Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 19

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: Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 20

dotyczy pakietu 31, poz. 37

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie ZinoDr.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21

dotyczy pakietu 75, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie HepaDr.A konfekcjonowanego 40 tab/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Błąd – nie dotyczy w/w pakietu.

Pytanie 22

dotyczy pakietu nr 2, poz. nr 5 i 21

W związku z zakończeniem produkcji produktów zamieszczonych w Pakiecie nr 2 w pozycjach nr 5 oraz 21, zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ostatniej ceny i umieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem.

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę na podanie ostatniej ceny i umieszczenie odpowiedniej adnotacji pod pakietem.

Pytanie 23

dotyczy zapisów umowy §4 ust. 4

Zamawiający w §4 ust. 4 projektu umowy wskazał, iż:

„Strony zgodnie postanawiają, iż treść Umowy ulegnie odpowiedniej modyfikacji w zakresie ceny brutto leków, jeśli na skutek wprowadzonej na mocy obwieszczenia Ministra Zdrowia zmiany limitu finansowania leków objętych postanowieniami Umowy, ulegnie zmianie wysokość kwoty refundacji leków. Postanowienia ust. 3 zdanie trzecie niniejszego paragrafu stosuje się odpowiednio.

(Postanowienia §11 ust. 2 Umowy stosuje się odpowiednio, przy czym stosowna zmiana Umowy wejdzie w życie z mocą obowiązującą od dnia wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego ceny urzędowe leków)“

W nawiązaniu do powyższych zapisów czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zmiana ceny produktu leczniczego, która jest wyższa niż limit finansowania wymagała aneksu do umowy, a brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu, dotyczącego dostosowania ceny do limitu finansowania, wynikającego z Obwieszczenia Ministra Zdrowia, może stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie jednoznaczne z niewykonaniem lub nienależnym wykonaniem umowy przez Wykonawcę?

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 15 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Ustawa refundacyjna) Minister Zdrowia ustala grupy leków, w ramach których wyznacza się podstawę limitu (grupy limitowe). Do grupy limitowej kwalifikują się leki posiadające tę samą nazwę międzynarodową albo inne nazwy międzynarodowe, ale podobne działanie terapeutyczne i zbliżony mechanizm działania przy zastosowaniu następujących kryteriów: (i) tych samych wskazań lub przeznaczeń, w których są refundowane i (ii) podobnej skuteczności. Podstawa limitu w danej grupie limitowej (tzw. limit finansowania) jest zmienna w czasie i zależy od aktualnych warunków rynkowych, które dotyczą danego produktu. Jednocześnie, Wykonawca nie ma realnego wpływu na finalną wysokość limitu finansowania, ponieważ decydem w tym zakresie jest Minister Zdrowia. Nieuzasadnione jest więc przerzucanie przez Zamawiającego na Wykonawcę ryzyka związanego ze zmianą limitu finansowania, która nie jest od niego zależna. Dla porównania zmiana ceny hurtowej brutto lub ceny dla świadczeniodawców, wynikającej z zawartego instrumentu dzielenia ryzyka, jest elementem negocjacji pomiędzy wnioskodawcą refundacyjnym a Ministrem Zdrowia i tym samym może stanowić podstawę zmiany ceny określonej przez Wykonawcę w ofercie bez konieczności zawierania aneksu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24

dotyczy §5 ust 2 Projektu umowy

Zamawiający w §5 ust 1 i 2 projektu umowy wskazał, iż:

„1. O zaprzestaniu produkcji danego leku lub jego braku na polskim rynku, Wykonawca powiadomi niezwłocznie Zamawiającego w formie pisemnej.

2. W sytuacji, o której mowa w ust. 1, Wykonawca zobowiązany jest do dostawy zamiennika danego leku, po wcześniejszym uzgodnieniu rodzaju tego zamiennika z Kierownikiem Apteki Szpitalnej i po uzyskaniu pisemnej zgody Zamawiającego. Cena zamiennika nie może być wyższa od ceny leku wskazanej w Załączniku Nr 1 do Umowy.”

Tak sformułowane postanowienie w sposób nieuzasadniony zakłada, że każdy wykonawca posiada w swoim portfolio komplet leków referencyjnych i generycznych lub biopodobnych, podczas gdy Roche Polska dystrybuuje bezpośrednio produkty lecznicze, w odniesieniu do których jest przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, a zatem w przypadku przerwania ciągłości dostaw Produktu nie jest w stanie dostarczyć jego odpowiednik na żądanie Zamawiającego.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość niestosowania wskazanego powyżej zapisu w w §5 ust 2 dla leków znajdujących się w pakiecie nr 94?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwość niestosowania wskazanego powyżej zapisu w §5 ust 2 dla leków znajdujących się w pakiecie nr 94?

Pytanie 25

dotyczy pakietu 2, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Levofloxacin , 5 mg/ml;100 ml, rozt.d/inf.,10poj.**KabiPac** ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 26

dotyczy pakietu 6, poz. 16

Czy Zamawiający dopłaci do wyceny:

Majamil PPH, 50 mg, tabl.dojelit., 30 szt,bl(3x10)?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 27

dotyczy pakietu 6, poz. 18

Czy Zamawiający dopłaci do wyceny: ?

Majamil prolongatum, 100 mg, tabl.o przedł.uwaln., 20 szt ?(postać tabletki – niedostępna)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 28

dotyczy pakietu 6, poz. 150

Czy Zamawiający dopłaci do wyceny:

Proaxon, **1000 mg/10 ml**, roztw.doustny, 10 sasz. w ilości 92 op. i tym samym wyrazi podanie ceny za opakowanie handlowe?

Brak dawki wskazanej w formularzu: „ Citicolinum 100mg/10ml ”

Odpowiedź: Tak, dopuszcza 1000 mg/10 ml i proszę o podanie ceny za opakowanie handlowe.

Pytanie 29

dotyczy pakietu 18, poz. 10

Czy Zamawiający dopłaci do wyceny:

Zentel, 400 mg, tabl.do rozgr.i żucia, 1 szt ? (postać tabletki – niedostępna)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 30

dotyczy pakietu 18, poz. 11

Czy Zamawiający dopłaci do wyceny:

Kalipoz Prolongatum, 391 mg K+, tabl.o przedł.uw.,30 szt,bl ? (postać tabletki -niedostępna)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 31

dotyczy pakietu 18, poz. 11

Czy Zamawiający dopłaci do wyceny:

Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 32

dotyczy pakietu 18, poz.12

W związku z wycofaniem z oferty Producenta leku : Hemofer Prolongatum, 105 mg Fe 2+, tabl.o przedł.uw.,30 szt ; zwracam się z prośbą o dopuszczenie do wyceny:

Tardyferon,80 mg Fe2+,tabl.o przedłużonym uwalnianiu 30szt ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 33

dotyczy pakietu 20, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 60 op. (zgodnej z SWZ)? bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego np. po przeliczeniu gramatury 48 op.

Odpowiedź: Proszę Nystatyna 2400 000 jm/5g zawiesina po 24 ml. Lub 28 ml.

Pytanie 34

dotyczy pakietu 20, poz. 28

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

MIG dla dzieci Forte, 40 mg/ml, zaw.doustna, 100 ml w ilości 200 op. (zgodnej z SWZ) ? bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Proszę Ibuprofen 40 mg/ml ā 150 ml.

Pytanie 35

dotyczy pakietu 20, poz. 48

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

D-Vitum Witam.D dla niemowl.400 j.m.,kaps.twist-off, 30szt (suplement diety) w ilości 4 op?

Brak preparatu o kategorii rejestracji : produkt leczniczy.

W przypadku odpowiedzi negatywnej bardzo proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej preparatu, jaki należałoby wycenić.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 36

dotyczy pakietu 24, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Oxylaxon,10 mg+ 5 mg, tabl.o przedł.uwaln., 30 szt?

„Każda tabletko o przedłużonym uwalnianiu zawiera 10 mg oksykodonu chlorowodoru, co odpowiada 9 mg oksykodonu oraz 5 mg naloksonu chlorowodoru jako 5,5 mg naloksonu chlorowodoru dwuwodnego, co odpowiada 4,5 mg naloksonu”

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37

dotyczy pakietu 24, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny;

Oxylaxon,40 mg+20 mg, tabl. o przedł. uwaln., 30 szt.?

„Każda tabletko o przedłużonym uwalnianiu zawiera 40 mg oksykodonu chlorowodoru, co odpowiada 36 mg oksykodonu oraz 20 mg naloksonu chlorowodoru jako 21,98 mg naloksonu chlorowodoru dwuwodnego, co odpowiada 18 mg naloksonu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38

dotyczy pakietu 25, poz. 11 ; 12 ; 13

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny:

Duloxetine : 30 mg; 60 mg; 90 mg - tabletki / kapsułki dojelitowe (twarde) ? (postać tabletkowa – niedostępna)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 39

dotyczy pakietu 32 poz. 2 oraz 3

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny: preparaty w opakowaniu typu : pojemnik.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza w tej pozycji z racji kontynuacji leczenia Zamawiający wymaga preparatu o nazwie handlowej Pulmicort pakiet 32 poz. 2 oraz 3.

Pytanie 40

dotyczy pakietu 47, poz. 6

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny:

Palexia retard, 100 mg, tabl.o przedł.uwaln., 60 szt ?

(preparaty w postaci tab. pow. jest niedostępny na rynku polskim)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 41

dotyczy pakietu 52, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny:

Konakion Prima Infanzia, 2mg/0,2ml,roztw.d/wstrz,doust.,5amp. – preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 42

dotyczy pakietu 62

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.do/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 43

dotyczy pakietu 85

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny:

Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz.,10 amp?

„GLYCERYL TRINITRAT 10mg/5ml” – zakończona produkcja

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 44

dotyczy pakietu 88, poz. 28

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny:

Calsiosol, **95,5 mg/ml**; 10 ml, roztw. do wstrz., infuz., 5 amp ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 45

dotyczy pakietu 88, poz. 64

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny:

Trittico CR, 75 mg, tabl. o przedł. uwaln., 30 szt, bl(2x15) ? (postać – tabletki jest niedostępna)

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie 46

dotyczy pakietu 88, poz. 65

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki preparatu.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

(FLUDROCORTISONUM) -> Cortineff, **100 mcg**, tabl., 20 szt, blist. ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza Cortineff 100mg.

Pytanie 47

dotyczy pakietu 107

W związku z faktem, że od 1 stycznia 2022 produkt firmy Eli Lilly Olumiant (baricytynib) **2mg tabl. powł 35 szt.** został objęty finansowaniem w ramach programu lekowego B.33 (LECZENIE AKTYWNEJ POSTACI REUMATOIDALNEGO ZAPALENIA STAWÓW I MŁODZIEŃCZEGO IDIOPATYCZNEGO ZAPALENIA STAWÓW (ICD-10: M05, M06, M08)) zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuszcza możliwość uwzględnienia dodatkowo w postępowaniu zamiennego wykorzystania dawki 4 mg jak i 2 mg wg potrzeb Zamawiającego. Cena obu preparatów na liście refundacyjnej jest taka sama. (Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 20 grudnia 2021 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 stycznia 2022 r.)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 48

dotyczy pakietu 2, poz.16 i poz. 17 i pakietu 6, poz. 1 ; 2; 71

Czy Zamawiający dopuści wycenę leków w postaci tabletki dojelitowej? (postać tabletki – niedostępna)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 49

dotyczy pakietu 6, poz. 17; 24;25; 128; 142,

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 50

dotyczy pakietu nr 6, poz. 98.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kaps. - Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25), posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tabl.?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 51

dotyczy pakietu 6, poz. 111

Czy Zamawiający wydzieli / wykreśli pozycję z pakietu bez zmiany pierwotnej numeracji pakietu? (preparat obecnie niedostępny na rynku farmaceutycznym)

Odpowiedź: Proszę o wycenę po ostatniej cenie.

Pytanie 52

dotyczy pakietu nr 6, poz. 111

Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:

- właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego , czy też
- wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.)

Odpowiedź: Zamawiający wybiera właściwości przeciwgrzybiczne.

Pytanie 53

dotyczy pakietu nr 6, poz. 117

Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 54

dotyczy pakiet 8, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę : Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiolka ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 55

dotyczy pakietu 8, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Uman Big, 180 j.m./ml; 3 ml (540 mg/3ml) roztw.do wstrzyk.,1 fiol ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 56

dotyczy pakietu 8, poz. 27

Czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 57

dotyczy pakietu 13, poz. 1

czy Zamawiający dopuści wycenę : Gensulin R, 300 j.m./3 ml, roztw.do wstrzyk., 5 wkładów w ilości 1 opakowanie ?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie 58

dotyczy pakietu 20, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 59

dotyczy pakietu 20, poz. 8.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 60

dotyczy pakietu 20, poz. 8.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany 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 ale nie wymaga.

Pytanie 61

dotyczy pakietu 20, poz. 27

czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum VP, 2 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 24 opakowań?

(HYDROXYZINE 1,6mg/1g syrop 200g – preparat niedostępny)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 62

dotyczy pakietu 20, poz. 29

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania.

„NATRII PICOSULFAS 0,01g + MAGNESII OXIDATUM LEVE 3,5g + ACIDUM CITRICUM ANHYDRATUM 10,97g/saszetkę”

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w opakowaniu x 50 saszetek , 2 opakowania do wyceny?

Odpowiedź: Tak, po 50 saszetek , 2 opakowania do wyceny.

Pytanie 63

dotyczy pakietu 20, poz. 29

Czy Zamawiający dopuści wycenę 5 opakowań 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: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64

dotyczy pakietu 26, poz. 2. oraz poz. 3

W związku ze zmianą opakowania przez Producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 65

dotyczy pakietu 31, poz. 30

Czy Zamawiający dopuści wycenę Panthenol S.O.S., spray, 130 g ?

(„DEXPANTHENOL 46,3mg/1g aerozol 130g” – zakończona produkcja)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 66

dotyczy pakietu 31, poz. 33

Czy Zamawiający dopuści Maść pięciornikowa złożona 20 g ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 67

dotyczy pakietu 32, poz. 34

czy Zamawiający dopuści wycenę Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 2 op?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 68

dotyczy pakietu 31, poz. 37

Czy Zamawiający dopuści wycenę :

ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,125 g

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 69

dotyczy pakietu 37, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę Balsam Szostakowskiego, Vinilinum, 100 g ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 70

dotyczy pakietu 47, poz.5

Czy zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 71

dotyczy pakiet 63

Czy Zamawiający dopuści wycenę Antithrombin III Shire(Baxter), 500jm,pr,roz.d/s.r.inf,1f+rozp+zest ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 72

dotyczy pakietu nr 68, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) w ilości 4 op.?

(Hemorectal, czopki, 10 szt,bl(2x5) – zakończona produkcja)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 73

dotyczy pakietu 57, poz. 14

Czy zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu typu: KabiPack?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 74

dotyczy pak. 57, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu typu: worek ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 75

dotyczy pakietu 6, poz. 69

czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu?(postać kapsuła – niedostępna)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 76

dotyczy pakietu 43, poz. 3

Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu w postaci ampułko-strzykawki?

Odpowiedź: Tak zezwala.

Pytanie 77

dotyczy pakietu 77, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 78

dotyczy pakietu 88, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Thiamine Chloride,50mg/ml;1ml,roztw.d/wstrz,10amp (preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia) w ilości 4 op. (zgodnej z SWZ) bądź 2 op. (po przeliczeniu mg substancji czynnej)

(*Vit. B 1 25 mg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz – status zakończona produkcja; brak zamiennika dostępnego na polskim rynku farmaceutycznym*).

W przypadku zamiaru dopuszczenia preparatu w dawce „25mg/1 ml” w ramach **importu docelowego** – proszę o wydzielenie w/w preparatu do osobnego pakietu, gdyż mogłoby to znacznie ograniczyć grono Wykonawców mogących ubiegać się o realizację zamówienia

Odpowiedź: Tak dopuszcza – 4 op.

Pytanie 79

dotyczy pakietu 95, poz. 1

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu typu: butelka?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie 80

dotyczy pakietu 1, poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu:

Metronidazol 0.5% ,5mg/ml;100ml,roztwór do inf. 40 pojemników ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 81

dotyczy pakietu 2, poz. 27

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : kapsułki dojelitowej ?

(tabletki – niedostępna)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 82

dotyczy pakietu 38, poz. 4

Bardzo proszę o określenie wielkości opakowania .

Czy Zamawiający miał na myśli :

D-3nteral Enteral Syringe ENFit, strzyk., 60 ml, 30 szt; do wyceny 10 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 10 op. ã 30szt.

Pytanie 83

dotyczy pakietu 47, poz. 15

Bardzo proszę o określenie wielkości opakowania .

Czy zamawiający miał na myśli opakowanie x 30 ; do wyceny 2 opakowania ?

Odpowiedź : Tak, Zamawiający miał na myśli 2 op. po 30.

Pytanie 84

dotyczy pakietu 72, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

HepaDr. A, tabl., 40 szt w ilości 2 op?

(skład: 150 mg L-asparaginian L-ornityny ; suplement diety ; stawka VAT 8%)

(„ ORNITHINE 150mg x 30 tabl” - produkt leczniczy – ma status zakończona produkcja)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 85

dotyczy pakietu 72, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści:

Hepatil, tabl., 40 szt (suplement diety; stawka VAT 8%) o nowym składzie:

(1 tab. - 100 mg ornityny + 14,40 mg choliny) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 86

dotyczy pakietu 68, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji : kosmetyk np.

ZinoDr., zasyp.,przed podraż.skóry o dział.łagodz-ochr, 100g lub Alantan, zasyp.,100 g

(kategoria rejestracji : produkt leczniczy – niedostępny)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 87

dotyczy pakietu 6, poz. 85

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt gratis w ilości 20 opakowań (suplement diety; stawka VAT 8%) ? Brak na rynku farmaceutycznym preparatu o kat. rejestracji : produkt leczniczy.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 88

Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny preparatów o kategorii rejestracji:

Środek spoż. specj. przezn. med.

Numer pakietu	Numer pozycji
26	1
26	2
26	3

38	1
41	1
41	2
41	3
41	4
41	5
41	6
41	6
41	6
41	6
41	7
41	7
41	7
41	7
41	7
41	7
41	9
41	11
65	1
95	1

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 89

Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny preparatów o kategorii rejestracji:

Wyrób medyczny

Numer pakietu	Numer pozycji
7	1
7	2
31	37
38	2
38	3
38	4
38	5
39	1
41	8
41	10
47	14
50	1
50	2

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 90

dotyczy pakietu 3, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ampictam, 750 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf.,1fiol.; preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? (Unasyn – obecnie ma status – wstrzymanie wytwarzania)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 91

dotyczy pakietu 3, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ampictam,1,5 g, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,infuz., 1 fiol ; preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? (Unasyn – obecnie ma status – wstrzymanie wytwarzania)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 92

dotyczy pakietu 3, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Streptomisin sulfat,1g,inj.,1fiol(s.s.)+1amp.rozp.; preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia ? (tylko taki preparat jest obecnie dostępny)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 93

dotyczy pakietu 6, poz. 65

Czy Zamawiający dopusci do wyceny:

Theospirex retard, 300 mg, tabl.powl.przedf.uw.,50 szt ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 94

dotyczy pakietu 31, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o gramaturze/pojemności : 100 ml ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 95

dotyczy pakietu 37, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dulcobis,10 mg, czopki, 6 szt ?

(Bisacodyl GSK, 10 mg, czopki doodbytn., 5 szt – zakończona produkcja)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 96

dotyczy pakietu 31, poz. 39

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny:

Maść z vit. A, ochronna, 800 j.m./g, 25 g w ilości 3 op. (po przeliczeniu gramatury)?
(brak opakowania o gramaturze 30g)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 97

dotyczy pakietu 72, poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego- Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 98

dotyczy pakietu 8, poz. 34

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 99

dotyczy pakietu 88, poz. 17.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu bez zmiany obecnej numeracji pozycji.

Odpowiedź: Nie wydziela.

Pytanie 100

dotyczy pakietu 88, poz. 38

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w postaci : tabletki o przedłużonym/ zmodyfikowanym uwalnianiu ? (postać tabletkowa – niedostępna)

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 101

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

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 102

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania, w tym: tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę.

Pytanie 103

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć zgodnie zapisami w SWZ – > w przypadku niepełnych opakowań ilość zaokrąglić do pełnego opakowania „w górę”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie w górę.

Pytanie 104

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie handlowe a nie za (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach, gdzie w SWZ występują: sztuka, tabletki, kapsułki, fiolki, ampułki itp.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie handlowe.

Pytanie 105

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106

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.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 107

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 na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 108

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 na pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 109

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem.

Pytanie 110

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - **gramatury** w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych (czyli w przypadku niepełnych opakowań do pełnego opakowania „w górę”)

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 112

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę ma zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn . 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści , substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np.

woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 113

dotyczy pakietu 90

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3% ? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 114

dotyczy Pakietu 90

Czu Zamawiający wymaga, aby możliwe było jednoznaczne rozpoznanie zużycia wapna poprzez indikator zużycia – fiolet etylenowy , zmieniający barwę z białej na fioletową

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 115

Pytania do wzoru umowy:

Do §2 ust. 6 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisu w §2 ust. 6 umowy poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%.

Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 30%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2021 poz. 1129 ze zm.), gdyż może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust.2 pkt 1) i 3) oraz art.455 ust.1 pkt 1) PZP.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie 116

Do §5 ust. 2 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 rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 117

Do §5 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §5 ust. 3, 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 §5 ust. 3 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. PZP, powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron, dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, zwłaszcza poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to

Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając sobie w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę brzmienie art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 118

Do §7 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 119

Do §8 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączania do dostaw dokumentu WZ? 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu dołączania do dostaw dokumentu WZ.

Pytanie 120

Do §8 ust. 3 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §8 ust. 3 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych dostarczanych nie częściej niż jeden raz w tygodniu 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 zapis §8 ust. 3 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 121

Do §8 ust. 6 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego, uprawniający Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku, gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §8 ust. 6.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 122

Do §8 ust. 11 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §8 ust. 11 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 ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 123

Do §9 ust. 2 wzoru umowy: W związku z tym, iż zapis zakazujący wykonawcy wstrzymywanie dostaw w przypadku nie spełnienia świadczenia pieniężnego przez Zamawiającego, jest niezgodny z art. 552 k.c. to prosimy o rezygnację z części zapisu z §9 ust. 2 wzoru umowy poprzez wykreślenie słów "...bądź odmowy dostawy...".

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 124

Do §9 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości NIEDOSTARCZONEJ w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 125

Do §9 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości brutto NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 126

Do §9 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w punkcie §9 ust. 4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 127

Do §9 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych oraz powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 128

Do §11 ust. 3 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §11 ust. 3 wzoru umowy jest nazbyt ogólny oraz nieprecyzyjny, gdyż na jego 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 uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższy zapis w sposób rażąco narusza równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, a także umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 ze zm.). Ponadto wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na decyzje dotyczące finansowania procedur medycznych przez NFZ i w związku z tym nie może być obciążony ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności rozwiązania umowy w związku ze zmniejszeniem lub odstąpieniem od finansowania procedury medycznej przez NFZ. Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4) ustawy PZP. W związku z tym, wnosimy o doprecyzowanie zapisu §11 ust. 3 wzoru umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 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.1 i 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 nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 129

Z uwagi na fakt, że chlorek potasu jest lekiem wysokiego ryzyka i znajduje się na liście „leków wysokiego ryzyka” w Unii Europejskiej, czy w pakiecie nr 10, pozycja nr 4, 5, należy zaoferować wyspecyfikowany gotowy do użytku roztwór chlorku potasu, w opakowaniu stojącym zawierającym dwa niezależnie zabezpieczone porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz czytelną etykietę z fioletowym – różowym trójkątem wskazującym na lek wysokiego ryzyka!!!, oraz co najmniej 6 stopniową skalę podaży grawitacyjnej tj. 100,200,250,300,350 i 400 ml na opakowaniu ?.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 130

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie nr 10, pozycja nr 5, (0,3% KCl roztwór +Glucosum 5% 500ml), zastosowania w/w preparacie, glukozy jednowodnej jako rozpuszczalnika (udokumentowane w CHPL), która posiada lepszy stopień uwodnienia, a tym samym powodują lepszą dostępność farmakologiczną substancji aktywnej?.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 131

Czy w pakiecie nr 16 pozycja nr 1, (HYDROXYETHYLAMYLUM 6%+ FIZJOLOGICZNY ROZTWÓR ELEKTROLITÓW 130/0,42 z jonami Ca butelka stojąca z dwoma membranami lub dwa sterylne, niezależnie zabezpieczone porty a 500ml), należy zaoferować preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 290 – 300 mOsm/l?.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 132

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 16, pozycja nr 3, 4, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 133

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w Pakiecie nr 51, pozycja nr 1, 2, (Paracetamol) , Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie

wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 134

Czy w Pakiecie nr 88 poz. 49 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 135

Czy w Pakiecie nr 88 poz. 49 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 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 136

Czy w Pakiecie nr 8 poz. 47 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 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 137

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 60 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 138

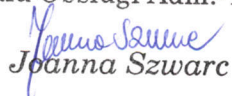
Czy Zamawiający w Pakiecie nr 87 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego koncentratu ludzkich czynników zespołu protrombiny w opakowaniach zawierających 600 j.m. produktu typu Prothromplex Total NF?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

ZATWIERDZIŁ:

INSPEKTOR
Działu Obsługi Adm.-Tech.


Joanna Szwarc

Kierownik Apteki
Maria Nowak
mgr farmacji
specjalista
ds. farmacji aptecznej