

Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu  
Plac Hirszfelda 12, 53-413 Wrocław  
tel.: 71 36-89-601, 71 36-89-602;  
faks: 71 36-89-219  
NIP: 899-22-28-100, Regon: 000290096, KRS: 0000087868



EZP/...../20

Wrocław, 02.10.2020

### Wg rozdzielnika

**Sukcesywna dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz kosmetyków z podziałem na 599 zadań, znak sprawy ZP/PN/42/20/LA/JHP**

W związku z wpłynięciem pytań do SIWZ w przetargu nr ZP/PN/30/20/PDM/JHP Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu działając zgodnie z art. 38, ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada:

#### **Cd Pytanie nr 11**

Do §1 i §2 pkt 9 projektu umowy. W związku z tym, że my jako wykonawca jesteśmy dysponentem urządzeń, a ich właścicielem pozostaje producent prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Urządzeniami o których mowa w §1 Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich". Jednocześnie prosimy o usunięcie w §2 pkt 9 określenia: "...urządzenia są jego własnością".

#### **Odpowiedź zamawiającego**

#### **Zamawiający modyfikuje treść umowy użyczenia**

#### **Pytanie nr 14**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 288 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.
2. Czy 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).

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

**Odpowiedź zamawiającego**

**Ad. 1,2,3,4 Zgodnie z pkt 1a do SIWZ pkt A zamawiający wymaga w zadaniu nr 288 zaoferowanie produktu leczniczego - LIOFILIZOWANA ZAWIESINA BAKTERII KWASU MLEKOWEGO**

-----  
**Pytanie nr 15**

Dotyczy zapisów umowy (Załącznik nr 3 do SIWZ)

1. §5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku z terminem ważności wynoszącym minimum 6 miesięcy od dnia jego wydania?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

2. §7 ust. 1.a) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku opóźnienia w realizacji dostaw na „...0,1% wartości brutto nie dostarczonego/reklamowanego asortymentu za każdy dzień zwłoki.”?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary z tytułu odstąpienia od umowy z powodów leżących po stronie Sprzedającego na „...5% wynagrodzenia brutto Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy...” ?

Podany sposób ustalenia kary umownej przez Zamawiającego może prowadzić do jej naliczenia w rażąco wygórowanej wysokości.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy o klauzulę antykorupcyjną o treści:

„Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. W umowie zawarte są już klauzule antykorupcyjne w par. 5 ust. 24.**

**Pytanie nr 16**

**Pytanie 1:**

do treści wzoru umowy § 5 ust.1:

Czy Zamawiający dopuści: składanie zamówień częściowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w Zadaniu nr 555 i Zadaniu 556 ?  
Wzór formularza zamówienia świadczeniodawcy w załączeniu.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody . Zamawiający ma własny formularz do wysyłania zamówień faksem lub mailem.**

**Pytanie 2:**

do treści wzoru umowy: § 5 ust.2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację tzw. "dostaw interwencyjnych" maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla Zadania nr 522, 555 i 556 ?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 3:**

do treści wzoru umowy: § 5 ust. 8

Czy Zamawiający mając na uwadze, że zgłoszona reklamacja wymaga szczegółowego rozpatrzenia, **wyraża zgodę na wydłużenie terminów rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych** dla asortymentu zawartego w Zadaniu 522, 555 i i 556 ?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 4:**

do treści wzoru umowy: § 7 ust. 1

Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę** i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 7 ust.1 nowego brzmienia:

**§ 7**

**Kary umowne, odsetki za opóźnienie w zapłacie**

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:
  3. opóźnienie w dostarczeniu zamawianego asortymentu (uwzględnieniu reklamacji) - w wysokości 0,5 % wartości brutto nie dostarczonego/reklamowanego asortymentu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy czym w przypadku gdyby wysokość kary była niższa niż 5 zł należna kara wynosić będzie 5 zł,
  4. rozwiązanie umowy lub odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca - w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy, przy czym w przypadku gdyby wysokość kary była niższa niż 5 zł należna kara wynosić będzie 5 zł.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 5:**

do treści wzoru umowy:

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na **przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy** podany w ofercie?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.**

**Pytanie nr 17**

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

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:
- a) opóźnienie w dostarczeniu zamawianego asortymentu (uwzględnieniu reklamacji) - w wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonego/reklamowanego asortymentu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy czym w przypadku gdyby wysokość kary była niższa niż 5 zł należna kara wynosić będzie 5 zł, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego/reklamowanego asortymentu;
- b) rozwiązanie umowy lub odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca - w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy, przy czym w przypadku gdyby wysokość kary była niższa niż 10 zł należna kara wynosić będzie 10 zł.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

-----

**Pytanie nr 18**

1. Dotyczy pakiet 164, czy Zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp ?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ**

2. Dotyczy pakiet 215, czy Zamawiający dopuści wycenę Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel,100 g w ilości 100 opakowań w stosunku 1:1?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ**

3. Dotyczy pakiet 231, prosimy o weryfikację ilości w opakowaniu do wyboru są: 30,60,90 sztuk?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający zgodnie z pkt BU zał. Nr 1a dopuszcza inne wielkości opakowania.**

4. Dotyczy pakietu nr 57 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 1800 opakowań?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

5. Dotyczy pakietu nr 164 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ**

6. Dotyczy pakietu nr 258 poz. 1. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie z SIWZ**

7. Dotyczy pakietu nr 314 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw. do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający zgodnie z pkt BU zał. Nr 1a dopuszcza inne wielkości opakowania.**

**Zamawiający wymaga zaoferowania roztworu do infuzji lub roztworu do wstrzykiwań i infuzji.**

8. Dotyczy pakietu nr 346 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 84 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 zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

9. Dotyczy pakietu nr 371 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający zgodnie z pkt H.8 zał. Nr 1a dopuszcza.**

10. Dotyczy pakietu nr 584 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, aby zaoferowany produkt charakteryzował się stabilnością po rekonstytucji w jałowej wodzie do wstrzykiwań przez minimum 72 godziny?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

-----  
**Pytanie nr 19**

1. Czy można filgrastim 30 (529 pakiet) zaproponować w pięciopakach

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający zgodnie z pkt BU zał. Nr 1a dopuszcza inne wielkości opakowania.**

2. Czy filgrastim 48 (pakiet 530) zamawiający dopuści w dawce 48mlnj/0,5ml i w opakowaniu pięciopaku

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza w dawce 48mlnj/0,5ml obok istniejących zapisów oraz dopuszcza dowolna wielkość opakowania zgodnie z pkt BU zał. Nr 1a do SIWZ.**

-----  
**Pytanie nr 20**

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w pakietach:

266 - LABETALOLI HYDROCHLORIDUM

355 - NITROPRUSYDEK SODU

515 - DACTINOMYCIN

543 - LOMUSTINUM

570 - PROCARBAZYNUM

wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych sprowadzanych w procedurze importu docelowego.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego zgodnie z prawem farmaceutycznym.**

-----  
**Pytanie nr 21**

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 44,196,200,201,204,253,328,329,330,331,332,333,341,342 dopuści produkty w opakowaniu typu worków, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym ? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Dla zadań nr 44,196,200,201,204,253,328,329,330,331,332,333 zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami pkt H.3,8 załącznika nr 1a do SIWZ. Dla zadań nr 314 ,342 zamawiający wymaga zaoferowania opakowania stojącego.**

2. Czy Zamawiający w Zadaniu 253 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worków z dwoma portami w objętości 500 ml?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów.**

-----  
**Pytanie nr 22**

**Pozycja 253**

*Czy Zamawiający wymaga płynu infuzyjnego wolnego od mleczanów i cytrynianów, zawierającego jednocześnie wszystkie kationy obecne w osoczu, w tym także kation wapnia  $Ca^{2+}$ ?*

*Podanie płynu niezawierającego wapnia może prowadzić do obniżenia stężenia zjonizowanego (niezwiązanego z białkiem) wapnia w osoczu, a tym samym stwarza zagrożenie wystąpienia zaburzeń krzepnięcia krwi u pacjenta.*

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga**

### **Pozycja 376**

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo Pacjentów i Personelu oraz bezpieczeństwo medyczne, epidemiologiczne organizacyjne i finansowe podmiotu leczniczego **Zamawiający wymaga gotowego do użycia leku – Paracetamol w pojemności 100 ml - w butelce z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym**, biorąc pod uwagę m.in.:

1. Sytuację epidemiologiczną w Polsce i na świecie, co powoduje, że względy mikrobiologiczne w tym zanieczyszczenia bakteryjne i wirusowe muszą być brane pod uwagę w doborze wszystkich elementów linii infuzyjnej – w tym opakowania z lekiem,
2. Obowiązek zarządzania ryzykiem i zapobiegania zdarzeniom niepożądanym (w tym m.in. zakażeniom związanym z obecnością cewników naczyniowych) przez podmioty lecznicze,
3. Koszty wygenerowanych odpadów: opakowanie szklane po preparacie Paracetamol o pojemności 100 ml jest znacząco cięższe od butelki z polietylenu z czym wiążą się wyższe koszty utylizacji.

W tzw. „cyklu życia produktu” należałoby doliczyć tę różnicę do szklanego opakowaniu leku.

4. Konieczność stosowania zamkniętych systemów infuzyjnych wskazywała m. in. WHO w roku 2007,
5. Zapisy Rezolucji Komitetu Ministrów CM/RESAP(2011)1 oraz Rezolucji CM/RES(2016)2, zgodnie, z którymi opakowanie z lekiem gotowym musi spełniać wymogi pracy w systemie zamkniętym (ściany samozapadające się, 2 niezależne porty, brak konieczności napowietrzania, objętość rezydualna mniejsza niż 5%)

6. Oznacza to, że opakowanie szklane (o ścianach sztywnych) ani też pojemnik o ścianach półsztywnych nie spełniają kryteriów pracy w systemie zamkniętym, co oznacza, że nie mają statusu leku RTU
7. Opakowania szklane wymagają napowietrzania, co oznacza otwarcie klapki na przebiegu przyrządu do infuzji. Filtr tam umieszczony musi wówczas mieć wskaźnik BFE (działanie przeciwbakteryjne) i VFE (działanie przeciwwirusowe) na poziomie bliskim 100% i być zgodny z NIOSH – cechę tę potwierdzić musi wynik badania laboratoryjnego dostarczony przez wytwórcę / dostawcę.
8. Paracetamol nie ma działania bójkowego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) na przebiegu przyrządu do infuzji w przypadku korzystania z opakowań szklanych, który nie zawierałby filtra, powoduje otwarcie systemu infuzyjnego i zwiększa ryzyko kontaminacji bakteriami i wirusami, a co za tym idzie infekcji odcewnikowej.

**Odpowiedź zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga**

#### **Pozycja 475**

W zawiązku z tym, że, aby pokryć podstawowe dobowe zapotrzebowanie na witaminy, obowiązujące wymagania ESPEN/ASPEN/FDA rekomendują dzienną podaż **13 witamin** ( w tym witaminy K) w ilościach przedstawionych w poniższej tabeli:

**Tabela : Rekomendowana przez ESPEN/ASPEN/FDA dzienna podaż witamin**

<b>Aktywne formy witamin</b>	<b>rekomendacje ESPEN/ASPEN/FDA</b>
Tiamina (B1)	6 mg
Ryboflawina (B2)	3.6 mg
Nikotynamid (B3)	40 mg
Kwas foliowy (B9)	600 µg
Kwas pantotenowy (B5)	15 mg
Pirydoksyna (B6)	6 mg
Cyjanokobalamina (B12)	5 µg
Biotyna (B7)	60 µg
Kwas askorbowy (C)	200 mg
Witamina A (retinol)	3300 IU
Witamina D (cholecalciferol or ergocalciferol)	200 IU

**Witamina E**

(RRR-alpha-tocopherol)

10 IU

Witamina K 1 (Fitomenadion)

150 µg

\* as 9.11 mg all-rac-alpha-tocopherol = 10 IU Vitamin E (RRR-alpha-tocopherol), \*\* as 10.20 mg all-rac-alpha-tocopherol = 11.20 IU Vitamin E (RRR-alpha-tocopherol),

**Czy Zamawiający wymaga preparatu do wlewu dożylnego zawierającego 13 witamin (w tym witaminę K) w pełni spełniającego wymagania ESPEN/ASPEN/FDA?**

Oferowany produkt zawiera zalecaną ilość witaminy K potrzebną do zapewnienia prawidłowej produkcji czynników krzepnięcia (utrzymanie prawidłowego poziomu zapewnia brak wpływu na krzepnięcie krwi, ponieważ poziom czynników krzepnięcia nie spada i utrzymuje się w normie). Podawanie preparatu nie zawierającego witaminy K, powoduje niedobory tej witaminy, a brak witaminy K upośledza i hamuje produkcję czynników krzepnięcia- ewidentny niekorzystny wpływ na czynniki krzepnięcia krwi pacjenta.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga**

**Pytanie nr 23**

Zgodnie z Art. 38 ust.1 i 2 Ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w ww. postępowaniu.

**Dotyczy przedmiotu zamówienia**

1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 64 (wapno sodowane) od wymogu *posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej*. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 67 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej.
2. Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe

stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochlaniań.

3. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno, było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

#### Odpowiedź zamawiającego

**Dla zadania nr 64 zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu medycznego zgodnie z B zał. Nr 1a do SIWZ.**

**Zgodnie z zapisami pkt 5.1.2.1 SIWZ Wykonawca spełni warunek jeżeli wykaże posiadanie koncesji lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które w świetle obowiązującego prawa w Rzeczypospolitej Polskiej uprawniają Wykonawcę do prowadzenia obrotu produktami leczniczymi , na wszystkie magazyny z których zamierza realizować zamówienie – dotyczy wyłącznie części zamówienia obejmujących produkty lecznicze oraz surowców farmaceutycznych dla zad. 17,34,47,51,53,75,208,220,222,223,255,327,350,358 ,431,432, 472**

**Ponadto zgodnie z pkt B załącznika 1 a zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów medycznych i nie jest wymagane dostarczenie koncesji.**

**Wobec powyższego koncesja wymagana jest w przypadku zaoferowania produktów leczniczych oraz surowców farmaceutycznych**

#### Dotyczy SIWZ i projektu umowy:

1. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 1a) projektu umowy w następujący sposób: *„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za: zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,2 % wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Jeżeli zwłoka będzie trwała dłużej niż 30 dni to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy po dodatkowym wezwaniu wykonawcy do realizacji przedmiotu umowy i zastosowania kary wynikającej z zapisu lit. d niniejszego paragrafu.”*
2. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 1b) projektu umowy w następujący sposób: *„odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z winy Wykonawcy, w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”*
3. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 4 projektu umowy w następujący sposób: *„Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”*

4. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wykreślenie z §5 ust. 19.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Ad. 1,2,3,4 Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

-----

**Pytanie nr 26**

1.Czy Zamawiający w zadaniu nr 30 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%)?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuści z zachowaniem wymaganej objętości opakowania**

2.Czy Zamawiający w zadaniu nr 150 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym mieszaniny oczyszczonego oleju z oliwek (ok. 80%) i oczyszczonego oleju sojowego (ok. 20%) –Clinoleic 20% w opakowaniu 500ml (worek).

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu SIWZ**

3.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 420 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu zawierającego 9 pierwiastków śladowych, charakteryzującego się zwiększoną zawartością cynku 153  $\mu\text{mol}/10\text{ml}$ , zmniejszoną zawartością miedzi 4,7  $\mu\text{mol}/10\text{ml}$ , w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt 10ml roztworu w ampułce ( ilość sztuk w opakowaniu 10 ) ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

**Odpowiedź zamawiającego**

**W zadaniu nr 420 wymaga zaoferowania roztworów do wlewów dożylnych pierwiastków śladowych. Zgodnie z pkt BU załącznika nr 1a do SIWZ. Zamawiający dopuszcza inne wielkości**

4. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody w zadaniu 420, na możliwość zaoferowanie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym w opakowaniach po 10 ampułek? Wykonawca dla porównania cenowych ofert, poda cenę jednostkową netto i brutto oferowanego opakowania w przeliczeniu na wielkość opakowania określoną przez Zamawiającego w kolumnach 4 i 5 z zachowaniem ilości opakowań określonych w kolumnie 6.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu na terenie Polski zgodnie z pkt A załącznika nr 1 a do SWIZ.**

5. Czy Zamawiający w zadaniu nr 475 oczekuje produktu witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiolce bez konieczności przechowywania w lodówce (2°C-8°C) przez cały okres ważności produktu?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga . W SWIZ nie określono warunków przechowywania leku.**

6. Czy zamawiający w zadaniu nr 475 oczekuje preparatu, który po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temperaturze 25 C ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga . W SWIZ nie określono warunków przechowywania leku po rozpatrzeniu.**

**Ponadto zamawiający zmienia wysokość wadium w zadaniu 599 było 625 pln powinno być 45 pln**

**Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust.4 i 4a ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn.: Dz. U. 2020. 288) zmienia termin składania i otwarcia ofert na dzień 19.10.2020 r. godz. 10:00/10:15.**

SPECJALISTA  
ds. Zamówień Publicznych  
mgr Jolanta Hadać-Przystańska

21  
jh  
ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. LECZNICTWA

dr n. med. Ireneusz Powłok