

Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej w Gryficach
ul. Niechorska 27
72-300 Gryfice

Nasz znak	Data
SPZZOZ/ZP/45/1/22	Gryfice 03.11.2022

Sprawa dotyczy:
Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy
Pzp na:

„Dostawę leków do Apteki Szpitalnej przy SPZZOZ w Gryficach”

Zamawiający informuje, że w terminie określonym w art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022r., poz. 1710), wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający przytacza pytania i udziela następujących odpowiedzi:

Pytania do Umowy:

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §2 ust. 4 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §2 ust. 4 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. 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 związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §2 ust. 4 wzoru umowy, w taki sposób, aby był zgodny 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 nie uwzględni wniosku o zmianę przepisu.

Uzasadnienie: Przepis §2ust.4 o treści „Zamawiający zastrzega sobie możliwość ilościowej zmiany poszczególnych asortymentów do wysokości całkowitej wartości zamówienia, określonego umową” nie narusza obowiązku wynikającego z art.99ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022 r., poz.1710), który dotyczy „opisu” przedmiotu zamówienia poprzez wskazanie jego „cech”. Przedmiot zamówienia jest precyzyjnie określony w SWZ zgodnie z wymogami ustawowymi, zarówno odnośnie do asortymentu stanowiącego przedmiot zamówienia oraz jego ilości i tak określony umożliwia kalkulację cen oferty. Podkreślenia wymaga, że §2 ust.4 zastrzega jedynie „możliwość”





zmiany ilościowej asortymentu w granicach kwotowych do wysokości całkowitej wartości zamówienia co nie stanowi istotnych zmian umowy oraz nie zmienia w sposób znaczny zakresu świadczeń i zobowiązań wynikających z umowy. Tym samym nie zostają naruszone przepisy wskazane w zapytaniu, zaś oferta winna być opracowana zgodnie z SWZ.

2. Do §2 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §2 ust. 7. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązywać w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego 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 z późn. zm.). 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 stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.
Odpowiedź: Zamawiający wykreśli z wzoru umowy §2 ust. 7.

3. Do §3 ust. 2 tiret piąte wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za opóźnienie dostawy w ramach importu docelowego do wysokości 1% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie wymiaru kary umownej za opóźnienie dostawy w ramach importu docelowego do wysokości 1% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki - § 3 ust. 2 tiret piąte wzoru umowy

Uzasadnienie: Kara umowna jest zastrzeżona na wypadek nienależytego wykonania umowy, w tym również nieterminowego jej wykonywania. Kara umowna ma „dyscyplinować” Wykonawcę, a zbyt niska kara umowna nie spełni swojej funkcji.

4. Do §3 ust. 3 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 modyfikację zapisu w § 3 ust. 3 wzoru umowy. Zgodnie z § 10 wzoru umowy do spraw, których nie reguluje niniejsza umowa będą miały zastosowanie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964r. Kodeks Cywilny (Dz. U. z 2020r., poz. 1740), a więc również art.552 kodeksu cywilnego zgodnie z jego treścią. Nie jest tym samym celowe powielanie zapisów ustawowych.

5. Do §6 ust. 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §6 ust. 5 wzoru umowy, ponieważ w art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do naliczania odsetek bez uprzedniego wezwania. Zgodnie z art. 13 ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art. 8 ust. 1 są nieważne, stąd w/w zapis umowy będzie obciążony sankcją nieważności.

Odpowiedź:

Treść przepisu wynika z zasad gospodarowania środkami publicznymi określonymi ustawą o finansach publicznych i w związku z tym nie może zostać wyłączona ze wzoru umowy. Przepis nie oznacza kategorycznego zrzeczenia się roszczenia o zapłatę odsetek ustawowych za opóźnienie, nie wpływa tym samym negatywnie na sytuację prawną Wykonawcy.





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

2. W przypadku niedotrzymania terminów określonych w ust. 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę:

- przy zwłoce do 14 dni w wysokości 0,3 % wartości bruttoniezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki,

- przy zwłoce powyżej 14 dni w wysokości 0,5 % wartości bruttoniezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy,

- przy zwłoce do 72 godzin w przypadku dostaw cito w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia

- przy zwłoce powyżej 72 godzin w przypadku dostaw cito w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy,

- 1% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki w przypadku leków sprowadzanych w ramach importu docelowego, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia.

Odpowiedź: „Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę i wskazuje, że podstawą do obliczenia kary umownej jest procentowa wartość przedmiotu zamówienia wyrażona w kwocie brutto, zgodnie z zapisami § 3 ust. 2 wzoru umowy. Ograniczenia wysokości kary umownej do 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy zgodnie z sugestią Oferenta pozbawi karę umowę cech dyscyplinujących i tym samym nie spełni ona swojej ustawowej funkcji, podczas gdy limit kar umownych jest przewidziany zaś § 3 ust. 6 wzoru umowy. Należy zaznaczyć, że to Wykonawca ma wpływ na wystąpienie okoliczności uzasadniających obciążenie karą zaś ta może być miarkowana w ramach sprawy sądowej”.

2. Wnosimy o wykreślenie zapisu § 6 ust. 5 tj:

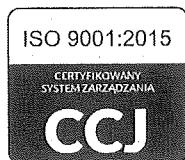
5. Wykonawca zrzeka się dochodzenia odsetek z tytułu opóźnienia w zapłacie, jeśli nie wystąpi z roszczeniami o ich zapłatę (wystawienie noty odsetkowej) w terminie 30 dni od uregulowania należności głównej.

Odpowiedź: Treść przepisu wynika z zasad gospodarowania środkami publicznymi określonymi ustawą o finansach publicznych i w związku z tym nie może zostać wyłączona ze wzoru umowy. Przepis nie oznacza kategorycznego zrzeczenia się roszczenia o zapłatę odsetek ustawowych za opóźnienie, nie wpływa tym samym negatywnie na sytuację prawną Wykonawcy.

3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że zapis taki znajduje się w § 6 ust. 8 umowy.





Pytania:

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkki i odwrotnie?

Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.

Pytanie 2 - 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: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.

Pytanie 6– Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie do pakietu 62

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania do stosowania: leczenie wspomagające zakażeń bakteryjnych kości i tkanek miękkich, oraz w zapobieganiu miejscowym zakażeniom kości i tkanek miękkich.

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 16 pozycja 8:

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?

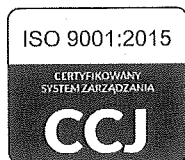
Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

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 polykaniu, 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: Zgodnie z SWZ.

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 15 poz. 1 do wyceny lek pakowany po 20 pojemników ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 15 poz. 2 do wyceny lek pakowany po 20 pojemników ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 20 poz. 18 do wyceny lek pakowany po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 60 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 20 poz. 23 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 20 poz. 32 do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 20 poz. 78 do wyceny lek w postaci kapsułki dojelitowej twardej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 20 poz. 79 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 23 poz. 2 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.





9. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 23 poz. 10 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 25 poz. 23 do wyceny Tormentile forte maść 20g ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

11. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 28 poz. 4 do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 28 poz. 6 do wyceny syrop Atussan 1,5mg/ml syrop 150ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

13. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 28 poz. 7 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 28 poz. 16;22 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 28 poz. 19;20 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 28 poz. 33;48;50 do wyceny lek w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Pakiet 28 poz. 33;48 Zamawiający nie dopuszcza. Pakiet 28 poz. 50 Zamawiający dopuszcza.

17. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 28 poz. 39 do wyceny lek w postaci 20 pojemników z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

18. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 28 poz. 55 do wyceny lek pakowany po 40 kapsułek elastycznych z odpowiednim przeliczeniem tj. 38 opakowań ?

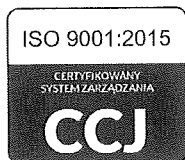
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

19. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 29 poz. 1;2; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 36 poz. 5;7 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?





Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 54 poz. 1;2 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 54 poz. 3;4 do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Nr sprawy: 45/22, pakiety nr 35 i 56.

WNIOSEK O WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

W związku z zamiarem wzięcia udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego zwracam się z wnioskiem o udzielenie następujących wyjaśnień:

Dotyczy zapisów Formularza cenowego, Rozdz. 4 pkt. 1 SWZ oraz § 2 ust. 6 wzoru umowy – termin wykonania zamówienia

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w zakresie Pakietów nr 35 (Paliperidone) i 56(Risperidone) jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 31/12/2022 r., uprzejmie proszę o zmianę terminu wykonania zamówienia z 12 miesięcy na termin do dnia 31/12/2022 r. dla Pakietów nr 35 i 56. Pozwoli to wykonawcy będącym przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego w Polsce i zarazem dystrybutorem przedmiotu zamówienia, złożyć ofertę w przedmiotowym postępowaniu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej *methyloprednisolon* podawane dożylnie.

Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (**dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie**) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (**wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie**).

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej





liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - KIO 1189/19. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art.29 ust.2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia.,

**1. W pakiecie lekowym nr 8poz3 , dopuści methyloprednisolon Meprelon 32mg(3amp+3rozp.)i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

1. Czy w Pakiecie nr 23 poz. 4 i 5 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga zaferowania produktu leczniczego posiadającego potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii?

Informujemy, że w dniu 10.12.2020 roku Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych

i Produktów Biobójczych przyjął zmianę w punkcie 4.1 Charakterystyki Produktu Leczniczego i ulotki dla pacjenta polegającą na wprowadzeniu nowego wskazania do stosowania produktu leczniczego (pozwolenie nr R/1077):

„Dexaven jest wskazany w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii”.

Odpowiedź: Tak.

2. Czy w Pakiecie nr 23 poz. 4 i 5 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także





wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź: Tak.

1. Dotyczy Pakietu nr 2

Zwracam się z prośbą o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści preparat Levofloxacin 0,5g, w opakowaniu typu worek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 14

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający miał na myśli Salbutamol aerozol do inh. 0,1mg/dawkę- 200 dawek?

Odpowiedź: Tak.

1. Pakiet 6, Pozycja 1, Ceftazidime fiol. 1 g: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Pakiet 6, Pozycja 2, Ceftazidime fiol. 2 g: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Pakiet 20, Pozycja 45, Fentanyl amp. 0.1mg/2ml x 50: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

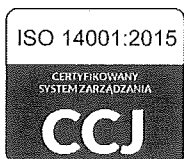
Odpowiedź: Tak.

4. Pakiet 20, Pozycja 46, Fentanyl amp. 0.5mg/10ml x 50: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak.

5. Pakiet 20, Pozycja 59, Lidocaine hydrochloride fiol. 1%/20 ml x 5: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?





Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl.

6. Pakiet 20, Pozycja 58, Lidocaine h/chl. fiol.20 mg/ml a 20 ml x 5: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl.

7. Pakiet 20, Pozycja 57, Lidocaine hydrochloride amp . 2%/ 2 ml x 10: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl.

8. Pakiet 20, Pozycja 59, Lidocaine hydrochloride fiol. 1%/20 ml x 5:

9. Pakiet 20, Pozycja 61, Metamizole sodium amp. 1.0 g/ 2 ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolom hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

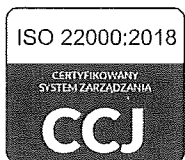
10. Pakiet 20, Pozycja 62, Metamizole sodium amp. 2.5g/ 5 ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolom hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

11. Pakiet 20, Pozycja 71, Midazolam amp.0.005/ml a 3ml x 5: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.





12. Pakiet 20, Pozycja 72, Midazolam amp.0.005/ml x 10: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. Pakiet 20, Pozycja 98, Tramadol amp.0,05g/1ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

14. Pakiet 20, Pozycja 99, Tramadol amp.0,1g/2ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

1. Pakiet 20, Pozycja 59, Lidocaine hydrochloride fiol. 1%/20 ml x 5: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl.

2. Pakiet 20, Pozycja 46, Fentanyl amp. 0.5mg/10ml x 50: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podjęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak.

3. Pakiet 20, Pozycja 59, Lidocaine hydrochloride fiol. 1%/20 ml x 5: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl.





4. Pakiet 20, Pozycja 58, Lidocaine h/chl. fiol.20 mg/ml a 20 ml x 5: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl.

5. Pakiet 20, Pozycja 57, Lidocaine hydrochloride amp . 2%/ 2 ml x 10: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl.

6. Pakiet 20, Pozycja 61, Metamizole sodium amp. 1.0 g/ 2 ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

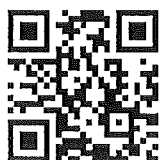
7. Pakiet 20, Pozycja 62, Metamizole sodium amp. 2.5g/ 5 ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

8. Pakiet 20, Pozycja 71, Midazolam amp.0.005/ml a 3ml x 5: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. Pakiet 20, Pozycja 72, Midazolam amp.0.005/ml x 10: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z





plynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Pakiet 20, Pozycja 98, Tramadol amp.0,05g/1ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

11. Pakiet 20, Pozycja 99, Tramadol amp.0,1g/2ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

12. Pakiet 6, Pozycja 1, Ceftazidime fiol. 1 g: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. Pakiet 6, Pozycja 2, Ceftazidime fiol. 2 g: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. Pakiet 20, Pozycja 45, Fentanyl amp. 0.1mg/2ml x 50: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak.

15. Pakiet 7, Pozycja 1, Linezolid 2mg/ml fl.300 ml x 10: Czy zamawiający dopuści linezolid pakowany w opakowania x 1 ?

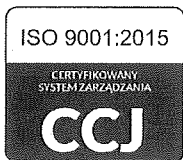
Odpowiedź: Tak.

Dotyczy: postępowania przetargowego ZNAK: 45/22 (dalej „przedmiotowe postępowanie”)

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 26 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na podanie w Pakiecie 26 poz. 1 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Lacto30Dr. występującego w takiej samej postaci, zawierającego żywe kultury tego samego szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w identycznym stężeniu?





Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 26 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy z uwagi na podanie w Pakiecie 26 poz. 3 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, krople, występującego w takiej samej postaci i objętości, zawierającego żywe kultury tego samego szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* w identycznym stężeniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 26 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie 26 poz. 6 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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Czy w Pakiecie 26 poz. 6 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 26 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy z uwagi na podanie w Pakiecie 26 poz. 7 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

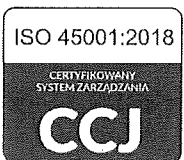
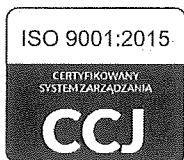
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 25, poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.





PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1 – dotyczy pakietu 61

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co₂ nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby dostarczone wapno było wapnem medycznym ze wskaźnikiem zużycia o zawartości NaOH nie przekraczającym 4%.

Pytanie 2 – dotyczy pakietu 61

Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3 – dotyczy pakietu 61

Czy nie nastąpiła omyłka w określeniu wymaganej ilości wapna w op./rok? W zeszłym roku Państwa zapotrzebowanie było określone w wysokości 25 opakowań.

Odpowiedź: Tak nastąpiła omyłka pisarska prawidłowa ilość to: 35 opakowań.

PYTANIA DOTYCZĄCE SWZ

Pytanie 1 – dotyczy rozdziału 3 pkt 15a

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 61 (wapno sodowane) od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 61 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od w/w wymogu w zakresie pakietu nr 61.

Pytanie 2 – dotyczy rozdziału 3 pkt 15b

Prosimy Zamawiającego o zmianę w zakresie wymaganych dokumentów na potwierdzenia spełnienia wymagań Zamawiającego dla pakietu nr 61. Przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 61 jest wapno sodowane, będące wyrobem medycznym nie zaś lekiem, niezasadne jest zatem żądanie dopuszczenia do obrotu na podstawie ustawy Prawo Farmaceutyczne. Prosimy o zgodę na dopuszczenie przedstawienia dokumentów zgodnie z obowiązującą ustawą o Wyrobach Medycznych

Odpowiedź: Zamawiający odstępując od w/w wymogu w zakresie pakietu nr 61 posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej jednocześnie nie wymaga dokumentów na jego potwierdzenie i wyraża zgodę na dopuszczenie przedstawienia dokumentów zgodnie z obowiązującą ustawą o Wyrobach Medycznych.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 44 preparat albuminy ludzkiej 20% w opakowaniu typu fiołka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.





1. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana wSWZ tabletką, a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej i odwrotnie, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.

2. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.

3. 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 SWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.

4. 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.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.

5. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku gdy tylko takie są dostępne ?

Odpowiedź: Tak.

6. **Dotyczy Pak. 2 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści postać fiolkę? Czy Zamawiający dopuści postać pojemn. KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. **Dotyczy Pak. 7 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści pojemn. KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. **Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8, poz. 2-3** wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie nr 8, poz. 2-3 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Pakiet nr 8, poz. 2 – tak, Pakiet nr 8, poz. 3 - zgodnie z SWZ.





9. Dotyczy Pak. 8 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści tabl. powł.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

10. Dotyczy Pak. 11 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę w opak. x20szt. z przeliczeniem ilości x 23 opak.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

11. Dotyczy Pak. 19 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę w opak. x1 fioł?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

12. Dotyczy Pak. 20 poz. 7, 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę w opak. x1amp? (zmiana opak. z fioł. na amp.)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy Pak. 20 poz. 15, 23, 79. Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powł.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Dotyczy Pak. 20 poz. 32. Czy Zamawiający dopuści postać tabl. dojelit.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Dotyczy Pak. 20 poz. 78. Czy Zamawiający dopuści postać tabl. dojelit. twardą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kapsułkę dojelit. twardą.

16. Dotyczy Pak. 20 poz. 82, 101. Czy Zamawiający dopuści postać tabl. oprzędł. uwaln.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Dotyczy Pak. 20 poz. 88. Czy Zamawiający miał na myśli wycenę produktu Piracetamum tabl. powł. 1,2g x60szt.?(brak tej dawki dla produktu Propaphenon)

Odpowiedź: nastąpiła omyłka pisarska, tak Zamawiający miał na myśli wycenę produktu Piracetamum tabl. powł. 1,2g x60szt.

18. Dotyczy Pak. 20 poz. 89. Czy Zamawiający dopuści postać amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

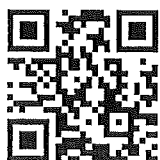
19. Dotyczy Pak. 23 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powł.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Dotyczy Pak. 25 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu Artemisol, płyn do stos. na skórę, 100 ml x 40 szt.?(Zamawiający wymaga x100g)

Odpowiedź: Tak.

21. Dotyczy Pak. 25 poz. 22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu PV Jod 10%, 100 mg/g, roztw., 1000 ml?





Odpowiedź: Tak.

22. **Dotyczy Pak. 25 poz. 23.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

23. **Dotyczy Pak. 26 poz. 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu ProbioDr., kaps.twarde, 60 szt. przeliczeniem ilości x25 opak.?

Odpowiedź: Tak.

24. **Dotyczy Pak. 27 poz. 4.** Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. **Dotyczy Pak. 27 poz. 5.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Olanzapine tabl. powl. pakowane x 120szt. z przeliczeniem ilości? (jeśli tak proszę podać w jaki sposób przeliczyć opak, w górę czy do dwóch miejsc po przecinku)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

26. **Dotyczy Pak. 28 poz. 4** Czy Zamawiający dopuści postać tabl. dojelit.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. **Dotyczy Pak. 28 poz. 46.** Czy Zamawiający dopuści produkt PROPYLTHIOURACILUM 0,05 Gtabl. pakowane x 90szt. (tabl. x20szt wycofane z oferty producenta), jeśli tak proszę podać sposób przeliczeń ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa z pakietu nr 28 poz. 46.

28. **Dotyczy Pak. 28 poz. 8, 9, 10, 22.** Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. **Dotyczy Pak. 28 poz. 45, 49, 50.** Czy Zamawiający dopuści postać tabl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. **Dotyczy Pak. 29 poz. 1, 2, 5.** Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31. **Dotyczy Pak. 36 poz. 7.** Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. **Dotyczy pakietu nr 38 poz. 5, 6.** Czy Zamawiający dopuści postać fiol.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

33. **Dotyczy pakietu nr 38 poz. 1 i 2.** Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak.





34. **Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1.** Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

35. **Dotyczy Pak. 55 poz. 3.** Czy Zamawiający miał na myśli wycenę produktu Ornithinum 5 g/10 ml, konc.d/sp.roztw.doinfuz.,x 10 amp?

Odpowiedź: nastąpiła omyłka pisarska, tak Zamawiający miał na myśli wycenę produktu Ornithinum 5 g/10 ml, konc.d/sp.roztw.doinfuz.,x 10 amp?

36. **Dotyczy Pak. 59 poz. 2, 3.** Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

37. **Dotyczy pakietu nr 3 poz. 2.** 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, nie wymaga.

38. **Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1.** 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, nie wymaga.

39. **Dotyczy pakietu nr 20 poz. 90.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. **Dotyczy pakietu nr 20 poz. 59.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. **Dotyczy pakietu nr 20 poz. 58.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

42. **Dotyczy pakietu nr 51 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści wycenę 6 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie do pakietu nr 52

Czy Zamawiający oczekuje dostaw leku Paracetamol w szczelnych opakowaniach plastikowych gwarantujących pracę w zamkniętym systemie infuzyjnym bez konieczności jego napowietrzania? Paracetamol nie ma działania bójkowego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) konieczne w przypadku opakowań szklanych powoduje otwarcie systemu infuzyjnego co za tym idzie realne ryzyko kontaminacji.

Co równie ważne opakowania Ecoflac plus to dużo niższe koszty utylizacji dla placówki medycznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Z poważaniem

DYREKTOR
SPZZOZ w Gryficach

Piotr Sławiński

