



**WIELKOPOLSKI OŚRODEK REUMATOLOGICZNY W ŚREMIE**  
**SAMODZIELNY PUBLICZNY**  
**SPECJALISTYCZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
**63-100 ŚREM, UL. MICKIEWICZA 95**

WIELKOPOLSKI OŚRODEK REUMATOLOGICZNY  
im. Wiesława Romanowskiego  
w Śremie  
63-100 Śrem, ul. Mickiewicza 95  
tel. 61 22 46 300, fax 61 22 46 316  
REGON 630833353 NIP 785-16-11-813

Śrem, 12.09.2024 r.

POR-ZP.3720.4/2024

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Sukcesywne zakupy i dostawy leków dla Wielkopolskiego Ośrodka Reumatologicznego im. dr. Wiesława Romanowskiego w Śremie.” – znak sprawy POR-ZP.3720.4/2024.

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 Leki w pozycji nr 416 Predasol 250mg proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań i iniekcji op. 3 fiolek z proszkiem, 3 ampułka z rozpuszczalnikiem miał na myśli Predasol, 25mg, 3 amp. proszek+3 amp. rozp czy Predasol 250mg, inj., 1 fiolkaz proszkiem +1amp.  
**ODP. Zamawiający miał na myśli Predasol 250 mg iniekcje (1 fiołka z proszkiem + 1 ampułka 5 ml do przygotowania roztworu).**
2. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 118 (Hydrocortisone) Zamawiający dopuści wycenę produktu Corhydron 100mg INJ. 5+5, który posiada w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.  
**ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza.**
3. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 132 i 133 (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?  
**ODP. Zamawiający nie wymaga.**
4. Dotyczy wzoru umowy. Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestania produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie umowy za porozumieniem stron lub wyłączenie w/w produktu z umowy (bez naliczenia kar umownych)



CZŁONEK POLSKIEJ I EUROPEJSKIEJ SIECI SZPITALI PROMUJĄCYCH ZDROWIE

<http://reumatologia.srem.net>  
tel. +48 61 22 46 300

[por@reumatologia.srem.net](mailto:por@reumatologia.srem.net)  
fax +48 61 22 46 316





**WIELKOPOLSKI OŚRODEK REUMATOLOGICZNY W ŚREMIE**  
**SAMODZIELNY PUBLICZNY**  
**SPECJALISTYCZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
**63-100 ŚREM, UL. MICKIEWICZA 95**

z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

**ODP. Zamawiający dopuszcza w przypadku pakietów od 3 do 23.**

5. Pakiet 1 poz.213. Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

**ODP. Tak, Zamawiający wymaga.**

6. Pakiet 1 poz.213. 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 dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**ODP. Tak, Zamawiający wymaga.**

7. Do §7 ust. 6 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 3 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości?

**ODP. Zamawiający wyraźnie określił we wzorze umowy, w jakich przypadkach przysługuje mu reklamacja. W związku z powyższym, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ**

8. Do §8 ust. 5 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisów upoważniających Zamawiającego do naliczania kar umownych, gdyż niniejszy przepis w §8 ust. 4 zobowiązuje już Wykonawcę do pokrycia różnicy ceny wynikającej z dokonania zamówienia zastępczego.

**ODP. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ**

9. Do §8 ust. 7 lit. a), lit. c) oraz §12 ust. 1 lit. f) wzoru umowy. Wnosimy o wykreślenie zapisów §8 ust. 7 lit. a), lit. c) oraz §12 ust. 1 lit. f) w brzmieniu zawartym we wzorcu umowy załączonym do SWZ. Wskazujemy, że zapisy te są nazbyt ogólne oraz nieprecyzyjne, gdyż na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. Powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, a także umożliwiając mu 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.). Wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na wycenę finansowania procedur medycznych przez NFZ i w związku z tym nie może być obarczany ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności obniżenia cen lub 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



CZŁONEK POLSKIEJ I EUROPEJSKIEJ SIETKI SZPITALI PROMUJĄCYCH ZDROWIE

<http://reumatologia.srem.net>  
tel. +48 61 22 46 300

[por@reumatologia.srem.net](mailto:por@reumatologia.srem.net)  
fax +48 61 22 46 316





**WIELKOPOLSKI OŚRODEK REUMATOLOGICZNY W ŚREMIE**  
**SAMODZIELNY PUBLICZNY**  
**SPECJALISTYCZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
**63-100 ŚREM, UL. MICKIEWICZA 95**

chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w sytuacji, gdy Wykonawca nie obniży cen, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

**ODP. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.**

10. Do §8 ust. 7 lit. g) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia umownego wskazanego w §8 ust. 7 lit. g) wzoru umowy, mając na uwadze, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust.1 PZP powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, które nie może być wprowadzane do umowy w sprawie zamówienia publicznego, a nadto stanowi zakazaną praktykę na podstawie art. 9 ust. 2 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, co w konsekwencji obarcza czynność prawną sankcją nieważności. Zastrzeżenie §8 ust. 7 lit. g) wzoru umowy skutkuje przyjęciem niedopuszczalnej praktyki, iż Wykonawca nie będzie w stanie ustalić minimalnej wielkości przyszłego swojego świadczenia oraz wysokości odpowiadającego mu świadczenia Zamawiającego. Próba jednostronnego kształtowania przez Zamawiającego zasad realizacji zamówienia naraża Wykonawcę na realne straty finansowe w związku z koniecznym zabezpieczeniem świadczenia w maksymalnym zakresie na etapie składania oferty, podczas gdy rzeczywisty zakres realizacji umowy może okazać się znikomy albo w ogóle nierealizowany. Powyższe działanie Zamawiającego jest sprzeczne z art. 433 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2021 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129) - dalej zwane jako PZP, w sposób rażąco naruszając równowagę stron i 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 dowolne ograniczenia wielkości zamówienia. Praktyka ta jest również niezgodna z brzmieniem art. 99 ust. 1 PZP ponieważ Zamawiający w projekcie umowy zastrzega możliwość niewykonania zamówienia już na etapie jego realizacji. Zastrzeżenie prawa nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw (precyzyjnie wskazaną w opisie przedmiotu zamówienia), poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy zostało zakwestionowane w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej w wyr. z 2.01.2017 r. (KIO 2346/16, niepubl.). KIO uznała za niedopuszczalny brak pewności po stronie wykonawcy co do jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Podobnie w orzeczeniu z dnia 8 listopada 2021 r. sygn. 3107/21 KIO stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w przypadku braku zgody wykonawcy na odpowiednie obniżenie ceny, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP. Takie jednostronne narzucanie warunków realizacji umowy należy kwalifikować jako bezwzględnie zakazane na gruncie z art. 9 ust.2 ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2021 poz. 275). Wreszcie podnieść należy, iż kwestionowane postanowienie umowne wpisuje się w katalog niedozwolonych praktyk Zamawiających, które są publikowane przez Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych. Organ ten w ramach realizacji swoich obowiązków ustawowych przewidzianych w art. 469 pkt 8 PZP jako jedną z przykładowych klauzul umownych, którą należy uznać za niezgodną z art. 433 PZP wskazuje następujące postanowienie: Zamawiającemu przysługuje prawo do niezrealizowania pełnej ilości i asortymentu umowy określonych w umowie. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwać żadne roszczenia. Mając na uwadze powyższe, zwracamy się o usunięcie kwestionowanego zapisu celem zapewnienia zgodności wzorca umowy z reżimem ustawy PZP.

**ODP. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.**



CZŁONEK POLSKIEJ I EUROPEJSKIEJ SIECI SZPITALI PROMUJĄCYCH ZDROWIE

<http://reumatologia.srem.net>  
tel. +48 61 22 46 300

[por@reumatologia.srem.net](mailto:por@reumatologia.srem.net)  
fax +48 61 22 46 316





**WIELKOPOLSKI OŚRODEK REUMATOLOGICZNY W ŚREMIE**  
**SAMODZIELNY PUBLICZNY**  
**SPECJALISTYCZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
**63-100 ŚREM, UL. MICKIEWICZA 95**

11. Do §13 wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §13 ust. 3 pkt 1) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów, uprawniający do żądania zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy, ustala się na poziomie powyżej 15% w stosunku do cen lub kosztów obowiązujących w terminie składania oferty, poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 3%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §13 ust. 3 pkt 1) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 15%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 14% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób. W tym miejscu – celem uzupełnienia treści uprzednio złożonego pytania – wskazujemy, że powyższy zarzut odnieść można również do §13 ust. 6 wzoru umowy, który także jawi się jako naruszający zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Dopiero zwiększenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia Wykonawcy do 20% uznać będzie można za wystarczające dla zapewnienia równowagi kontraktowej stron. Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §13 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**ODP. Zamawiający dokona modyfikacji treści umowy, uwzględniając w części żądanie Wykonawcy.**

12. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć?

**ODP. Tak, zgodnie z pkt 19.8 SWZ (wyjątek stanowią pozycje z adnotacją nie zamieniać = nz)**

13. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku zaferowania opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek etc), niż umieszczone w SWZ: podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?

**ODP. Zgodnie z pkt 19.8 SWZ**

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

**ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

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



CZŁONEK POLSKIEJ I EUROPEJSKIEJ SIECI SZPITALI PROMUJĄCYCH ZDROWIE

<http://reumatologia.srem.net>  
tel. +48 61 22 46 300

[por@reumatologia.srem.net](mailto:por@reumatologia.srem.net)  
fax +48 61 22 46 316





**WIELKOPOLSKI OŚRODEK REUMATOLOGICZNY W ŚREMIE**  
**SAMODZIELNY PUBLICZNY**  
**SPECJALISTYCZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
**63-100 ŚREM, UL. MICKIEWICZA 95**

**ODP. Tak, zamawiający dopuszcza.**

16. Czy Zamawiający dopuści zmianę: tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**ODP. Tak, zamawiający dopuszcza.**

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

**ODP. Tak, zamawiający dopuszcza.**

18. 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 fiolki; fiolki na ampułki ?

**ODP. Tak, zamawiający wyraża zgodę.**

19. 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?

**ODP. Tak, zamawiający wyraża zgodę.**

20. 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?

**ODP. Tak, zamawiający wyraża zgodę.**

21. 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?

**ODP. Tak, zamawiający wyraża zgodę.**

22. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 397. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**ODP. Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako surowiec farmaceutyczny.**

23. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 473. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny

**ODP. Tak, zamawiający dopuszcza.**

24. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 369. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej? Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaferowania preparatów od jednego producenta?

**ODP. Zamawiający nie określa wymagań co do temperatury przechowywania przed rozcieńczeniem. Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony. Zamawiający nie wymaga zaferowania preparatów od jednego producenta.**

25. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x 6 amp po odpowiednim przeliczeniu?

**ODP. Tak, zamawiający wyraża zgodę.**

26. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 190. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**ODP. Zamawiający usuwa z pakietu nr 1 pozycję 190.**

27. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 392. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w



CZŁONEK POLSKIEJ I EUROPEJSKIEJ SIECI SZPITALI PROMUJĄCYCH ZDROWIE

<http://reumatologia.srem.net>  
tel. +48 61 22 46 300

[por@reumatologia.srem.net](mailto:por@reumatologia.srem.net)  
fax +48 61 22 46 316





**WIELKOPOLSKI OŚRODEK REUMATOLOGICZNY W ŚREMIE**  
**SAMODZIELNY PUBLICZNY**  
**SPECJALISTYCZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
**63-100 ŚREM, UL. MICKIEWICZA 95**

postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**ODP. Tak, zamawiający dopuszcza.**

28. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1. W związku z faktem, że od 1 stycznia 2022 produkt firmy Eli Lilly Olumiant (baricytynib) 2mg tab.powl 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.

**ODP. Zamawiający dopuszcza możliwość uwzględnienia dodatkowo w postępowaniu zamiennego wykorzystania dawki 4 mg jak i 2 mg wg potrzeb zamawiającego.**

29. Czy zamawiający dopuszcza kapsułki w pakiet 1 poz 12,199, 304, 519

**ODP. Tak, zamawiający dopuszcza.**

30. Czy zamawiający dopuszcza tabletki powlekane w pakiecie 1 poz 73,76,117,232,281,282,360,457,521,527,528

**ODP. Tak, zamawiający dopuszcza.**

31. Zamawiający w paragrafie 3 ust 1 umowy wskazał, iż: „Dostawy będą realizowane transportem i na koszt Wykonawcy do apteki zakładowej w godz. od 09:00 do 13:00.” W nawiązaniu do powyższego czy Zamawiający wyrazi zgodę na o wydłużenie godzin dostaw do 14:00 z powodów logistycznych dla asortymentu znajdującego się w załączniku nr 2.3.?

**ODP. Tak, zamawiający wyraża zgodę.**

32. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 176 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

**ODP. Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na fakt, że produkt nie jest produktem leczniczym.**

33. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 224 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.

**ODP. Tak, zamawiający dopuszcza.**

34. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 224 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.

**ODP. Tak, zamawiający dopuszcza.**

35. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 271 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań). Poniżej tabela porównująca oba produkty:



CZŁONEK POLSKIEJ I EUROPEJSKIEJ SIECI SZPITALI PROMUJĄCYCH ZDROWIE

<http://reumatologia.srem.net>  
tel. +48 61 22 46 300

[por@reumatologia.srem.net](mailto:por@reumatologia.srem.net)  
fax +48 61 22 46 316





**WIELKOPOLSKI OŚRODEK REUMATOLOGICZNY W ŚREMIE**  
**SAMODZIELNY PUBLICZNY**  
**SPECJALISTYCZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
**63-100 ŚREM, UL. MICKIEWICZA 95**

produkt	Lacodofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie $2 \times 10^9$ CFU/kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie $2 \times 10^9$ CFU/kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

- ODP. Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na fakt, że produkt nie jest produktem leczniczym.**
36. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 494 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego  $1,6 \times 10^9$  CFU bakterii kwasu mlekowego w proporcjach: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75%??
- ODP. Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na fakt, że produkt nie jest produktem leczniczym.**

Zamawiający

**DYREKTOR**

*dr n.med. Wojciech Romanowski*



CZŁONEK POLSKIEJ I EUROPEJSKIEJ SIECI SZPITALI PROMUJĄCYCH ZDROWIE

<http://reumatologia.srem.net>  
tel. +48 61 22 46 300

[por@reumatologia.srem.net](mailto:por@reumatologia.srem.net)  
fax +48 61 22 46 316



