



SZP-ET/359/2020

Złotów, dnia 23 grudnia 2020r.

Do wiadomości uczestników postępowania

Dotyczy postępowania nr 32/ZP/2020

Szpital Powiatowy im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie, dalej zwany Zamawiającym, informuje o wpłynięciu zapytań dotyczących prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego symbolem 32/ZP/2020, którego przedmiotem jest: „Dostawa leków”.

#### Pytanie nr 1

Zwracamy się zapytaniem czy zamawiający w pakiecie nr 1 wydzieli następujące pozycje: 3,4,14,15,16,17,32,33,52,53,59,60,62,64,73,74,76,77,82,92,93,95,96,97,104,105,114,120,121,122,123,124,134,135,154,168,169,170,176,185,186,187,190,196,197,199,212,213,230,231,232,235,236,237,238,241,242,247,249,250,252,253,255,269,275,280,293,294,301,306,310,311,312,313,314,315,322,323,324,325,326,327,328,329,330,333,335,336,340,341,344,346,348,353,354,356,360,366,367,368,369,372,374,375,377,379,385,386,387,389,401,402,406,412,413,415,439,441,443,444,446,448,449,452,453,454,460,461,462,463,469,473,479,484, 507,509,510,511,512,513,514,522,523,535?

3	Acenocoumarolum	tabl. - 4 mg	tabl.	240
4	Acetazolamidum	tabl. - 250 mg	tabl.	60
14	Acidum acetylsalicylicum	tabl.do jelit - 75mg	tabl.	17100
15	Acidum acetylsalicylicum	tabl.do jelit. - 150mg	tabl.	300
16	Acidum acetylsalicylicum	tabl. rozp. - 300 mg	tabl.	2400
17	Acidum acetylsalicylicum	tabl. dojelitowe - 500 mg	tabl.	600
32	Albuminum	roztw.do infuz.20%	100 ml	270
33	Albuminum	roztw.do infuz.20%	50 ml	160
52	Amiloridum 2,5 mg+ Hydrochlorothiazidum 25 mg	tabl. -	tabl.	250
53	Amiodaronum	tabl. powl. - 200 mg	tabl.	1500
59	Amlodipinum	tabl. - 5 mg	tabl.	4950

60	Amlodipinum	tabl. - 10mg	tabl.	2700
62	Antazolinum	roztwór d/wstrz. 50 mg/ml	amp. 2 ml	300
64	Aqva pro injectione	inj 10ml/100amp.	op.	200
73	Atropinum	roztw.d/wstrz. - 0,5 mg/1 ml	amp. 1 ml	50
74	Atropinum	roztw.d/wstrz - 1 mg/1 ml	amp. 1 ml	4000
76	Baclofenum	tabl. - 25 mg	tabl.	2400
77	Barii sulfas	zawiesina doustna /d oodbyt- 1000 mg/ml	200 ml	7
82	Betahistine	tabl. - 0,024 g	tabl.	1500
92	Budesonidum	zawiesina do nebulizacji 0,5mg/ml	amp. 2 ml	2000
93	Budesonidum	zawiesina do nebulizacji 0,25mg/ml	amp. 2ml	2400
95	Bupivacainum	roztw.d/wstrz. 5 mg/ml	amp. 10 ml	600
96	Bupivacainum	roztw.d/wstrz. - 5 mg/ml	fiol. 20 ml	120
97	Bupivacainum	roztw.d/wstrz- 5mg/ml SPINAL HEAVY roztwór hiperbaryczny	amp. 4 ml	1800
104	Calcii chloridum	inj.10% - 100mg/ml	amp.10ml	50
105	Calcii glubionas	10% roztw.d/wstrz.	amp.10 ml	900
114	Carbamazepinum	tabl. - 200 mg	tabl.	6000
120	Carvedilol	tabl.powl.. - 6,25mg	tabl.	8100
121	Carvedilolum	tabl.powl. 25mg	tabl.	900
122	Cetirizinum	tabl. powl. - 10mg	tabl.	2550
123	Chlorpromazinum	roztw.d/wstrz 25mg/5ml.i.m.	amp. 5 ml	500
124	Chlorpromazinum	roztw.d/wstrz.- 50 mg/2 ml i.v.	amp. 2 ml	600
134	Clemastinum	inj. (roztwór) - 2 mg/2 ml	amp. 2 ml	140
135	Clemastinum	tabl. - 1 mg	tabl.	750
154	Cyanocobalaminum	roztw.d/wstrz - 1000mcg/2ml	amp. 2 ml	800
168	Diazepamum	mikro wlew doodbyt. - 5 mg/2,5 ml	wlewek 2,5 ml	150
169	Diazepamum	roztw. d/wstrz) - 10 mg/2 ml, inj 50 amp.	op.	115
170	Diazepamum	roztw. d/wstrz - 10 mg/2 ml, inj 5 amp.	op	220

176	Digoxinum	roztw.d/wstrz - 0,5 mg/2 ml	amp. 2 ml	750
185	Dopaminum	inj. - 10 mg/ml	amp. 5 ml	50
186	Dopaminum	inj- 40 mg/ml	amp. 5 ml	1000
187	Doxazosinum	tabl. - 4mg	tabl.	480
190	Drotaverinum	tabl. - 40mg	tabl.	12000
196	Enalaprilum	tabl. - 10 mg	tabl.	1200
197	Enalaprilum	tabl. - 5 mg	tabl.	1500
199	Ephedrinum	roztw.d/wstrz - 25 mg/1 ml	amp. 1 ml	2100
212	Fentanylum *	roztw.d/wstrz - 0,05 mg/ml	amp. 10 ml	5000
213	Fentanylum *	roztw.d/wstrz-0.1mg/2ml	amp. 2 ml	4000
230	Furosemidum	roztw.d/wstrz-20mg/2ml inj a 50 amp.	op.	770
231	Furosemidum	tabl. - 40 mg	tabl.	12000
232	Furosemidum	roztw.d/wstrz - 20mg/2ml, inj a 5 amp.	op.	300
235	Glimepiridum	tabl. - 2 mg	tabl.	630
236	Glimepiridum	tabl. - 3 mg	tabl.	90
237	Glimepiridum	tabl. - 1mg	tabl.	90
238	Glimepiridum	tabl. - 4 mg	tabl.	300
241	Glucosum	roztw.d/wstrz - 400 mg/ml	amp.10ml	650
242	Glucosum	roztw.d/wstrz - 2000 mg/10 ml	amp.10ml	700
247	Haloperidolum	roztw.d/wstrz - 50 mg/ml	amp. 1 ml	270
249	Haloperidolum	tabl. - 1 mg	tabl.	10000
250	Haloperidolum	roztw.d/wstrz - 5 mg/1 ml	amp. 1 ml	2750
252	Haloperidolum	krople doustn - 2 mg/ml	fl. 10 ml	3
253	Heparinum	roztw.d/wstrz - 25000 j.m./5 ml	fiol. 5 ml	250
255	Hydrochlorothiazidum	tabl. - 25 mg	tabl.	1200
269	Indapamidum	tabl. przedł.uw.. - 1,5 mg	tabl.	3000
275	Kalii chloridum	inj.15% - 2 mEq K+/ml	fiolka. 20 ml	10400

280	Ketoprofenum	tabl.powl. - 100 mg	kaps.	13500
293	Lidocainum	roztw.d/wstrz - 200 mg/20 ml	fiol. 20 ml	1000
294	Lidocainum	roztw.d/wstrz - 400 mg/20 ml	fiol. 20 ml	2600
301	Loperamidum	tabl. - 2 mg	tabl.	5400
306	Magnesii sulfas	rroztw.d/wstrz.200mg/1ml inj10ml	amp.	2500
310	Metamizolum *	roztw.d/wstrz - 500 mg/ml	amp. 2 ml	40000
311	Metamizolum *	roztw.d/wstrz- 2,5g/5ml	amp. 5 ml	16000
312	Metamizolum	tabl. - 500mg	tabl.	9200
313	Metformin	tabl. powl. - 1 g	tabl.	2400
314	Metformin	tabl. powl.- 0,85g	tabl.	2280
315	Metforminum	tabl. powl.0,5g	tabl.	7500
322	Metoclopramidum	inj. - 10 mg/2 ml	amp. 2 ml	7000
323	Metoclopramidum	tabl. - 10 mg	tabl.	9000
324	Metoprolol	tabl.przedł.uw.- 47,5mg	tabl.	3080
325	Metoprolol	tabl. przedł.uw.- 95 mg	tabl.	252
326	Metoprolol	tab.lprzedł. Uw.. - 0,02375 g bursztynianu = 0,025 g winianu	tabl.	112
327	Metoprololum	tabl. - 100 mg	tabl.	60
328	Metoprololum	tabl. - 50 mg	tabl.	2100
329	Metoprololum	roztw.d/wstrz - 1 mg/ml	amp. 5 ml	1100
330	Metronidazolum	roztw.d/wstrz - 5 mg/ml	amp. 20 ml	10
333	Midazolamum *	roztw.d/wstrz- 50mg/10ml	amp. 10 ml	1400
335	Midazolamum *	roztw.d/wstrz - 5 mg/5 ml	amp. 5 ml	1500
336	Midazolamum *	roztw.d/wstrz - 15MG/3ML	amp. 3 ml	50
340	Molsidominum	tabl. - 2 mg	tabl.	60
341	Molsidominum	tabl. - 4 mg	tabl.	60
344	Morphinum	roztw.d/wstrz.- 10 mg/1 ml	amp. 1 ml	9000
346	Morphinum	roztw.d/wstrz - 20 mg/1 ml	amp. 1 ml	4500

348	Naloxonum	roztw/d/wstrz - 0,4 mg/1 ml	amp. 1 ml	1500
353	Natrii bicarbonas	inj. doż.. (roztwór) - 84 mg/ml	amp.20 ml	500
354	Natrii chlorati	roztw.inf.pl.. - 10%	amp.10 ml	4500
356	Natrii chloridum	amp.pl- 0,9%.	amp. 10 ml	60000
360	Nebivolol	tabl. - 0,005 g	tabl.	1960
366	Norepinephrinum	roztw.d/infuz - 1 mg/ml	amp. 4 ml	2200
367	Olanzapine	tabl. powl. - 0,01g	tabl.	1500
368	Olanzapine	tabl. uleg.rozp.w j.ustn. 15mg	tabl.	560
369	Olanzapine	tabl.uleg.rozp.w j. ustn. 10 mg	tabl.	1400
372	Olanzapine	tabl. powl. - 0,005 g	tabl.	900
374	Olanzapine	tabl.uleg.rozp.w j.ustn.20 mg	tabl.	280
375	Olanzapinum	tabl.uleg.rozp.w j.ustn. 5mg	tabl.	560
377	Omeprazolom	kaps.dojel.twar 20mg.	kaps.	19600
379	Opipramolum	tabl.powl,- 50 mg	tabl.	640
385	Prothrombin complex concentrate	prosz.+rozp.+2 igły 500j..+20ml rozp.	1 kpl.	20
386	Pantoprazole	tabl. dojelit.- 0,02 g	tabl.	9408
387	Pantoprazole	tabl. dojelit- 40mg	tabl.	980
389	Papaverinum	inj. - 40 mg/2 ml	amp. 2 ml	850
401	Pentoxifyllinum	tabl.przedł,uwal-400mg	tabl.	600
402	Pentoxifyllinum	konc.d/p.roztw.d/infuz- 300 mg/15 ml	amp. 15 ml	320
406	Pethidinum	roztw.d/wstrz - 50 mg/ml	amp. 1 ml	170
412	Phytomenadionum (vit. K1)	roztw/d/wstrz - 10 mg/1 ml	amp. 1 ml	1500
413	Piracetamum	tabl. powl- 1200mg	tabl.	1500
415	Piracetamum	roztw.d/infuz- 12g	op.60ml	70
439	Propafenonum	tabl. powl. - 150 mg	tabl.	600
441	Propofolum	emuslja d/wstrz. Inf. 1% 10mg/ml	amp. 20 ml	5500
443	Propranololum	tabl. - 10 mg	tabl.	15000

444	Propranololum	tabl. - 40 mg	tabl.	700
446	Pyrantelum	tabl. - 250 mg	tabl.	30
448	Quetiapinum	tabl.powl-0,025g	tabl.	6000
449	Quetiapinum	tabl.powl-100mg	tabl.	2700
452	Ramiprilum	tabl. - 2,5mg	tabl.	3920
453	Ramiprilum	tabl. - 5mg	tabl.	6720
454	Ramiprilum	tabl. - 10mg	tabl.	2240
460	Risperidonum	tabl.powl. - 3mg	tabl.	2400
461	Risperidonum	tabl. powl.- 2mg	tabl.	4200
462	Risperidonum	tabl. powl. - 4 mg	tabl.	1200
463	Risperidonum	tabl.powl, - 1mg	tabl.	5100
469	Salbutamololum	roztw.d/wstrz - 0,5 mg/1 ml	amp.1 ml	150
473	Sertralinum	tabl. powl- 50mg	tabl.	5600
479	Simvastatinum	tabl.powl. - 20mg	tabl.	9240
484	Sulfacetamidum	krople - 100 mg/ml	op.12minimsów	80
507	Torasemidum	tabl. - 10mg	tabl.	2400
509	Torasemidum	tabl. - 5mg	tabl.	6600
510	Tramadoli hydrochloidum *	roztw.d/wstrz 100mg	amp. 2 ml	1000
511	Tramadoli hydrochloidum *	roztw/d/wstrz - 50mg	amp. 1 ml	1500
512	Tramadoli hydrochloidum	tabl. o p.uwaln. 100mg	tabl.	720
513	Tramadolum	kaps. - 50 mg	kaps.	1600
514	Tramadolum	tabl. powl.- 37,5mg+ 325 mg	tabl.	13500
522	Valsartanum	tabl. powl. - 0,16 g	tabl.	112
523	Valsartanum	tabl.powl,- 80 mg	tabl.	840
535	Xylometazolinum	krople do nosa - 0,1 %	fl. 10 ml	20

**ODPOWIEDŹ :** Tak, Zamawiający wydzieli powyższe pozycje do odrębnego pakietu (tj. do części nr 4) W związku z powyższym Zamawiający zmodyfikuje zapisy SIWZ – punkt 3.1. opis przedmiotu zamówienia, punkt 10.1. Wadium, załączniki nr: 1, 1A i 3 do SIWZ.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 1 obecnie poz. 275 na zmianę postaci proponowanego preparatu z ampułki na fiolkę?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 obecnie poz. 310 i 311 będzie wymagał aby METAMIZOL 2,5g/5ml , 1g/2ml – miał możliwość mieszania z produktem TRAMADOLI HYDROCHLORIDUM 50mg/ml –amp.2ml [poz.510] , 50mg/ml-amp.1ml [poz.511]?

**ODPOWIEDŹ :** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 obecnie poz.333 ; 335 ; 336 będzie wymagał aby MIDAZOLAM – miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem MORFINI SULFAS WZF?

**ODPOWIEDŹ :** Tak, Zamawiający wymaga

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 obecnie pozycja 212 i 213 będzie wymagał aby FENTANYLUM roztwór do wstrzyk. 0,05mg/ml-amp.10ml [poz.212] FENTANYLUM roztwór do wstrzyk. 0,1mg/2ml [poz.213] – miał możliwość podania domięśniowo, dożylnie, podskórnie ,zewnętrznie i podpajęczynówkowo?

**ODPOWIEDŹ :** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 6**

Czy zamawiający wyrazi zgodę w Części 1, w pozycji nr 254 – (Heparinum żel - 250 j.m./g, opakowanie 35g) - na dopuszczenie leku: Lioton 1000; 8,5 mg (1000 j.m/g), żel, opakowanie 30 g, z odpowiednim przeliczeniem wielkości opakowania?

Skład jakościowy i ilościowy:

1 g żelu Lioton 1000 zawiera 8,5 mg (1000 j.m/g) heparyny sodowej (Heparinum natricum). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.

Postać farmaceutyczna: Żel

Wskazania do stosowania: Leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żyłkach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach.

**ODPOWIEDŹ :** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający w pozycji 253 część 1 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**ODPOWIEDŹ :** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 8.** Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**ODPOWIEDŹ :** Zamawiający, nie wyraża zgody (zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 7).

**Pytanie nr 9. Dotyczy części nr 1, poz. 274.** 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 peletki 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 z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

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

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie nr 10. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 240 w przedmiotowym postępowaniu:**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**ODPOWIEDŹ :** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 11. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 240 w przedmiotowym postępowaniu:** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**ODPOWIEDŹ :** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 12. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 428 w przedmiotowym postępowaniu:**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie kremu Zino Dr. A? Krem równoważny pod względem wskazań do stosowania oraz składu.

**ODPOWIEDŹ :** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 13. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 21 w przedmiotowym postępowaniu:**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie zasyпки ZinoDr.?

**ODPOWIEDŹ :** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 14.** Termin realizacji zamówienia dla części nr 3. Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w zakresie części nr 3 jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 12 miesięcy od momentu jej podpisania, uprzejmie proszę o zmianę dla części nr 3 terminu wykonania zamówienia określonego w SIWZ z 24 na 12 miesięcy. Pozwoli to wykonawcy będącym



przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego w Polsce i zarazem dystrybutorem przedmiotu zamówienia, złożyć ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 15.** Dotyczy § 8 ust 1 pkt. 3) wzoru umowy – kary umowne Czy Zamawiający zgodzi się w § 8 ust. 1 pkt. 3) wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 20% wartości brutto umowy na karę wynoszącą 20% wartość niezrealizowanej wartości brutto umowy?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000143626, NIP 522-26-65-719, kapitał zakładowy 25.050.000 złotych również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

**ODPOWIEDŹ :** Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 16.** Dotyczy zapisów umowy.

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy w ramach danego pakietu za porozumieniem stron 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

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający potwierdza, iż w razie wystąpienia powyższych okoliczności nastąpi rozwiązanie umowy w ramach danego pakietu za porozumieniem stron, z wyjątkiem wystąpienia okoliczności braku statusu refundacji leku.

**Pytanie nr 17.** Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 293 i 294 wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 18.** Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 310 i 311 wymaga, aby produkt metamizole był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła, zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 19.** Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 441 wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie

wprowadzania i podtrzymywania znieczulenia ogólnego prowadzącego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 20.** Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 275 ma na myśli/wymaga zaoferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010r., w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy zastosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wymaga tego typu ampulek.

**Pytanie nr 21.** Czy dopuście Państwo modyfikacje formularza ofertowego i wycenę Czy dopuście Państwo modyfikacje formularza ofertowego i wycenę (cena jednostkowa) nie pojedynczych tabl. ,kaps, lub inj. lecz pełnych - zarejestrowanych jako handlowe -opakowań leków i przeliczenie wymaganych ilości szt. na opakowania handlowe z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Zaokrąglenie ceny pojedynczych tabl. może spowodować błąd w wycenie opakowania handlowego i niezgodną z umową realizację Państwa zamówień przetargowych?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, zgodnie z zapisami SIWZ pkt. 3.1.

*„Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia, który jest pakowany przez producenta w innych ilościach niż to jest wpisane w SIWZ w załączniku 1A. W takich sytuacjach cenę netto za sztukę/opakowanie należy przemnożyć przez ilość oferowanych opakowań (wyliczenie z dokładnością do 4 miejsc po przecinku). Wykonawca nie może wpisać większej ilości przedmiotu zamówienia niż wymagana w siwz.*

*W przypadkach, gdy wykonawca zaoferuje ilość przedmiotu zamówienia z dokładnością do ułamkowej części opakowania, co będzie konieczne ze względu na sposób pakowania oferowanego przedmiotu zamówienia, obowiązujące przy realizacji umowy będą ilości opakowań zaokrąglone „w dół” do całkowitej ich ilości. Zamawiający nie będzie wymagał rozkompletowania opakowania i realizacji niepełnego opakowania”.*

**Pytanie nr 22.** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 63. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający, nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 23.** Dotyczy pakietu nr 1 poz.71 72. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wymaga aby produkty pochodziły od jednego producenta.

**Pytanie nr 24.** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 162.163 (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wymaga aby produkty pochodziły od jednego producenta.

**Pytanie nr 25.** Dotyczy poz. 275 Kalii chloridum amp polietyl.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku we fiolce ?

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 26.** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 281. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 27.** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 358. Czy Zamawiający dopuści 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:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 28.** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 378. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 29.** Poz. 381 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 30.** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 478. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 30 szt. ?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 31.** Poz. 490 Sulpiridum kaps. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 32.** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 539. (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:** Tak, Zamawiający wymaga takiego produktu.

**Pytanie nr 33.** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

- zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?
- zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?
- zamiast kapsułek-kapsułki twarde, tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
- zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmiany postaci wymienionych form produktów leczniczych.

**Pytanie nr 34.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 317 oraz 321 wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wymaga aby produkty pochodziły od jednego producenta.

**Pytanie nr 35.** Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie nr 1 poz. 317 był zarejestrowany we wskazanym:

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:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 36.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. 29-30 wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wymaga aby produkty pochodziły od jednego producenta.

**Pytanie nr 37.** Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie nr 2 poz. 29-30 był zarejestrowany we wskazanym:

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:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 38.** Czy w Części 1 poz. 281 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 39.** Czy w Części 1 poz. 281 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 40.** Czy w Części 1 poz. 281 Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 41.** Czy w Części 1 poz. 281 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego z możliwością stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii.

**Pytanie nr 42.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml w części 1 - Leki, poz. 131 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 43.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml w części 1 - Leki, poz. 131 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza oba wymienione okresy ważności.

**Pytanie nr 44.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml w części 1 - Leki, poz. 131 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C czy też 2-8°C oraz 25°C?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza oba wymienione zakresy okresu ważności po rozpuszczeniu.

**Pytanie nr 45.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml w części 1 - Leki, poz. 131 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza oba warianty.

**Pytanie nr 46.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztw.d/wstrz inf. - 2 mg/1ml w części nr 1 - Leki, poz. 132 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 47.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 5 mg/1ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestetyczne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza oba wymienione okresy ważności.

**Pytanie nr 48.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 5 mg/1ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestetyczne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza oba wymienione zakresy okresu ważności po rozpuszczeniu.

**Pytanie nr 49.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 5 mg/1ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestetyczne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza oba warianty.

**Pytanie nr 50.** Czy Zamawiający w części 1 - Leki, poz. 97 (Bupivacainum roztw.d/wstrz- 5mg/ml SPINAL HEAVY roztwór hiperbaryczny) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 51.** Do §2 wzoru umowy: W treści wzoru umowy, w §2 po ust. 4 prosimy o dodanie ust. 5 w brzmieniu:

„5. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:  
a) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,  
b) z powodu wystąpienia dekoniunktury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,  
c) wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 52.** Do §6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia w trybie zwykłym do do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia, a zamówienia w trybie na ratunek do 10 godzin od momentu złożenia zamówienia.

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 53.** Do §8 ust. 1 pkt 1 oraz ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 8,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 3 650% w skali roku (10% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia. Jednocześnie prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu".

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 54.** Do §8 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 55.** Do §8 ust. 3 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych i powszechnie obowiązujących norm prawnych”.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 56.** Czy w części 1 (poz. 474 Sevofluranum 250 ml 52 op.) Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy i bezpieczeństwa na bloku operacyjnym wymaga sevofluranu z zamkniętym, szczelnym, fabrycznie zamontowanym systemem napełniania bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem ( bez złączek, adapterów itp.), który pasuje do parowników będących aktualnie na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego?

Prosimy o wskazanie systemu wlewowego, który mają Państwa parowniki( np. quik fill, STS, itp.)

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wymaga Sevofluranu według powyższego opisu. Zamawiający posiada system wlewowy quik fill.

Sporządzono w 1 egz.:

1. adresat (strona internetowa, [https://platformazakupowa.pl/pn/szpital\\_zlotow](https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_zlotow))

2. a/a

Sporządził: Bożena Michałek – Specjalista ds. zamówień publicznych, Dział Techniczno-Administracyjny,  
tel. 67 263 22 33 wew. 329, fax. 672635878, e-mail: przetargi@szpital.zlotow.pl