

Dotyczy: wyjaśnień treści SWZ (odpowiedzi na pytania) do postępowania na dostawę leków dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II” prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.). Znak sprawy: 10/07/2024.

Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie działając na podstawie art. 135 ust. 1, 5 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605) odpowiada na pytania zadane przez wykonawców w następujący sposób:

Pytanie nr 1

Pakiet 67

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 67 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO₂ w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)₂ 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%,z indykatorem zużycia, w opakowaniach o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 18 op ?

Odpowiedź: Prosimy zgodnie z opisem w pakiecie, wyrażamy zgodę na odpowiednie przeliczenie ilości.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 12

Czy Zamawiający w którymś z powyższych pakietów wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 3

Dotyczy pakietu nr 25

Czy w pozycji:

- poz. 1 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 15 mg amp. strz. o poj. 0,400 ml x 12 sztuk lub x 4 sztuki? **Odpowiedź: Tak.**

- poz. 2 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 20 mg amp. strz. o poj. 0,533 ml x 12 sztuki lub x 4 sztuki? **Odpowiedź: Tak.**

- poz.3 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 25 mg amp. strz. o poj. 0,667 ml x 12 sztuk lub x 4 sztuki? **Odpowiedź: Tak.**

Pytanie nr 4

Dotyczy pakietu nr 4

Czy w pozycji:

- poz. 1 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 15 mg amp. strz. o poj. 0,400 ml x 12 sztuk lub x 4 sztuki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 5

pakiet 82 poz. 10

Czy Zamawiający w pakiecie 82 poz.10 , dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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.

Pytanie 6

pakiet 82 poz. 10

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 7

Czy w PAKIET NR 65 poz. 6 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał 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.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 8

Czy w PAKIET NR 65 poz. 6 i 7 Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku o tej samej postaci w zakresie jednej substancji czynnej pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w pakiecie 57 dopuści Sevoflurane 250ml w butelce aluminiowej pakowany po 6 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w pakiecie 57 wymaga dostarczania preparatu w nietłukącej butelce, nie szklanej? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie, niż inne stosowane opakowania, np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN. W przypadku takiego uszkodzenia może dojść do zanieczyszczenia i skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy sali operacyjnej, a tym samym narażenia osób obecnych w pomieszczeniu, w tym personelu medycznego, na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest sevofluran.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w pakiecie 58 dopuści Desfluranum 240ml pakowany po 6 butelek w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 12

Pakiet 65, Pozycja 6, HYDROCORTISONE 100mg x 5 fiol. x: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 13

Pakiet 65, Pozycja 6, HYDROCORTISONE 100mg x 5 fiol. x: 2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany lek Hydrocortison 100 inj, 100mg x 1 miał poniższe wskazania: Zastosowanie profilaktyczne: - choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy; osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii). Zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne 2 - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 14

Dotyczy

Pak. 1 poz. 5,8,

Pak. 82 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: pojemnik?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 15

Dotyczy

Pak. 5 poz. 39,40,62,63,64,92,146,159

Pak. 13 poz.12,13,

Pak. 19 poz.9,

Pak.24 poz.13,

Pak. 65 poz.26,32,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki/tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu lub zmodyfikowanym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 16

Dotyczy

Pak. 5 poz.46,47,

Pak. 24 poz.33,

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 17

Dotyczy

Pak. 5 poz.1,2,38,86,102

Pak. 15 poz. 13

Pak. 24 poz.14,15,

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18

Dotyczy

Pak. 65 poz.44

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 19

Dotyczy

Pak.48 poz.16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki do sporządzania roztworu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 20

Dotyczy

Pak. 26 poz. 9

Pak. 45 poz. 3

Pak. 49 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: ampułko-strzykawki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 21

Dotyczy

Pak. 7 poz.11,12

Pak. 76 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: fiolka?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 22

Dotyczy

Pak. 56 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: aerozol inhalacyjny?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 23

Dotyczy pak. 21 poz. 2,3

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: butelki?

(zmiana rodzaju opakowania przez Producenta)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 24

Dotyczy

Pak. 38 poz.2

Pak. 79 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu typu: KabiPack?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 25

Dotyczy

Pak. 5 poz.23

Pak. 38 poz.1

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu typu: KabiClear?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 26

Dotyczy

Pak. 2 poz.14,

Pak. 15 poz. 2,3,

Pak. 82 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 27

Dotyczy pak. 1 poz. 5

Bardzo proszę o doprecyzowanie nazwy międzynarodowej OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Ciprofloxacin 200 mg/100ml, roztw.do infuz.,20 but.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 28

Dotyczy pak. 1 poz.8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Metronidazol 0.5% ,5mg/ml;100ml,rozt.d/wst,inf,40 pojemników?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 29

Dotyczy pak. 1 poz.17,18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: aerazol do nosa ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 30

Dotyczy pak. 1 poz.23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
(Hemorectal zgodny z opisem OPZ – zakończona produkcja)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 31

Dotyczy pak. 5 poz.15

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości OPZ.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Trimbow, aer.inhal., 60 dawek+1 inhalat. w ilości zgodnej z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 32

Dotyczy pak. 5 poz. 16,17

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości OPZ.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o pojemności 180 dawek w ilości zgodnej z SWZ?
np. Fostex

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 33

Dotyczy pak. 5 poz.18

Bardzo proszę o doprecyzowanie gramatury OPZ.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ketoprofenum Fastum (Fastum), 25 mg/g,żel, 50 g, tuba w ilości zgodnej z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 34

Dotyczy pak. 5 poz. 23

Bardzo proszę o doprecyzowanie pojemności OPZ.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Optilyte, roztw.do infuz., 250 ml x 20, KabiClear?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 35

Dotyczy pak. 5 poz. 24

Bardzo proszę o doprecyzowanie pojemności ampułki.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Trifas 20, 5 mg/ml; 4 ml, roztw.do wstrzyk., 5 amp?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 36

Dotyczy pak. 5 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Glukoza, prosz.d/przyg.roztw.doustn.,75 g (środek spoż. specj. przezn. med.)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 37

Dotyczy pak. 5 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Vaselinum album (Avena), 30 g (surowiec farmaceutyczny)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 38

Dotyczy pak. 5 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Wazelina biała, maść 20 g (kosmetyk) w ilości 30op. po przeliczeniu gramatury bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 39

Dotyczy pak. 5 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Wazelina biała, podł.,1 kg (surowiec farmaceutyczny)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 40

Dotyczy pak. 5 poz.35

Bardzo proszę o doprecyzowanie pojemności oraz postaci OPZ.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Sinecod, 5 mg/ml, krople doustne, 20 ml w ilości zgodnej z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 41

Dotyczy pak. 5 poz.36

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Neiraxin B, roztw.do wstrz., 2 ml, 5 amp?

Jedna ampułka (2 ml) zawiera:

100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6),

100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1),

1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12),

20 mg lidokainy chlorowodoru

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 42

Dotyczy pak. 5 poz. 88

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 43

Dotyczy pak. 5 poz. 107

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt gratis w ilości zgodnej z SWZ (suplement diety; stawka VAT 8%)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 44

Dotyczy pak. 5 poz. 107

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Calcium-Sandoz Forte, 500 mg, tabl.musuj.,20 szt?
(*CALCII CARBONAS+CALCII GLUBIONAS*)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 45

Dotyczy pak. 5 poz.119

Czy Zamawiający dopuści d wyceny:

Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25)(SIMETHICONUM)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 46

Dotyczy pak. 5 poz. 129

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

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 47

Dotyczy pak.5 poz. 129

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

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego.

Pytanie 48

Dotyczy pak. nr 5 poz. 135

Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 49

Dotyczy pak. 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Diprophos, (6,43 mg+2,63 mg)/ml; 1 ml, zaw.do wstrzyk.,5 amp?

Jedna ampułka (1 ml) zawiesziny do wstrzykiwań zawiera 6,43 mg betametazonu dipropionianu (Betamethasoni dipropionas) co odpowiada 5 mg betametazonu, oraz 2,63 mg betametazonu sodu fosforanu (Betamethasoni natrii phosphas) co odpowiada 2 mg betametazonu

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 50

Dotyczy pak. 7 poz.6

Bardzo proszę o doprecyzowanie pojemności OPZ.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Sugammadex ,100 mg/ml; 2 ml,roztw.d/wstrz.,10 fioł ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 51

Dotyczy pak. 7 poz. 33

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania.

Czy Zamawiający miał na myśli :

PENTOXIFYLLINUM 300 mg/15 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf.,10 amp w ilości 100 op.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 52

Dotyczy pak. 7 poz. 39

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania oraz nazwy międzynarodowej OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Aldactone (KALIUM CANREONATUM) , 20 mg/ml;10ml,rozt.d/wst ,10 amp w ilości 10 op.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 53

Dotyczy pak. 7 poz.45

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacidofil, kaps., 60 szt,bl(6x10) (produkt leczniczy)?

Lakcid forte, kaps.twarde, 10 szt – obecnie niedostępny na rynku farmaceutycznym.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 54

Dotyczy pak. 7 poz.45

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Trilac, kaps.twarde, 20 szt (produkt leczniczy) ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 55

Dotyczy pak. 11 pozycja 1

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

1 ml roztworu Gensulin R zawiera 100 j.m. rozpuszczalnej insuliny ludzkiej (Insulinum humanum),

otrzymywanej metodą rekombinacji DNA E.coli.

Każdy wkład do wstrzykiwacza zawiera 3 ml roztworu, co odpowiada 300 j.m. insuliny rozpuszczalnej.

W przypadku odpowiedzi negatywnej bardzo proszę o wskazanie przykładowej nazwy handlowej produktu, który należałoby wycenić.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 56

Dotyczy pak. 13 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 57

Dotyczy pak. 13 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 58

Dotyczy pak. 13 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 59

Dotyczy pak. 13 poz.13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Tardyferon,80 mg Fe²⁺,tabl.o p.uwal.,30szt?

(Hemofer Prolongatum, 105 mg Fe 2+, tabl.o przedł.uw.,30 szt – wycofany z oferty)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 60

Dotyczy pak. 15 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 25 op. (zgodnej z SWZ)? bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 61

Dotyczy pakiet 15 pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum 2 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości zgodnej z SWZ?

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 62

Dotyczy pak. 15 poz. 38

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania.

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

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w opakowaniu x 50 saszetek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 63

Dotyczy pak. 15 poz. 56

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

D-Vitum Witam.D dla niemowl.400 j.m.,kaps.twist-off, 30szt (suplement diety) w ilości zgodnej z SWZ ? Brak preparatu o kategorii rejestracji : produkt leczniczy.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 64

Dotyczy pak. 19 poz. 8

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Oxycodone 10 mg/ml;1ml, roztw.d/wstrz,infuz.,10 amp?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 65

Dotyczy pak. 24 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 66

Dotyczy pak. 24 poz.34

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp ?

Ampułka 2 ml zawierająca 100 mg żelaza(III)

w postaci kompleksu wodorotlenku żelaza(III) z dekstranem 625 mg.(Ferri hydroxidum dextranum)

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 67

Dotyczy pak. 26 poz.4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Diprophos (6,43 mg+2,63 mg)/ml; 1 ml, zaw.do wstrzyk.,5 amp?

Jedna ampułka (1 ml) zawiesziny do wstrzykiwań zawiera 6,43 mg betametazonu dipropionianu (Betamethasoni dipropionas) co odpowiada 5 mg betametazonu, oraz 2,63 mg betametazonu sodu fosforanu (Betamethasoni natrii phosphas) co odpowiada 2 mg betametazonu

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 68

Dotyczy pak. 33 poz.4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pimafucort, maść, 15 g ?
(*preparat w postaci kremu – niedostępny*)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 69

Dotyczy pak. 33 poz. 21

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

Artemisol, płyn do stos.na skórę, 100 ml

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 70

Dotyczy pak. 33 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o pojemności 100 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 71

Dotyczy pak. 33 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Panthenol S.O.S., spray, 130 g (kosmetyk)?

Panthenol Spray, 46,3 mg/g, aer.do stos.zewn., 130 g- zakończona produkcja

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 72

Dotyczy pak. 33 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Rivanolum roztwór 0.1%, 100 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 73

Dotyczy pak. 33 poz.29

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Maść pięciornikowa złożona, 20 g?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 74

Dotyczy pak. 33 pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści wycenę:

Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości zgodnej z SWZ?

(Heparinum GSK, 300 j.m./g, krem, 20 g – zakończona produkcja)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 75

Dotyczy pak. 33 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści wycenę :

Sudocrem Expert, krem, barierowy, 125 g (wyrób medyczny)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 76

Dotyczy pak. 33 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ZinoDr., krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen, 125 g (kosmetyk)?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 77

Dotyczy pak. 33 poz. 35

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Maść z vit. A, ochronna, 800 j.m./g, 25 g w ilości zgodnej z SWZ 2 op. bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

(brak opakowania o gramaturze 30g)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 78

Dotyczy pak. 39 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dulcobis,10 mg, czopki, 10 szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 79

Dotyczy pak. 39 poz.11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Balsam Szostakowskiego, Vinilinum, 100 g (kosmetyk)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 80

Dotyczy pak. 44 poz. 2,3

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie * 3 wstrzykiwacze w ilości zgodnej z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 81

Dotyczy pak. 44 poz. 4

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli 5 wkładów czy 10 wkładów? np.

Lantus, 100 j.m./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wkładów

Abasaglar, 100 j.m./ml; 3 ml,roztw.do wstrz.,10 wkład

Odpowiedź: Tak. 5 wkładów np. Lantus

Pytanie 82

Dotyczy pak. 48 poz. 14

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

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

Alantan, zasyp.,100 g?

(kategoria rejestracji : produkt leczniczy – niedostępny)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 83

Dotyczy pak. 50 poz. 1 oraz 2

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.1 oraz 2 pochodziły od jednego Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 84

Dotyczy pak. 52 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

HepaDr. A, tabl., 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

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

(„ORNITHINE 150mg x 30 tabl” - produkt leczniczy Hepatil, 150 mg, tabl., 40 szt – ma status zakończona produkcja)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 85

Dotyczy pak. 52 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści:

Hepatil, tabl., 40 szt (suplement diety; stawka VAT 8%)?

(o nowy skład :1 tab. - 100 mg ornityny + 14,40 mg choliny)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 86

Dotyczy pak. 52 poz. 3

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 87

Dotyczy pak. 55 poz.4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Meprelon, 250 mg,prosz,rozp.d/sp.r.d/wst,inf.,1 fiol+1amp?

1 fiolka z proszkiem, zawierająca 250 mg metyloprednizolonu i 1 ampułka z 5 ml rozpuszczalnika

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 88

Dotyczy pak. 59 poz. 1 oraz 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Poz.1 Antithrombin III Shire(Baxter),1000jm,pr,rozp.d/s.r.inf,1f+rozp+zest

Poz. 2 Antithrombin III Shire(Baxter), 500jm,pr,roz.d/s.r.inf,1f+rozp+zest?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 89

Dotyczy pak. 65 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml,roztw.d/wstrz,10 amp w ilości zgodnej z SWZ (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia)

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

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 90

Dotyczy pak.65 poz.42

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacidofil, kaps., 60 szt, bl(6x10)? (produkt leczniczy)

Jedna kapsułka zawiera 2x10⁹ CFU bakterii kwasu mlekowego:

Lactocaseibacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 91

Dotyczy pak. 76 poz.3

Bardzo proszę o doprecyzowanie pojemności OPZ

Czy Zamawiający miał na myśli:

Paracetamol 10 mg/ml; 10 ml, roztw.d/infuz, amp?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 92

Dotyczy

Pak. 5 poz.107

Pak. 15 poz.56

Pak. 52 poz.1

Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny preparatów o kategorii rejestracji: **suplement diety?**

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 93

Dotyczy

Pak. 39 poz.11

Pak. 48 poz.14

Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny preparatów o kategorii rejestracji: **kosmetyk?**

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 94

Dotyczy

Pak. 6 poz.1,2

Pak. 33 poz.33

Pak. 40 poz.2,3,4,5

Pak.43 poz.2,3,

Pak.48 poz.2

Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny preparatów o kategorii rejestracji: **wyrób medyczny?**

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 95

Dotyczy

Pak. 5 poz.31,32

Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny preparatów o kategorii rejestracji: **surowiec farmaceutyczny?**

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 96

Dotyczy

Pak. 21 poz.1,2,3,

Pak.40 poz.1

Pak.43 poz.1

Pak. 70 poz.1

Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny preparatów o kategorii rejestracji: **środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?**

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 97

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?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 98

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania, w tym:

tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 99

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 100

Czy Zamawiający dopuści odpowiednie przeliczenie i podanie ceny za zaoferowane opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie w SWZ występują: sztuka, tabletki, kapsułki, fiolki, ampułki itp.?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 101

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 102

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 103

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 104

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 105

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 106

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 107

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - **gramatury** w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego. Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych (czyli w przypadku niepełnych opakowań do pełnego opakowania „w górę”) Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 108

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

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 109

Dotyczy pak. 1 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Metronidazol 0.5% ,5mg/ml;100ml,rozt.d/wst,inf,40poj ?

Rodzaj opakowania: pojemniki polietylenowe, stanowiące bezpośrednie opakowanie ww.

produktu są zabezpieczone samouszczelniającym się portem z elastomerem, który przeciwdziała wyciekaniu leku w czasie infuzji i zapewnia szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do podawania wlewów kroplowych dostępnymi na rynku. Pojemniki polietylenowe posiadają dwa niezależne porty w adapterze typu InsoCap, które są zabezpieczone folią. Każdorazowo przed wkuciem igły z zestawu do infuzji, do portu, w ramach dobrej praktyki szpitalnej, konieczne jest rutynowe wykonanie jego dezynfekcji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 110

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

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

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 4:

Pytanie 111

Zamawiający w pakiecie nr 55 pozycja 4 Methyloprednisolon 250mg/4ml dopuści Methyloprednisolone Meprelon 250mg/5ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 112

Zamawiający w pakiecie nr 55 pozycja 2 Methyloprednisolon 40mg/ml dopuści Methyloprednisolone Meprelon 32mg/ml x 3 i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 113

Pakiet 22 poz. 4 – Ze względu na brak na rynku produktu leczniczego Addamel N czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Supliven?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 114

Pakiet 60 poz. 4 – Wedle naszej wiedzy na rynku obecnie nie ma produktu GLUCOSE 20% o poj. 100 ml. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu 250 ml z przeliczeniem ilości do 80 szt.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 115

Pakiet 60 poz. 3, 4 – Czy Zamawiający dopuści butelkę stojącą z różnej wielkości portami?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 116

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 117

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 118

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 119

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 120

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 121

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 122

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 123

pytania do wzoru umowy:

1. Do §4 ust. 6 pkt 1 wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 3% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 10% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 124

2. Do §4 ust. 6 pkt 7 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w

stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia wykonawcy?

Do §4 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §4 ust. 6, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabeżdą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 125

3. Do §5 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów.

Aktualna treść §5 ust. 3 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawę produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

KIO uznała, że chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączały zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu.

KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie 126

4. Do §8 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączania do dostaw dokumentu WZ? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak nazwy wszystkich przekazywanych pozycji, numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Nie. Dostawy realizowane mają być zgodnie z umową.

Pytanie 127

5. Do §8 ust. 3 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §8 ust. 3 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych dostarczanych nie częściej niż jeden raz w tygodniu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego

uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §8 ust. 3 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 128

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 129

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 5 poz. 30 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 5 poz. 30 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 130

Czy w Pakiecie nr 5 poz. 30 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 131

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 65 poz. 42 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 65 poz. 42 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 132

Czy w Pakiecie nr 65 poz. 42 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 133

Pytanie do zadania nr 21 pozycji 2,3

W związku ze zmianą opakowań przez producenta, czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie

produktów w opakowaniu typu OpTri, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 134

Pakiet 5 pozycja 31 i 32 czy dopuszczą Państwo recepturę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 135

Pakiet 5 pozycja 150 czy dopuszczą Państwo lek Pyrantelum OWIX 250mg * 3tabl.?

Odpowiedź: Lek o który Państwo pytacie nie jest opisany w pozycji 150 tylko w pozycji 149. Jeżeli pytając mieli Państwo na myśli lek z Pakietu 5 pozycja 149 to w tym przypadku Zamawiający dopuszcza lek Pyrantelum OWIX 250mg * 3tabl.

Pytanie 136

Pakiet 15 pozycja 37 czy dopuszczą Państwo dawkę 10mg/5ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 137

Pakiet 79 pozycja 5 czy dopuszczą Państwo Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp?

Odpowiedź: Tak.

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

ZATWIERDZIŁ: