

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

dot. postępowania na zadanie pn.:

„Sukcesywna dostawa produktów leczniczych dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”

Zgodnie z art. 135 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2020 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

1. 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?
Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem
2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w obie strony : tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tylko w jedną stronę tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj.
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?
Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w obie strony : amp.-fiol.; ampułki-pojemniki, flakony-butelki. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tylko w jedną stronę amp.-amp.strzyk. fiol.-amp-strz.
5. 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.)
Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.
6. 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)?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

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

Odp.: Tak, zamawiający wyraża zgodę ale wymaga podania tej informacji pod wyceną pakietu.

8. Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz. 264 dopuści Sevoflurane 250 ml pakowany po 6 butelek w opakowaniu zbiorczym ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

9. Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz. 264 wymaga użyczenia na czas trwania umowy parowników kompatybilnych z zaferowanym produktem oraz autoryzowanego serwisu producenta parowników poświadczone (a dla Zamawiającego pozwalające na weryfikację) przez oferenta poprzez dostarczenie dokumentu / oświadczenia, udzielonego przez autoryzowany serwis, że w/w czynności będą przez niego wykonywane. Prosimy o doprecyzowanie ilości wymaganych parowników oraz nazw aparatów do znieczulenia będących w posiadaniu Zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie wymaga użyczenia na czas trwania umowy parowników kompatybilnych z zaferowanym produktem oraz autoryzowanego serwisu.

10. Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz. 264 wymaga dostarczenia produktu, którego maksymalna temperatura przechowywania nie jest limitowana przez wytwórcę?

Odp.: Zamawiający nie wymaga .

11. Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną w wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazania w opisie przedmiotu zamówienie z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku? Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

12. Czy w Pakiet nr 4 poz. 41 Zamawiający wymaga, aby zaferowany 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.

Odp. Zamawiający nie wymaga, aby zaferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik.

13. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP-16/2024, Pakiet 1, pozycja 183 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052. Lek o składzie - w 1 kapsułce 2x10CFU bakterii kwasu mlekowego: Opakowanie x 60 kapsułek” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
14. Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 41 i 65 dopuści produkt leczniczy w ampułce?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
15. Czy Zamawiający w pakiecie 6 poz. 36 dotyczącym leku Clindamycin dopuści produkt leczniczy w ampułce?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
16. Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz. 226 dopuści produkt leczniczy w fiolce?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
17. Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz. 1 dopuści produkt leczniczy w fiolce?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
18. Czy Zamawiający w pakiecie 23 poz. 6 dopuści zaferowania koncentratu fosforanów organicznych do żywienia pozajelitowego zawierającego 216 mg sodu glicerofosforanu?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie. Zgodnie z SWZ.
19. Pytanie dotyczy pakietu 24, poz.25. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie wymaganej diety zawierającej 6 rodzajów błonnika 1,5g/100ml, o osmolarności max 300 mOsm/l ? Pozostałe parametry bez zmian.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
20. Czy w Pakiecie nr 1 poz nr 359 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. ilość opakowań Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Dodatkowo EnteroDr w swoim składzie nie posiada substancji alergizujących - glutenu, laktozy oraz białek mleka krowiego.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie. Zamawiający wymaga leku OTC.

21. Czy w Pakiecie nr 1 poz 183 Zamawiający dopuści zaferowanie 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacidofil	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 x 10 ⁹ CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 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

Dodatkowo produkt ProbioDR nie zawiera substancji alergizujących : glutenu, laktozy i białek mleka krowiego. Również z korzyścią do przechowywania w aptece ProbioDr nie przechowywuje się w lodowce tylko w tem do 25 stop.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie. Zamawiający wymaga leku OTC.

22. Czy w Pakiecie 8 poz 275 Zamawiający z uwagi na podanie nazwy handlowej będącą zastrzeżonym znakiem towarowym dopuści zaferowanie produktu ZinoDR o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicooyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

23. Czy w pakiecie 1 poz 272 z uwagi na podanie w nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający dopuści zaferowanie produktu HepaDr zawierającego 100 mg asparagianu ornityny i 35mg choliny?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

24. Czy w Pakiecie 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.

Odp. Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

25. Czy w Pakiecie 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. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

26. Pakiet 31 Poz. 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu skutecznego na B, Y, V (w tym VACCINIA, NORO, HIV, HBV, HCV), Tbc (M. Terrae) do 5 min., spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

27. Pakiet 31 Poz. 20 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek o wymiarach 20x27 cm, spełniających pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

28. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w paragrafie 8:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Kupującemu kary umowne:

1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 10% niezrealizowanej wartości przedmiotu umowy brutto;

2) za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy produktów leczniczych, w wysokości 0,05% wartości tejże dostawy brutto.

Zgodnie z SWZ.

wz. Dyrektora

SP ZOZ MSWiA w Opolu

lek. med. Jacek Kłóś