**ODPOWIEDZI NA PYTANA DO SWZ II**

Znak sprawy: SOZ.383.32.2022

Data: 23.08.2022

**Dotyczy:** **postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy produktów farmaceutycznych.**

 Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 roku, poz. 1129), Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania do SWZ:

**Wykonawca 1**

**Pyt. 1.:** Czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 72,74,75 wymaga diety polimerycznej zawierającej cztery rodzaje białka : kazeina, serwatka, soja, groch - taki rodzaj białka, zarówno pochodzenia roślinnego i zwierzęcego wpisuje się w najbardziej optymalną dietę i jest zgodny z wytycznymi WHO/FAO? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
**Odp.: Tak, wymaga**

**Pyt. 2.:** Czy Zamawiający w pakiecie 6 w pozycji 73 prosząc o dietę bogatoresztkową wymaga diety zawierającej minimum 6 rodzajów błonnika? W składzie diety dojelitowej powinna znajdować się mieszanina różnych błonników, w tym probiotyk np. inulina. Błonnik rozpuszczalny(beta-glukany, pektyn, gumy np. guma guar, śluzy roślinne, fruktooligasacharydy, niektóre hemicelulozy) potrzebne są dla mikroflory jelita grubego. Błonnik nierozpuszczalny (skrobia oporna, celuloza, niektóre pektyny, niektóre hemicelulozy, ligniny) zwiększa objętość treści pokarmowej w jelicie cienkim, pobudza ukrwienie jelit, przez mechaniczne drażnienie ścian jelita grubego pobudza jego perystaltykę, chroni przed uchyłkowatością jelit, wpływa na wydzielanie hormonów przewodu pokarmowego (np. gastryny). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
**Odp.: Tak, wymaga**

Pyt. 3.: Czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 76,77 wymaga o bardzo diety zawierającej maksymalnie 2g tłuszczów/100ml? Wyższa zawartość tłuszczy nie jest wskazana dla pacjentów z problemami z trawieniem i wchłanianiem a dla takiej grupy pacjentów są dedykowane diety peptydowe. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odp.: Tak, wymaga**

**Pyt. 4.:** Czy pompy które są wyspecyfikowane jako użyczenie do pakietu 1 dotyczą pozycji do żywienia dojelitowego które jest obecne w pakiecie 6 w pozycjach 72-77? Prosimy o skorygowanie tego załącznika.

**Odp.: Pompy są wymagane do Pakietu 6 poz. 72-77.**

**Wykonawca 2**

**Pyt. 1.:** . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 6 poz. 62 produktu Prothromplex Total NF 600 j.m., zespół protrombiny ludzkiej (ludzki czynnik krzepnięcia II, VII, IX, X + białko C) proszek i rozpuszczalnik (20ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + zestaw do podania ?
Jeżeli tak, prosimy o wskazanie jaką liczbę opakowań (1 opakowanie = 600 j.m.) należy przyjąć do wyceny w formularzy ofertowym.
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na na powyższe , wycena 10 op**

**Wykonawca 3**

Pytania do projektu umowy:
**Pyt .1.:** Do treści §2 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust. 1 lit. c wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”
**Odp.:** Nie wyrażamy zgodny na powyższe. Zamawiający nie jest informowany o krótkich datach ważności leków. Nie jest w stanie przewidzieć czy lek z krótka datą zejdzie na oddziale.

**Pyt. 2.:** Do §2 ust. 3 prosimy o dopisanie następującego zdania: Odbioru dostaw leków dostarczonych na CITO w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej, będzie dokonywał upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, odbioru leków na CITO będzie dokonywała osoba uprawniona.

**Pyt. 3.** Do treści §3 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o wprowadzenie jednoznacznego zapisu, potwierdzającego konieczność utrzymania cen netto w okresie obowiązywania umowy, co skutkować będzie stałością cen netto również w przypadku ustawowego podwyższenia stawek VAT.
**Odp.: Zamawiający pozostaje przy zapisach umownych.**
**Pyt. 4.** Do treści §3 ust. 4 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?
**Odp.: Zamawiający będzie oczekiwał zamiennika w cenie przetargowej.**

**Pyt. 5.** Do treści §4 ust. 2 lit. a wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,3% wartości nie dostarczonej w terminie części zamówienia dziennie, a nie od wartości całej dostawy?
**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

**Pyt. 6.** Do treści §4 ust. 2 lit. c wzoru umowy: 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.".
**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

**Pyt. 7.** Do treści §4 ust. 4 wzoru umowy 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.".
**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

**Pyt 8.:** Do treści §6 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie części zapisu wskazującego na możliwość zmian lub uzupełnienia umowy w przypadku zasad rozliczeń z NFZ. Wskazujemy, że NFZ nie jest stroną niniejszej umowy i rozliczenia Zamawiającego z NFZ nie mogą wpływać na treść umowy o zamówienie publiczne.
**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

**Wykonawca 4**

**Pyt. 1.:** Pakiet 6, Pozycja 37, Midazolamum 50 mg/10 ml inj roztw amp 10 ml \* 5 amp: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?
**Odp.: Zamawiający wymaga powyższego.**

**Pyt. 2.:** Pakiet 6, Pozycja 37, Midazolamum 50 mg/10 ml inj roztw amp 10 ml \* 5 amp: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?
**Odp.: Zamawiający wymaga powyższego.**

**Pyt. 3.:** Pakiet 6, Pozycja 39, Bupivacainum hydrochloridum 5mg/ml inj. [roztw.]fiol / amp 10 ml \* 10: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?
**Odp.:** **Zamawiający wymaga powyższego.**

**Pyt. 4.:** Pakiet 6, Pozycja 39, Bupivacainum hydrochloridum 5mg/ml inj. [roztw.]fiol / amp 10 ml \* 10: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
**Odp.:** **Zamawiający wymaga powyższego.**

**Pyt. 5.:** Pakiet 6, Pozycja 40, Bupivacainum hydrochloridum 5mg/ml inj. [roztw.]fiol / amp 20 ml \* 5: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
**Odp.:** **Zamawiający wymaga powyższego.**

**Pyt. 6.:** Pakiet 6, Pozycja 43, Lidocainum hydrochoridum 10 mg/ ml inj roztw. amp 2 ml \*10 amp: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?
**Odp.:** **Zamawiający wymaga powyższego.**

**Pyt. 7.:** Pakiet 6, Pozycja 56, Ceftazidimum inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 2 g fiol: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?
**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Wykonawca 5**

**Pyt. 1.:** Zamawiający w pakiecie 6 poz. 67 (Sevofluranum) wskazał, że wymaga kompatybilne urządzenie do podawania leku.W związku z powyższym prosimy o informację ilu parowników wymaga Zamawiający oraz z jakimi aparatami mają być kompatybilne parowniki poprzez podanie producenta, modelu aparatu i liczby poszczególnych aparatów.
**Odp.: Zamawiający omyłkowo umieścił ten lek w postepowaniu, patrz: Modyfikacja.**

**MODYFIKACJA**

Zgodnie z art. art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 roku, poz. 1129), Zamawiający zmienia Formularz cenowy, **zamieniając w pozycji 66** Desfluran płyn do inhalacji parowej 240 ml anestetyk wziewny +Kompatybilne urządzenie do podawania leku, flakon, 120 opakowan

**NA :** Adenosinum  3mg/1 ml amp 2 ml  \* 6 amp inj.  dożylna / Roztwór

Oraz **w pozycji 67** : Sevofluranum płyn do inh parowej 250 ml anestetyk wziewny \* + kompatybilne urządzenie do podawania leku

**NA:** Propofolum 2 % 20 mg/ 1 ml fiol. 50 ml inf/ inj roztwór

W zastępstwie Dyrektora W-MCChP

Jacek Owczarczyk, z-ca Dyrektora ds. medycznych

(Podpis w oryginale)