



Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wadowicach  
ul. Karmelicka 5, 34-100 Wadowice  
www.zzozwadowice.pl  
email: sekretariat@zzozwadowice.pl  
Klauzule RODO: <https://zzozwadowice.pl/rodo>

Wadowice, dnia 18.03.2022r.

Znak: ZP.26.1.10.2022.1

### **Informacja o wpłynięciu pytań i modyfikacji SWZ pn „Dostawa produktów leczniczych dla ZZOZ w Wadowicach”**

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) Zamawiający: Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wadowicach, ul. Karmelicka 5, 34-100 Wadowice, przekazuje zapytania od Wykonawców dotyczące treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), udziela wyjaśnień dotyczących postępowania pn „Dostawa produktów leczniczych dla ZZOZ w Wadowicach”. oraz na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp modyfikują treść SWZ.

**Pytanie nr 1 – dotyczy Zadanie 4 poz. 12** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytnicznych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydydny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę za wyjątkiem Pakietu nr 1. poz 3 wymagamy tabletek rozpuszczalnych poz 63 i 64 wymagamy kapsulek twardych posiadających zapis Chpl o możliwości wysypania zawartości z kapsułki w razie trudności pacjenta w połykaniu leku oraz poz 161 wymagamy tabletki o przedłużonym uwalnianiu. Zamawiający modyfikuje Pakiet nr 1 poz 161. Zmodyfikowany Załącznik nr 1 do SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

**Pytanie nr 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy

podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, należy przeliczyć do pełnego opakowania zaokrąglając w górę.

**Pytanie nr 4** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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:** Zamawiający wyraża zgodę, należy przeliczyć do pełnego opakowania zaokrąglając w górę.

**Pytanie nr 5** 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 dopuszcza podanie ostatniej ceny i umieszczenie stosownej informacji pod pakietem.

**Pytanie nr 6** Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie po odpowiednim przeliczeniu ilości leku.

**Pytanie nr 7** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, wymaga dostarczenia z dostawą dokumentów potwierdzających dopuszczenie leku (nr i data dopuszczenia) oraz ulotki leku w języku polskim.

**Pytanie nr 8** Dotyczy pakietu 18.poz 42 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Garamycin,2mg/cm<sup>2</sup>, gąbka, 10x10x0,5cm, 1 szt

lub Garamycin, 2 mg/cm<sup>2</sup>, gąbka, 5x20x0,5 cm,1 szt? (brak na rynku rozmiaru 8cm- 10cmx10c, 12cmx0,cm)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 9** Dotyczy pakietu 18.poz 13 Czy Zamawiający miał na myśli do wyceny dawkę 80g/80ml? (brak na rynku 80mg/120ml)

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikację Załącznik nr 1 do SWZ w Pakiecie nr 18 poz 13. Zmodyfikowany Załącznik stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

**Pytanie nr 10** Dotyczy pakietu 2 poz. 123 Czy Zamawiający wrazi zgodę na wycenę maści w opakowaniu po 30 g w ilości 14 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pozostałe.

**Pytanie nr 11** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, itp.), niż zamieszczona 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:** Zamawiający wymaga przeliczenia do pełnego opakowania zaokrąglając w górę. Zamawiający modyfikuje SWZ w Rozdziale III poprzez dodanie pkt 6, 7, 8, 9, 10. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

**Pytanie nr 12** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę za wyjątkiem Pakietu nr 1. poz 3 wymagamy tabletek rozpuszczalnych poz 63 i 64 wymagamy kapsułek twardych posiadających zapis Chpl o możliwości wysypania zawartości z kapsułki w razie trudności pacjenta w polykaniu leku oraz poz 161 wymagamy tabletki o przedłużonym uwalnianiu. Zamawiający modyfikuje Pakiet nr 1 poz 161. Zmodyfikowany Załącznik nr 1 do SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

**Pytanie nr 13** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie , fiolek na butelki , flakony i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 14** Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 15** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 87. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 16** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 116. 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?

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 17** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 49. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 18** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ wymaga dawki 200 j.m /1 amp.

**Pytanie nr 19** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 30 Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 20** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 31. Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Ryzodeg, 100 j./ml; 3ml,roztw.d/wstrz.,5 wstrzyk.FlexTouch?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 21** Dotyczy pakietu nr 3 poz. 53,54 Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie nr 22** Dotyczy pakietu nr 3 poz. 26. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, dopuszcza możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie stosownej informacji pod pakietem.

**Pytanie nr 23** Dotyczy pakietu nr 4 poz. 21. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 24** Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1.Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreślenie ? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 100 g w ilości 480opak?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 25** Dotyczy pakietu nr 12 poz. 2. Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji w pakiecie?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 26** Dotyczy pakietu nr 18 poz. 36. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 27** Dotyczy pakietu nr 18 poz. 31. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 28** Dotyczy pakietu nr 18 poz. 35. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 29** Dotyczy pakietu 36 i pakietu 37 Czy zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

**Odpowiedź:** Nie Zamawiający nie planuje stosowania preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67

**Pytanie nr 30** Dotyczy pakietu 18 poz. 14 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: Nystatin TZF, 2,4 mln.j.m./5g, 24ml, proszek do sporządzania zawiesiny? W załączeniu ulotka.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 31** Dotyczy pakietu 3 poz. 65 Prosimy zamawiającego o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu, umożliwi to na przystąpienie większej ilości oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, dopuszcza w takiej sytuacji umieszczenie stosownej informacji pod pakietem oraz wpisanie ostatniej ceny produktu.

**Pytanie nr 32** Pakiet 1 poz. 53 Czy Zamawiający dopuści preparat o nazwie Metocard ZK 47,5mg\*28tabl.o prz.uw.(2b)?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 33** Pakiet 1 poz. 54 Czy Zamawiający dopuści preparat o nazwie Metocard ZK 23,75mg\*28tabl.o prz.uw.(2b)?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 34** Pakiet 2 poz. 107 Czy Zamawiający dopuści Nifuroksazyd HASCO 4% zawies.91ml(100g)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 35** Pakiet 4 poz. 26 Czy Zamawiający dopuści preparat Plofed 1% 10mg/ml 20ml \* 5fiol. WZF LZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 36** Pytanie dotyczy formularza cenowego: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie w miejscu, gdzie jednostką miary jest „sztuka”, „fiolka”, „butelka”, „saszetka” itp.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 37** Czy w Pakiecie nr 1 poz. 42 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zaoferowane produkty są środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia medycznego na rynku dostępne są produkty lecznicze które wymaga Zamawiający.

**Pytanie nr 38** Czy w Pakiecie nr 1 poz. 42 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 3 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zaoferowane produkty są środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia medycznego na rynku dostępne są produkty lecznicze, które wymaga Zamawiający.

**Pytanie nr 39** Czy w Pakiecie nr 3 poz. 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zaoferowane produkty są środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia medycznego na rynku dostępne są produkty lecznicze, które wymaga Zamawiający.

**Pytanie nr 40** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w Pakiecie nr 2, wchłanianego, hemostatycznego opatrunku chirurgicznego o nazwie handlowej HEMOPATCH (w Pozycji nr 126 rozmiar 4,5cm x 4,5 cm (3 sterylne sztuki w opakowaniu – do stosowania w laparoskopii – opatrunek jest miękkie i można nadać mu dowolny kształt), oraz w Pozycji nr 127 rozmiar 2,7 cm x 2,7cm (5 sterylnych sztuk w opakowaniu).

HEMOPATCH jest hemostatykiem uszczelniającym, wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękkie, cienkie, sprężyste i elastyczne opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej (może być stosowany w laparoskopii), pokryty powłoką z glutaranu tetraskycnoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Pragniemy wskazać, że HEMOPATCH jest wyrobem medycznym III klasy.

Pragniemy podkreślić, iż produkt Hemopatch to uszczelniający hemostatyk, zawierający unikalne połączenie kolagenu pochodzenia bydlęcego oraz NHS-PEG a jego jakość, skuteczność hemostatyczna i uszczelniająca jest porównywalna z innymi produktami lub ją przewyższa. Zostało to potwierdzone w badaniach klinicznych w zakresie chirurgii przewodu pokarmowego, narządów mięszzowych, chirurgii naczyniowej i neurochirurgii (Int Clin Med, 2018. Di Cesare T (2018) Efficacy of Hemopatch® in reducing postoperative bleeding after

laparoscopic cholecystectomy: Prospective and multicenter study Clinical Neurology and Neurosurgery 176 (2019. )Hemopatch® as a new dural sealant: A clinical observation☆ Stephan Nowaka,\*, Henry W.S. Schroederb, Steffen Fleckb American Journal of Biomedical Science & Reserch 2019. Cost-Benefit Analysis: Hemopatch® Vs Standard of Care in The Incidence of Postoperative Pancreatic Fistula in a Observational Study Ramirez Manuel G1\*, Serradilla Mario2 and Ramirez Manuel A1 Schebesch K, Brawanski A (February 04, 2019) Clinical Experience with Hemopatch® as a Dural Sealant in Cranial Neurosurgery. Cureus 11(2): e4013. DOI 10.7759/cureus.4013 Anna Pisapia, Enrico Crolla, Michele Saracco, Alessandro Saggiocolo, Pasquale Dolce & Carlo Molino (2019): The effectiveness of Hemopatch™ in preventing postoperative distal pancreatectomy fistulas, Expert Review of Medical Devices Expert review of medical devices, 2018. Clinical effectiveness and versatility of a sealing hemostatic patch (HEMOPATCH) in multiple surgical specialties Kevin M. Lewis\*a, Shelly Ikeme\*a, Tolu Olubunmib and Carl Erik Kuntzea Biomacromolecules 2017. Next Generation Hemostatic Materials Based on NHS-Ester Functionalized Poly(2-oxazoline)s Marcel A. Boerman, Prospective, randomized clinical trial of the HEMOPATCH topical hemostat in ascending aorta: initial experience Weltert L, D'Aleo S, Chirichilli I, Scaffa R, Salica A, Ricci A, Mingiano A, Guerrieri Wolf L, Bellisario A, De Paulis R)

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 41 Pakiet 3 pozycja 19, 20** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka w opakowaniu zbiorczym po 10 szt. z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 42 Pakiet 10 pozycja 19** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka w opakowaniu zbiorczym po 10 szt. z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 43** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie we wszystkich pozycjach ceny za opakownie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 44** Pakiet 1 poz. 43 Czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 25 000 \* 20kaps.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 45** Pakiet 1 poz. 7,8,50,59,69,70,71,168,175,176,177,187,188,200 Czy Zamawiający dopuści wycenę postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 46** Pakiet 1 poz. 33 Czy Zamawiający dopuści wycenę postaci kapsułki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 47** Pakiet 1 poz. 34 Czy Zamawiający dopuści wycenę postaci kapsułki twardej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 48** Pakiet 1 poz. 52,103,107,127,158, 197, Czy Zamawiający dopuści wycenę postaci tabletki ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 49** Pakiet 1 poz.118 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowania konfekcjonowanego po 40szt. Z odpowiednim przeliczeniem 30op?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 50** Pakiet 1 poz.131 Czy Zamawiający dopuści wycenę postaci kapsułki miękkiej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 51** Pakiet 1 poz. 162 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowania konfekcjonowanego po 60szt z odpowiednim przeliczeniem 150op?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 52** Pakiet 1 poz. 164 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowania konfekcjonowanego po 28 szt z odpowiednim przeliczeniem 110p?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 53** Pakiet 1 poz. 169 Czy Zamawiający dopuści wycenę postaci kapsułki dojelitowe twardej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 54** Pakiet 1 poz. 186 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowania konfekcjonowanego po 28 szt z odpowiednim przeliczeniem 22 op?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 55** Pakiet 1 poz. 193 Czy Zamawiający dopuści wycenę postaci kapsułki twarde o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 56** Pakiet 1 poz. 195 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowania konfekcjonowanego po 28 szt z odpowiednim przeliczeniem 43 op?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 57** Pakiet 2 poz. 29 Czy Zamawiający miał na myśli Liprolog KwikPen 200j./ml 3ml\*5wstrz.?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje Pakiet 2 poz 29 nadając nowe brzmienie. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

**Pytanie nr 58** Pakiet 2 poz. 45 Czy Zamawiający miał na myśli maść stomatologiczną?

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli zapisy takie jak w SWZ.

**Pytanie nr 59** Pakiet 2 poz. 56 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Zafiron prosz.d/inhalac.12mcg\*12okaps.tw?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 60** Pakiet 4 poz. 23 Czy Zamawiający miał na myśli Pilocarpinum krop.do oczu 2% 2\*5mlWZF ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 61** Pakiet 26 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści wycenę postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie nr 62** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 1.1 – 1.2:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1.1. Dostawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10%** niezrealizowanej wartości brutto przedmiotu zamówienia, w sytuacji, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Dostawca, a także w przypadku określonym w § 5 ust.2. pkt 2.1, 2.2, 2.3.

1.2. Dostawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej w wysokości **0,5 %** wartości brutto zamówionego, a niezrealizowanego w terminie asortymentu, za każdy dzień zwłoki w realizacji zamówienia, jednak nie więcej niż **10%** wartości brutto niezrealizowanego w terminie asortymentu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Projekt umowy. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

**Pytanie nr 63** Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Projekt umowy. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

Ponadto Zamawiający modyfikuje SWZ. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

Wprowadzone zmiany stanowią integralną część SWZ. Termin składania i otwarcia ofert **nie ulega zmianie**. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](https://platformazakupowa.pl) pod adresem [www.platformazakupowa.pl/pn/zozwadowice](https://www.platformazakupowa.pl/pn/zozwadowice) w myśl Ustawy Pzp na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 29.03.2022r.** do godz. 10:00. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert tj. **29.03.2022 godz 10:30.** Wykonawca będzie związany ofertą do dnia 26.06.2022r

*Pełnomocnik Dyrektora  
ds. Infrastruktury i Logistyki*

**mgr inż. Tomasz Matera**

Otrzymują:

<https://www.platformazakupowa.pl/pn/zozwadowice>

1 x Wykonawcy biorący udział w postępowaniu (e-mail)

x a/a