

Gdańsk, dnia 05.11.2021 r.

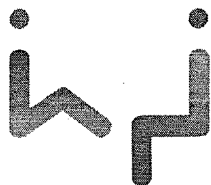
L.dz. Adm 9/2021/7464, 7463, 7472, 7473, 7489, 7549, 7585, 7751, 7788, 7816, 7817, 7848, 7849, 7919/2021

**Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na podst. art. 132 ustawy Pzp**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz.U. 2021r., poz. 1129 ze zm.) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, przekazuje poniżej treść zapytań i udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu pn. **Dostawa leków – znak sprawy Adm 9/2021**

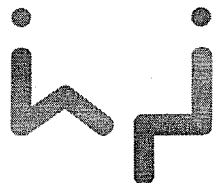
l.p.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1	<p>Pytanie nr 1 – dotyczy Zadanie 27 poz. 1</p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.</p> <p>100 g żelu zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Wodę destylowaną</li><li>• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę</li><li>• 2g chlorowoderek lidokainy</li><li>• 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)</li><li>• 0.060g hydroksybenzoat metylu</li><li>• 0.025g hydroksybenzoat propylu</li></ul> <p>Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
2	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 33 pozycji 11 produktu leczniczego zawierającego żelatynę w stężeniu 3%/worek z dwoma portami (Geloplasma)?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
3	<p>Pytanie do pakiet 9 pozycja 6: 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 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 połknięciu, 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.</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
4	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?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych





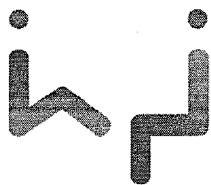
		preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ich właściwości farmakologiczne (np. nie wolno zamieniać tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu na tabletki zwykłe i odwrotnie) oraz zachowana zostanie podzielność, gdy jest to wymagane w SWZ.
5	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem do 2 miejsc po przecinku (z wyjątkiem pozycji zastrzeżonych).
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)?	Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty z inną liczbą sztuk w opakowaniu niż określono w SWZ przy zastosowaniu przeliczenia opakowań do 2 miejsc po przecinku poza wyjątkami wskazanymi w Formularzu cenowym.
7	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?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i zamieszczenia informacji pod pakietem.
8	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?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę.
9	Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.	TAK, Zamawiający wyraża zgodę.
10	Wzór umowy § 2 ust. 1 – termin dostawy Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 48 godzin dla pakietu nr 23? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego w przypadku leków które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na dzień następny od daty złożenia zamówienia.	TAK, Zamawiający wyraża zgodę.
11	Załącznik nr 4 do SWZ – Projekt umowy: Czy Zamawiający w par. 2.3. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. <u>Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej i zamówienie jest złożone dopiero z chwilą jego „potwierdzenia” faksem.</u>	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Par. 2.3 projektu umowy określa, że zamówienia „składane będą telefonicznie na nr..... z potwierdzeniem drogą elektroniczną na adres e-mail: .....” Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
12	Załącznik nr 4 do SWZ – Projekt umowy: Czy Zamawiający w par. 2.6 dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.





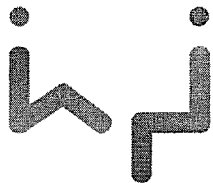
	dotyczące rękojmi wskazane w KC? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Zwrot towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC. Procedura rękojmi gwarantuje Wykonawcy prawo do odrzucenia reklamacji. W przypadku „zwrotu towaru” skutek niezasadnej reklamacji nie wiadomo, kto pokrywa koszty takiego postępowania i ponownej dostawy?	Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
13	Załącznik nr 4 do SWZ – Projekt umowy: Czy Zamawiający w par. 2.7 zamiast obowiązku wprowadził prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
14	Załącznik nr 4 do SWZ – Projekt umowy: Czy Zamawiający w par. 2.8 zamiast obowiązku wprowadził prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
15	Załącznik nr 4 do SWZ – Projekt umowy: Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1 z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
16	Załącznik nr 4 do SWZ – Projekt umowy: W związku z treścią par. 7 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.	Zamawiający wprowadza zmianę do Projektu umowy – załącznik nr 4 do SWZ, dodając w §7 ust.7 o treści: <i>„Limit kar umownych, jakich Zamawiający może żądać od Wykonawcy z wszystkich tytułów przewidzianych w niniejszej umowie, wynosi 30% wartości umowy brutto określonej w § 3.”</i>
17	Czy można wycenić lek dexamethason 1mg tabletki, opakowanie bezpieczne blister (pakiet 32 leki różne E, pozycja 14) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
18	Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów, Zamawiający wymaga w pakiecie 32 leki różne E pozycje 15 i 16 (DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE) leków wykazujących dodatkowo stabilność fizyko-chemiczną (WLEWY) przez 24-godzinny po rozcieńczeniu w temp pokojowej potwierdzone w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ?	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
19	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabl. Dojelitowej w: - pakiet 24 poz 9 - pakiet 25 poz 14,17,19,20	TAK, Zamawiający dopuszcza.





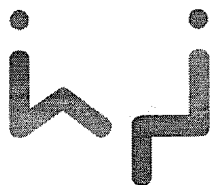
20	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu w: -pakiet 16 poz 10	TAK, Zamawiający dopuszcza.
21	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki o zmodyfikowany uwalnianiu w: - pakiet 16 poz 9,11	TAK, Zamawiający dopuszcza.
22	Dotyczy pakietu nr 6 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości...80.opakowań?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
23	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanaj w -pakiet 1 poz 2,3,4, 11 -pakiet 3 poz 1 -pakiet 6 poz 2,3,18 -pakiet 8 poz 16,19,22,23 -pakiet 9 poz 8 -pakiet 11 poz 11 - pakiet 13 poz 9,12,13 -pakiet 17 poz 8 -pakiet 18 poz 1,2,3,5,6,8,9,10,12,16,17 -pakiet 20 poz 8,9,15,16,17,22,23,25,26,27,28,32, -pakiet 21 poz 1-4 -Pakiet 25 poz 8,12 -pakiet 27 poz 9,10,11 -pakiet 28 poz 1 -pakiet 32 poz 106-108, 128,129, 139, 153, 154, 163, 164	TAK, Zamawiający dopuszcza, ale w przypadku pakietu 8 pozycja 23 oraz pakietu 32 pozycja 163 pod warunkiem, że tabletki pozostanie podzielna. (Brak pozycji 11 w pak. 11).
24	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki do sp. zawiesiny -pakiet 35 poz 25	W pakiecie 35 brak pozycji 25 i bark tabletek w ogóle.
25	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki w -pakiet 32 poz 58,59, 69	Zamawiający dopuszcza w przypadku pozycji 58 i 59. Zamawiający nie dopuszcza w przypadku pozycji 69.
26	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki drażowanej w : - pakiet 9- poz 4 -pakiet 24 poz 1,18 -pakiet 13 poz 4,5 -pakiet 32 poz 90	TAK, Zamawiający dopuszcza.
27	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki w : -pakiet 13 poz 1,2 -pakiet 32 poz 173, 174	TAK, Zamawiający dopuszcza.
28	Dotyczy pakietu nr 6 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 30....opakowań?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
29	Dotyczy pakietu 6 poz 7 Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 20 poj?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
30	Dotyczy pakietu nr 10 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
31	Dotyczy pakietu 18 poz .7 Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 28 kapsułek z przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
32	Dotyczy pakietu 21 poz1-4 . Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 60 tabletek powl z przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
33	Dotyczy pakietu 25 poz10. Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 fioł z przeliczeniem ilości	TAK, Zamawiający dopuszcza.





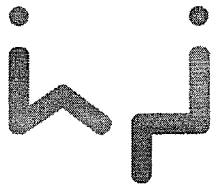
34	Dotyczy pakietu 25 poz 11. Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 20kapsułek z przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
35	Dotyczy pakietu 27 poz 2. Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 50 tabletek z przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
36	Dotyczy pakietu 27 poz 16. Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 50 amp z przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
37	Dotyczy pakietu 31 poz 1-4. Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 180 kapsułek z przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
38	Dotyczy pakietu 32 poz 106 i 108. Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 100 tabletek powl z przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
39	Dotyczy pakietu 32 poz 106 i 108. Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 30 tabletek powl z przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
40	Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.	W sytuacji, gdy żądany przez Zamawiającego produkt leczniczy nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dodać adnotację o jego braku.
41	Dotyczy pakietu nr 24 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
42	Dotyczy pakietu nr 24 poz. 5. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
43	Dotyczy pakietu nr 24 poz. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
44	Dotyczy pakietu nr 24 poz. 12. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?	Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy.
45	Dotyczy pakietu nr 30 poz. 7. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?	Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako surowiec farmaceutyczny.
46	Dotyczy pakietu nr 32 poz. 52. 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?	TAK, Zamawiający wymaga.
47	Dotyczy pakietu nr 32 poz. 62. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z	TAK, Zamawiający dopuszcza.





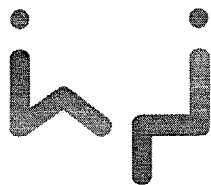
	wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?	
48	Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ich właściwości farmakologiczne oraz zachowana zostanie podzielność, gdy jest to wymagane w SWZ.
49	Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ich właściwości farmakologiczne.
50	Dotyczy pakietu 4 Czy zamawiający dopuści insuliny pakowane po 10 wkładów?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
51	PYTANIA DO PAKIETU NR 12 - Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe oparte były na enzymie dehydrogenaza glukozy (GDH-FAD) w przypadku którego - w odróżnieniu od enzymu oksydaza glukozy (GOD) - tlen zawarty we krwi pacjenta nie ma wpływu na wynik pomiaru glukozy? Wysoka odporność enzymu GDH-FAD na interferencje wielu substancji obecnych we krwi pacjenta oraz na interferencje tlenu warunkuje wiarygodny wynik pomiaru – najważniejszy element w monitorowaniu stężenia glukozy we krwi za pomocą glukometru.	NIE, Zamawiający nie wymaga.
52	PYTANIA DO PAKIETU NR 12 - Czy Zamawiający dbając o komfort pracy i bezpieczeństwo personelu medycznego wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym przycisk do automatycznego wyrzutu paska testowego (co zwiększa bezpieczeństwo epidemiologiczne personelu szpitalnego umożliwiając bezdotykowe usunięcie paska z krwią tuż po badaniu) oraz posiadającym duży ekran z podświetlanymi cyframi i podświetlaną szczeliną (co gwarantuje czytelność wyniku oraz ułatwia umieszczenie paska testowego w glukometrze)?	TAK, Zamawiający wymaga.
53	PYTANIA DO PAKIETU NR 12 - Czy Zamawiający wymaga możliwości prezentacji wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi zarówno w jednostkach mg/dl jak i zamiennie w mmol/l?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
54	PYTANIA DO PAKIETU NR 12 - Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
55	PYTANIA DO PAKIETU NR 12 - Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja daje Wykonawcom bodziec ekonomiczny do utrzymywania stałej dostępności pasków testowych na rynku (wiele modeli pasków testowych nier refundowanych nie jest na rynku obecnych i nie istnieje praktyczna możliwość ich zakupu pomimo faktu, że wciąż są zarejestrowane).	NIE, Zamawiający nie wymaga.
56	PYTANIA DO PAKIETU NR 12 - Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?	Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był dystrybuowany przez podmioty posiadające zezwolenia określone przepisami prawa w tym zakresie. Warunki udziału w postępowaniu zostały określone w rozdziale XVI SWZ.





57	Czy w pakiecie nr 32, w pozycjach 181, 182,183 Zamawiający dopuści dietę wysokoenergetyczną, 1 ml = 1,5kcal, o zawartości białka 6 g/100 ml, tłuszczu 5,06 g /100 ml (w tym kwasy tłuszczowe jednonienasycone 2,33g, wielonienasycone 2,26 g), węglowodanów 20,34 g g/100 ml, o energii z białka 15%, tłuszczów 30%, z węglowodanów 55%, o osmolarności 567 mOsm/l w ekologicznym opakowaniu typu tetra z wygodną zakrętką o pojemności 200 ml, odpowiednio do wymienionych pozycji o smaku truskawkowym (poz. 181), waniliowym (poz. 182), czekoladowym (poz.183).	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
58	Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób przeliczyć liczbę testów zaoferowanych w Pakiecie 11 na liczbę opakowań w sytuacji, w której wynik dzielenia liczby opakowań przez liczbę testów nie jest liczbą całkowitą?	Zamawiający oczekuje podania ceny jednostkowej za 1 sztukę testu.
59	Czy w Pakiecie 11 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie osobnych testów do wykrywania marihuany i amfetaminy (po 60 sztuk każdego z nich)?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
60	Czy w Pakiecie 11 poz. 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu wykrywającego MDPV, K2, LSD, MEP i CAT, bez oksykodonu, który nie jest dopalaczem (i nie wchodzi w skład znanych dopalaczy), lecz opioidowym lekiem przeciwbólowym?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
61	Czy w Pakiecie 24 poz. 16 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
62	Czy w Pakiecie 24 poz. 16 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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).	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
63	Czy w Pakiecie 24 poz. 20 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
64	Czy w Pakiecie 12 Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym unormowanym prawnie dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm zharmonizowanych wymaganych dla wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro, jakim są paski testowe do glukometrów, oraz czy wymaga dostarczenia tego dokumentu wraz z ofertą? Informujemy, że spełnienie warunków wyłącznie jednej normy nie gwarantuje, że paski testowe spełniają wszystkie odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, gdyż wymagania te są szersze i bardziej restrykcyjne niż wymogi wynikające z normy EN ISO 15197:2015 (wynika to wprost z zapisów zawartych w samej normie, w rozdziale „Załącznik ZA.1 – powiązanie niniejszej Normy Europejskiej z Dyrektywą 98/79/WE”). Norma EN ISO 15197:2015 musi być spełniana przez wszystkie paski testowe do glukometrów w celu otrzymania Certyfikatu CE (certyfikat CE potwierdza spełnienie tej normy), jednakże spełnienie wymogów tej normy jest warunkiem koniecznym, ale niewystarczającym do tego, aby dane paski testowe spełniały odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, nawet w obszarze leżącym w zakresie oceny zgodnej z przedmiotową normą. Anonsowanie, że	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

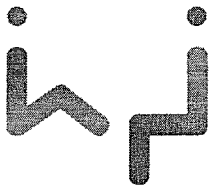




	dany wyrób spełnia tylko jedną z wymaganych norm może sugerować, że wyrób ten nie spełnia pozostałych norm, wymaganych przepisami prawa.	
65	Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie 12 paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym przez MZ? Refundacja pasków testowych gwarantuje ciągłość dostaw pasków w okresie umowy przetargowej, gdyż wymusza na wykonawcy utrzymywanie stałej dostępności pasków testowych w ofercie.	NIE, Zamawiający nie wymaga.
66	Czy w Pakiecie 12 Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
67	Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 12 pasków testowych, których termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania będzie zgodnie z instrukcją jednakowy niezależnie od miejsca, w którym przechowywane jest opakowanie z paskami?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
68	Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie 12 pasków testowych do glukometrów, które wymagają wykonania badania z płynem kontrolnym za każdym razem po czyszczeniu glukometru?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
69	Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie 12 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?	Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był dystrybuowany przez podmioty posiadające zezwolenia określone przepisami prawa w tym zakresie. Warunki udziału w postępowaniu zostały określone w rozdziale XVI SWZ.
70	Czy Zamawiający dopuści paski zawierające dwie fiołki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
71	Czy Zamawiający będzie wymagał systemu dostarczającego wiarygodne i precyzyjne wyniki pomiarów w czasie krótszym niż 4 sekundy?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
72	Czy Zamawiający będzie wymagał pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
73	Czy Zamawiający będzie wymagał podświetlanego wyświetlacza, którego czytelność minimalizuje błędy podczas odczytu?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
74	Czy Zamawiający będzie wymagał systemu z funkcją wyrzutu testu paskowego dzięki czemu usuwanie paska z glukometru odbywa się w prosty i higieniczny sposób?	TAK, Zamawiający potwierdza zapis SWZ.
75	Pytania do wzoru umowy: Do treści §2 ust. 7 oraz 8 projektu umowy. Prosimy o informację czy w przypadku braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą 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?	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
76	Do treści §7 ust. 1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 1% wartości brutto niewykonanej części dostawy dziennie?	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.







77	Do treści §9 ust. 4 lit. a) projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z 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."	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
78	Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 3 poz. 1 do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
79	Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 6 poz. 7 do wyceny lek w postaci 20 pojemników ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
80	Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 7 poz. 14 do wyceny Artemisol płyn 100 ml ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
81	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 16 poz. 9 do wyceny lek w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
82	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 16 poz. 10 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
83	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 16 poz. 11 do wyceny lek w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
84	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 24 poz. 4 do wyceny Pangrol 10 000 * 50 kaps. ?	TAK, Zamawiający dopuszcza w pakiecie 24 poz. 5.
85	Prosimy o wykreślenie w Pakiecie 24 poz. 8 ze względu na braki u producenta.	W sytuacji, gdy żądany przez Zamawiającego produkt leczniczy nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dodać adnotację o jego braku.
86	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 27 poz. 1 do wyceny Lubragel ster.żel lubry.z lidok. 6ml* 25 ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
87	Prosimy o wykreślenie w Pakiecie 27 poz. 5 ze względu na braki u producenta.	W sytuacji, gdy żądany przez Zamawiającego produkt leczniczy nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dodać adnotację o jego braku.
88	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 32 poz. 25 do wyceny lek w postaci tabletki do sporządzenia zawiesiny doustnej ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
89	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 32 poz. 52 do wyceny lek pod nazwą Nableran * 1 fiol. z odpowiednim przeliczeniem tj. 100 fiolek ?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na niższą niż wymagana minimalna trwałość po rozpuszczeniu.

Wykonała: Dorota Achcińska  
Dział Zamówień Publicznych  
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl  
tel. 58 52 47 518



PODMIOT LECZNICZY  
SAMORZĄDU  
WOJEWÓDZTWA POMORSKIEGO

KIEROWNIK APTEKI  
*Paulina Landsberg*  
Paulina Landsberg  
mgr farmacji

dr n. ekon. Mariusz Kaszubowski

*Kaszubowski*  
Dyrektor

Wojewódzkiego Szpitala Psychiatrycznego  
im. prof. Tadeusza Bilikiewicza w Gdańsku

Adres siedziby: ul. Srebrniki 17, 80 – 282 Gdańsk  
tel. +48 58 52 47 505, fax 58 52 47 520,  
e-mail: szpital@wsp-bilikiewicz.pl

