



**niż 10% wartości niezrealizowanego zamówienia.**

**Odpowiedź:** „Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 2 zgodnie z propozycją Wykonawcy. Zamawiający wskazuje, że podstawą do obliczenia kary umownej jest procentowa wartość przedmiotu zamówienia wyrażona w kwocie brutto, zgodnie z zapisami § 3 ust. 2 wzoru umowy. Ograniczenia wysokości kary umownej do 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy zgodnie z sugestią Oferenta pozbawi karę umową cech dyscyplinujących i tym samym nie spełni ona swojej ustawowej funkcji, podczas gdy limit kar umownych jest przewidziany zaś § 3 ust. 6 wzoru umowy. Należy zaznaczyć, że to Wykonawca ma wpływ na wystąpienie okoliczności uzasadniających obciążenie karą zaś ta może być miarkowana w ramach sprawy sądowej”.

**Pytania:**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 – Szczepionka BCG – wymagał będzie produktu leczniczego w systemie zamkniętym gwarantującym jałowość podania?

**Odpowiedź: Tak, wymaga.**

dotyczy pakiet 29 poz. 3 Theophylline amp

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia produktu leczniczego o substancji czynnej theophyllinum o dawce 1,2 mg/ml, roztwór do infuzji w butelkach szklanych o pojemności 250 ml? Z uwagi na zawartość 20 butelek a 250 ml w 1 opakowaniu handlowym, w przypadku zgody proszę o potwierdzenie czy należy wycenić 267 op. a 20 butelek?

W załączeniu przesyłam CHPL

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Onko BCG100 1 amp/1 fiołka. proszku + 1 amp. rozp.:proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do podawania do pęcherza moczowego; dawka 100 mg (podszczep Moreau) ? 3,0- 12,0 x 10 do potęgi 8.

Szczególnie istotne jest, że stosowanie leków Onko BCG nie stanowi żadnego zagrożenia dla personelu medycznego przygotowującego je do podania pacjentom. Leki zawierające prątki BCG – w tym Onko BCG, są bezpieczne dla dróg oddechowych lekarzy oraz innych osób mających kontakt z ww. lekami. Zgodnie z opinią Prof. Marii Korzeniewskiej\_Kosęły (Zakład Epidemiologii i Organizacji Walki z Gruźlicą, Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc) zawartą w opracowaniu „Opinia dotycząca bezpieczeństwa przygotowania produktów BCG” z dnia 10 lutego 2023 roku „nie jest prawdopodobne, by w czasie przygotowania zawiesiny, czy to w układzie zamkniętym czy otwartym, personel był narażony na chorobę płuc wywołaną przez prątki BCG. Całość procedury przygotowania leku do aplikacji nie zagraża inhalacją prątków do dróg oddechowych. W piśmiennictwie medycznym nie opisano przypadku choroby płuc w wyniku zakażenia prątkami BCG drogą wziewną”.

Podkreślamy zatem, że do zakażenia prątkami może dojść wyłącznie, gdy dana osoba (np. lekarz) wdycha aerozol wydobywający się z dróg oddechowych osoby chorej, a samo wejście w kontakt z prątkami osiadłymi na jakiegokolwiek powierzchni nie stanowi zagrożenia.

Stosowanie tzw. „systemu zamkniętego” czy wymagania w zakresie zawartości żywych prątków BCG szczep RIVM w 1 fiołce i inne wymagania charakterystyczne dla sposobu podawania leku nie mają żadnego wpływu na bezpieczeństwo pacjentów czy personelu medycznego. Tym samym, proces przygotowania leków BCG do ich podania pacjentom jest całkowicie bezpieczny z punktu widzenia personelu medycznego zarówno w przypadku





Onco BCG jak i produktu konkurencyjnego zawierającego tzw. „system zamknięty”. Podawanie leku w tzw. „systemie zamkniętym” jest niczym więcej jak tylko INNYM sposobem jego zastosowania. Nie jest on w żaden sposób bezpieczniejszy dla personelu czy pacjentów. Określenie „system zamknięty” ma to sugerować ale nie jest to prawdą. Jest to po prostu inny system ale nie ma żadnego wpływu na bezpieczeństwo jego stosowania. Oferowany lek Onko BCG 100 mg jest o ponad 50 % tańszą opcją terapeutyczną. Zasadność powyższego twierdzenia wynika z porównania cen rynkowych leku Onko BCG100 oraz produktu konkurencyjnego w tzw. „zestawie zamkniętym”.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego w systemie zamkniętym.**

### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 14** dopuści ofertę na TERLIPRESSYNE EVER 1mg, 5ml x 5 fiolek. Zgodnie z rejestracją i zapisami w CHPL Terlipressyna EVER, 5 ml roztworu do wstrzyknięć zawiera 1mg terlipressyny octanu(Terlipressini acetat) co odpowiada 0,85 mg terlipressyny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy w Pakiecie 17 poz. 18 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby preparat miał status leku.**

1. Pakiet 51, Pozycja 1, Phenobarbital(Gardenal) inj. 0.04g/2ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie leku FENOBARBITALE SODICO S.A.L.F, 100MG/2 ML, ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ, 5 FIOLEK X 2 ML z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

1. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.  
**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. Celem zaproponowania korzystniejszej oferty np. Zamawiający wymaga maści 25 g, czy można zaferować maść w opakowaniu 20 g lub 30g? Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań





handlowych .

**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

3. 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 SWZ:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę , czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

4. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

5. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku gdy tylko takie są dostępne

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 1 poz. 3, 4, 5.**

Czy Zamawiający dopuszcza postać tabl. o przedl uwaln.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 1 poz. 6, 7.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Oxycodone **amp. pak. x5** z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 1 poz. 8.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci **fiołki x5?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 3.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Empagliflozin **10mg x 70tabl. powl.** z przeliczeniem ilości x 14 opak.? **(Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty cenowej)**

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Dot. Pak. 7 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci **ampułki pak. x5.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 7 poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści produkt **pak. x10fioł.** z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 8 poz. 9.**

Czy Zamawiający dopuści produkt Doxycycline 20mg/ml; 5ml, roztw.do infuzji, **x10 amp?**





**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 9 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci **tabl. o przedł. uwaln.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 9 poz. 14.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **HepaDr., tabl.powl., 40 szt (w składzie: zawiera 100 mg L-asparagianu L-ornityny oraz 35 mg choliny) o kat. rej. suplement diety?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 9 poz. 14.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Hepatil, tabl., 40 szt. -supl. diety?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 9 poz. 16.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Oxytocin pak. x 10amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 13 poz. 1, 2.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci **tabl. dojelit.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 14 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 14 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **Terlipressin acetate Altan,0,12mg/ml;8,5ml,inj,5amp.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 15 poz. 8.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **MST Continus, 10 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt. z przeliczeniem ilości x 1 opak.?** (jedyne dostępne opakowanie na rynku)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Dot. Pak. 15 poz. 10.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **MST Continus, 30mg,tabl.powl.o zmod.uwaln,60szt. z przeliczeniem ilości x 1 opak.?** (jedyne dostępne opakowanie na rynku)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Dot. Pak. 15 poz. 11.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **MST Continus, 60 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt. z przeliczeniem ilości x 1 opak.?** (jedyne dostępne opakowanie na rynku)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Dot. Pak. 17. Poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści roztwór doustny?







**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 17. Poz. 10.**

Czy Zamawiający dopuści Ibuprofen 200mg x60 w postaci kaps. miękkiej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 18. Poz. 23.**

Prosimy o wykreślenie produktu Tuberculin PPD RT23 SSI, roztw.do wstrz.,1,5ml,10fiol(Zg.MZ) (produkt niedostępny)

**Jeżeli lek(i) lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji – maksymalnie do 4 miesięcy, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Wykonawca musi dołączyć dokument potwierdzający niedostępność lub brak produkcji leku(ów).**

**Dot. Pak. 32 poz. 3, 9**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w opakowaniu x56szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dot. Pak. 33 poz. 28.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **Normeg, 500 mg, tabl.powl., 100 szt z przeliczeniem ilości x 13 opak.?**

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Dot. Pak. 33 poz. 47.**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga produktu **Vit. A+E 12000jm+70mg, kaps.miękkie, 30 szt,bl?**

**Odpowiedź: Tak.**

**Dotyczy pakietu nr 18 poz. 23.** W związku z problemami z dostępnością prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Jeżeli lek(i) lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji – maksymalnie do 4 miesięcy, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Wykonawca musi dołączyć dokument potwierdzający niedostępność lub brak produkcji leku(ów).**

**DYREKTOR  
SPZZOZ w Gryficach  
Danuta Kowalewska**

