



Zamawiający:

Opolskie Centrum Onkologii im. prof. Tadeusza Koszarowskiego w Opolu
ul. Katowicka 66a, 45-061 Opole

Opole, 13.12.2022r.

Przedmiot zamówienia: „Dostawa leków i produktów farmaceutycznych dla SP ZOZ Opolskie Centrum Onkologii w Opolu na okres 12 miesięcy”, nr postępowania: FAZ.2800.68.2022-PN.

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego z zastosowaniem uprzedniej oceny ofert, czyli kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy po badaniu i ocenie ofert, o której mowa w art. 139 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2022 poz. 1710) pn.: „”. Działając w oparciu o art. 135 ust. 2 i 6 ustawy oraz w zw. z art. 137 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022, poz. 1710), Zamawiający udziela wyjaśnień w zakresie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz dokonuje zmiany treści SWZ.

1.	<p>1. W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ. Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.” Odpowiedź: Wrażamy zgodę i mamy nadzieję, że nasze wyjaśnienia okażą się jednoznaczne, precyzyjne i rzetelne.</p> <p>2. 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: W przypadku braku produkcji lub wstrzymania produkcji ,prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.</p> <p>3. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ? Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.</p> <p>4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie? Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie w zadaniu 1 preparatów równoważnych do opisanych ,tj. Zmianę postaci oferowanych preparatów z zachowaniem profilu działania i sposobu podania ,tj.: -tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, a także fiołki na ampułki i odwrotnie.</p> <p>5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie? Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie w zadaniu 1 preparatów równoważnych do opisanych ,tj. Zmianę postaci oferowanych preparatów z zachowaniem profilu działania i sposobu podania, tj.: -tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, a także fiołki na ampułki i odwrotnie.</p> <p>6. 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.) Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.</p> <p>7. 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)?</p>
----	---



Odpowiedź: Z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.

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

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

9. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami Rozdziału V SWZ Zamawiający określił wymagania dotyczące przedmiotowych środków dowodowych.

10. Zadanie 40 poz. 5

Prosimy o wykreślenie powyższej pozycji z uwagi na złożenie oferty tylko przez jednego Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla poz.5 z Zadania 40, w związku z powyższym dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy) do SWZ

2.

Pytanie 1

Szanowni Państwo,

W załączeniu przesyłamy pytanie do postępowania przetargowego

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej *methyloprednisolon* podawane dożylnie.

Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (**dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie**) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (**wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie**).

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - KIO 1189/19. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art.29 ust.2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia.,

1. W pakiecie lekowym zadanie 27 poz.12, dopuści *methyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.)* i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: : Zamawiający oczekuje złożenia oferty dotyczącej ww. pozycji zgodnie z opisem w SWZ ,opis ten dokładnie spełnia oczekiwania i potrzeby Zamawiającego.

W załączeniu przesyłamy pytanie do postępowania przetargowego.

Pytanie 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, zadanie 27 poz.13 wyrazi zgodę na zaoferowanie *methyloprednisolon - Meprelon 250mg* i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Produkt generyczny o nazwie *Meprelon* dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i **stanowi podstawę limitu w grupie**) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.

Wyrażenie zgody przez Zamawiającego na wycenę produktu o innej wielkości dawki doprowadzi do zwiększenia konkurencyjności cenowej i pozytywnie przełoży się na wydatki lekowe Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje złożenia oferty dotyczącej ww.pozycji zgodnie z opisem w SWZ ,opis ten dokładnie spełnia oczekiwania i potrzeby Zamawiającego.



3.	<p>Pytanie do treści SWZ: Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. c i d wzoru umowy – kary umowne Czy Zamawiający zgodzi się w § 5 ust. 1 pkt. c i d wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 5% wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 umowy na karę wynoszącą 5% wartość brutto niezrealizowanej części umowy odnoszącej się do danego zadania? Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego. Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p>
4.	<p>Na podst. art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych zwracamy się z następującym pytaniami:</p> <ol style="list-style-type: none"> Dotyczy zadania 13 Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Paclitaxelum, którego fizyczna i chemiczna stabilność przygotowanego roztworu , potwierdzona wpisem do CHPL wynosiła, co najmniej 48 h w temp. 2-8 °C? Odpowiedź: Tak, wymagamy. Dotyczy zadania 13 Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Cisplatinum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem? Odpowiedź: Tak, wymagamy. Dotyczy zadania 13 Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Etoposidum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem? Odpowiedź: Tak, wymagamy. Dotyczy zadania 13 Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Docetaxelum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem? Odpowiedź: Tak, wymagamy. Dotyczy zadania 13 Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Gemcitabinum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h , co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem? Odpowiedź: Tak, wymagamy. Dotyczy zadania 13 Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Cytarabinum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem? Odpowiedź: Tak, wymagamy.
5.	<p>Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 1 pozycja 332: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek? Lek Kaldyum ma postać kapsulek 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 polykaniu, 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>



	Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.
6.	<p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę formy postaci leku kapsułka na tabletkę powlekana dla pakietu nr 53 - Enzalutamid 40 mg kaps. miękka. Postać tabletek może być stosowana zamiennie z postacią kapsulek. Tabletki (10,1 mm) są dwa razy mniejsze od kapsulek (21 mm). Zaoferowane leki są refundowane przez NFZ.</p> <p>Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.</p>
7.	<p>Dzień dobry, Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 1 pozycja 332: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek? Lek Kaldyum ma postać kapsulek 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 polykaniu, 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> <p>Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.</p> <p>1. Czy w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 7 leku Sunitynib? Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody. Opisanie przedmiotu zamówienia przez Zamawiającego umożliwia różnym podmiotom składanie ofert ,przez co nie ogranicza uzyskania oferty korzystnej cenowo. Prosimy o przystąpienie zgodnie z SWZ.</p> <p>2. Czy w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 13 leku Methotrexate? Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody. Opisanie przedmiotu zamówienia przez Zamawiającego umożliwia różnym podmiotom składanie ofert ,przez co nie ogranicza uzyskania oferty korzystnej cenowo. Prosimy o przystąpienie zgodnie z SWZ.</p>
8.	<p>W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ. Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”</p> <p>1. W zadaniu 1, pozycja 7, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji. Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji: — na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem. — na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8</p> <p>2. W zadaniu 1 brakuje pozycji 24, 276, 277. Prosimy o informację, czy jest to omyłka, czy w zadaniu brakuje pozycji, które powinny znajdować się w podanej numeracji? Odpowiedź: Zamawiający informuje, że jest to omyłka.</p> <p>3. W zadaniu 1, pozycja 28, Zamawiający nie podał wielkości opakowania wymaganego leku. Prosimy o</p>



doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 1 poz. 28 wymaga leku o wielkości 100 ml, w związku z powyższym dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 do SWZ.

4. Czy w zadaniu 1, pozycja 30, Zamawiający dopuści wycenę 3 opakowań leku pakowanego po 10 sztuk? Tylko taki jest dostępny na rynku.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

5. W zadaniu 1, pozycja 31, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniu po 5 sztuk. Obecnie taka wielkość opakowania nie jest dostępna na rynku. Jedyne dostępne opakowania to 6 sztuk lub 10 sztuk. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny 28 opakowań leku po 6 sztuk lub 15 opakowań leku po 10 sztuk.

Odpowiedź: Dopuszczamy obie możliwości z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

6. W zadaniu 1, pozycja 50, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

7. W zadaniu 1, pozycja 51, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

8. W zadaniu 1, pozycja 54, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniu 100g. Takie opakowanie nie jest dostępne na rynku. Jedyne dostępne opakowania to 90g lub 100ml. Prosimy o informację, jakie opakowanie należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 1 poz. 54 wymaga leku o wielkości 100 ml, w związku z powyższym dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 do SWZ

9. Czy w zadaniu 1, pozycja 56, Zamawiający miał na myśli Bencyclani fumaras?

Odpowiedź: Tak.

10. W zadaniu 1, pozycja 54, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniu zawierającym 5 sztuk. Takie opakowanie nie jest dostępne na rynku. Jedyne dostępne opakowanie to 6 sztuk. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie wyceny 42 opakowań leku po 6 sztuk.

Odpowiedź: Pod tą pozycją widnieje opis preparatu Azulan-czego dotyczyło pytanie powyżej -nr 8.

11. W zadaniu 1, pozycja 66, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniu zawierającym 30 sztuk. Takie opakowanie nie jest dostępne na rynku. Jedyne dostępne opakowania to 20 lub 40 sztuk. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie wyceny 23 opakowań leku po 20 sztuk lub 12 opakowań leku po 40 sztuk.

Odpowiedź: Dopuszczamy obie możliwości z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę.

12. W zadaniu 1, pozycja 76, Zamawiający nie określił wielkości opakowania, a jednostka miary to op. Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 1 poprzez określenie wielkości opakowania: 0,3 mg/1 ml, roztw. do wstrz., pakowany po 5 amp w ilości 300 op.

13. Czy w zadaniu 1, pozycja 79 Zamawiający dopuści wycenę leku Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp.? Tylko taki jest obecnie dostępny na rynku.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

14. W zadaniu 1, pozycja 85, Zamawiający wymaga wyceny leku Candesartan + hydrochlorothiazid w dawce 16mg + 25mg. Podana przez Zamawiającego dawka nie istnieje. Dostępne na rynku dawki to:

- 16 mg candesartanu i 12,5 mg hydrochlorothiazidu

- 32 mg candesartanu i 12,5 mg hydrochlorothiazidu

- 8 mg candesartanu i 12,5 mg hydrochlorothiazidu

- 32 mg candesartanu i 25 mg hydrochlorothiazidu

Prosimy o informację, jaką dawkę należy wycenić.

Odpowiedź: Należy wycenić dawkę 32 mg candesartanu i 25 mg hydrochlorothiazidu.



15. W zadaniu 1, pozycja 93, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona. Obecnie na rynku dostępne są dawki 150mg oraz 300mg. Prosimy o informację, którą dawkę należy wycenić.

Odpowiedź: Należy wycenić 300 mg.

16. W zadaniu 1, pozycja 102, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie istnieje. Zwracając uwagę na pozycje od 99 do 104, można podejrzewać, że Zamawiający miał na myśli lek zawierający substancję czynną Cefuroxim w dawce 750 mg. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli Cefuroxym 750mg w poz.102.

17. W zadaniu 1, pozycja 121, Zamawiający wymaga wyceny leki po 1 sztuce. Na rynku dostępny obecnie jest jedynie lek pakowany po 40 sztuk. Czy Zamawiający dopuści wycenę 20 opakowań leku po 40 sztuk?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

18. W zadaniu 1, pozycja 124, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniach po 2 sztuki. Prosimy o dopuszczenie wyceny 4 opakowań po 50 sztuk, gdyż pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

19. W zadaniu 1, pozycja 124, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniu po 5 sztuk. Takie opakowanie nie jest obecnie dostępne na rynku. W związku z powyższym, prosimy o dopuszczenie wyceny 500 opakowań po 1 sztuce.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

20. W zadaniu 1, pozycja 142, Zamawiający wymaga wyceny Cyanocobalaminum (vit.B12) tabl. 5mcg. Nie ma na rynku dostępnego leku z takim składem.

Na rynku dostępny jest jedynie suplement diety o składzie 1 tabl. zawiera: 5 µg cyjanokobalaminy, 370 mg drożdży piwnych. Prosimy o dopuszczenie wyceny powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

21. W zadaniu 1, pozycja Danazolium tabl. 0,2, podany numer pozycji to 134. Czy Zamawiający miał na myśli numer pozycji 143?

Odpowiedź: Tak, poz. 143, omyłka pisarska.

22. W zadaniu 1, pozycja 152, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniu po 40 sztuk. Takie opakowanie nie jest dostępne na rynku. W związku z powyższym, prosimy o dopuszczenie wyceny 1000 opakowań po 20 sztuce (jedynie dostępne opakowanie).

Odpowiedź: Dopuszczamy.

23. Czy w zadaniu 1, pozycja 187, Zamawiający miał na myśli opakowanie 4 x 125ml? Nie ma na rynku dostępnego opakowania po 12ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli 4 x 125ml.

24. W zadaniu 1, pozycja 198, Zamawiający wymaga wyceny 500 sztuk leku. Wymagany lek, konfekcjonowany jest jedynie w opakowaniach po 60 sztuk, co po przeliczeniu nie daje pełnej ilości opakowań. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści wycenę 9 opakowań leku po 60 sztuk?

Odpowiedź: Dopuszczamy z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę.

25. W zadaniu 1, pozycja 236, Zamawiający wymaga wyceny leku w dawce 2,5mg. Lek w takiej dawce nie istnieje. Na rynku dostępny jest jedynie preparat w dawce 25mcg/h. Prosimy o dopuszczenie wyceny powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

26. W zadaniu 1, pozycja 237, Zamawiający wymaga wyceny leku w dawce 5,0mg. Lek w takiej dawce nie istnieje. Na rynku dostępny jest jedynie preparat w dawce 50mcg/h. Prosimy o dopuszczenie wyceny powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

27. W zadaniu 1, pozycja 238, Zamawiający wymaga wyceny leku w dawce 7,5mg. Lek w takiej dawce nie istnieje. Na rynku dostępny jest jedynie preparat w dawce 75mcg/h. Prosimy o dopuszczenie wyceny powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

28. W zadaniu 1, pozycja 248, Zamawiający wymaga wyceny 90 sztuk leku. Obecnie dostępny na rynku jest jedynie lek w opakowaniach po 28 sztuk, co po przeliczeniu nie daje pełnej ilości opakowań. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści wycenę 4 opakowań leku po 28 sztuk?

Odpowiedź: Dopuszczamy , z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę.

29. W zadaniu 1, pozycja 255, Zamawiający nie podał wymaganej postaci leku. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w Zadaniu 1 poz.248 dopisując Fosfomycin inj.4g.

30. W zadaniu 1, pozycja 268, Zamawiający wymaga wyceny leku w postaci tabletek. Na rynku dostępny jest jedynie lek w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie w zadaniu 1 preparatów równoważnych do opisanych,tj. Zmianę postaci oferowanych preparatów z zachowaniem profilu działania i sposobu podania ,tj.:-tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie,a także fiołki na ampułki i odwrotnie.

31. W zadaniu 1, pozycja 275, Zamawiający wymaga wyceny leku w postaci tabletek. Na rynku dostępny jest jedynie



lek w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie w zadaniu 1 preparatów równoważnych do opisanych, tj. Zmianę postaci oferowanych preparatów z zachowaniem profilu działania i sposobu podania ,tj.: -tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, a także fiołki na ampułki i odwrotnie.

32. W zadaniu 1, pozycja 286, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniach po 12 sztuk, w ilości 400 sztuk. Po przeliczeniu ilość opakowań jest niepełna. W związku z powyższym, prosimy o dopuszczenie wyceny 34 opakowań leku po 12 sztuk.

Odpowiedź: Dopuszczamy , z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę.

33. W zadaniu 1, pozycja 308, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie dostępny na rynku i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o braku produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

34. W zadaniu 1, pozycja 314, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona. Prosimy o dopuszczenie wyceny Insulina Mixtard 30 100j/ml*3ml*5penf.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

35. W zadaniu 1, pozycja 315, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona. Prosimy o dopuszczenie wyceny Insulina Mixtard 40 100j/ml*3ml*5penf.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

36. W zadaniu 1, pozycja 319, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

37. W zadaniu 1, pozycja 335, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniach po 30 sztuk. Na rynku dostępne jest jedynie opakowanie po 28 sztuk. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy , z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę.

38. W zadaniu 1, pozycja 339, Zamawiający wymaga wyceny leku w ilości 42 sztuk. Po przeliczeniu na jedyne dostępne wielkości opakowania, ilość opakowań jest niepełna. W związku z powyższym, prosimy o dopuszczenie wyceny 2 opakowań leku po 28 sztuk.

Odpowiedź: Dopuszczamy , z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę.

39. W zadaniu 1, pozycja 352, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniu 30ml. Na rynku dostępne jest jedynie opakowanie po 30g. Prosimy o dopuszczenie.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

40. W zadaniu 1, pozycja 353, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniu 30ml. Na rynku dostępne jest jedynie opakowanie po 30g. Prosimy o dopuszczenie.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

41. W zadaniu 1, pozycja 396, Zamawiający nie podła wielkości fiolu jaką należy wycenić. Na rynku dostępne są następujące wielkość w wymaganej dawce: 1ml, 3ml, 10ml. Prosimy o doprecyzowanie, którą wielkość wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w Zadaniu 1 poz. 396 poprzez dopisanie wielkość 1ml.

42. W zadaniu 1, pozycja 401, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie dostępny na rynku i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o braku produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

43. W zadaniu 1, pozycja 402, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie dostępny na rynku i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o braku produkcji.



Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

- na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
- na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

44. W zadaniu 1, pozycja 403, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie dostępny na rynku i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o braku produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

- na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
- na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

45. W zadaniu 1, pozycja 418, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

- na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
- na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

46. W zadaniu 1, pozycja 444, Zamawiający wymaga wyceny Ornitinum tabl. 0,15. Nie ma na rynku dostępnego leku z takim składem. Dostępny jest jedynie suplement diety. Prosimy o dopuszczenie wyceny powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

47. W zadaniu 1, pozycja 445, Zamawiający nie podał wielkości opakowania jaką należy wycenić. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w Zadaniu 1 poz. 445 poprzez dopisanie opakowanie a 10g.

48. W zadaniu 1, pozycja 448, Zamawiający wymaga wyceny leku w postaci tabletek. Na rynku dostępny jest jedynie lek w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie w zadaniu 1 preparatów równoważnych do opisanych, tj. Zmianę postaci oferowanych preparatów z zachowaniem profilu działania i sposobu podania ,tj.: -tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, a także fiołki na ampułki i odwrotnie.

49. W zadaniu 1, pozycja 449, Zamawiający wymaga wyceny leku w postaci tabletek. Na rynku dostępny jest jedynie lek w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie w zadaniu 1 preparatów równoważnych do opisanych, tj. Zmianę postaci oferowanych preparatów z zachowaniem profilu działania i sposobu podania ,tj.: -tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie , a także fiołki na ampułki i odwrotnie.

50. W zadaniu 1, pozycja 450, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniach po 10 sztuk. Obecnie na rynku dostępny jest jedynie lek w opakowaniach po 5 sztuk. Prosimy o dopuszczenie wyceny 260 opakowań po 5 sztuk.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

51. W zadaniu 1, pozycja 451, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniach po 10 sztuk. Obecnie na rynku dostępny jest jedynie lek w opakowaniach po 5 sztuk. Prosimy o dopuszczenie wyceny 240 opakowań po 5 sztuk.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

52. W zadaniu 1, pozycja 452, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniu 55,0g. Na rynku dostępny jest jedynie lek w opakowaniu 55ml co można przeliczyć na 32,25g. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

53. W zadaniu 1, pozycja 481, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

- na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
- na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

54. W zadaniu 1, pozycja 482, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

- na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
- na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

55. W zadaniu 1, pozycja 483, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji.



Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

56. W zadaniu 1, pozycja 499, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie dostępny na rynku i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o braku produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

57. W zadaniu 1, pozycja 513, Zamawiający wymaga wyceny leku w ilości 20 sztuk. Po przeliczeniu na jedyne dostępne wielkości opakowania, ilość opakowań jest niepełna. W związku z powyższym, prosimy o dopuszczenie wyceny 7 opakowań leku po 3 sztuki.

Odpowiedź: Dopuszczamy z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę.

58. W zadaniu 1, pozycja 522, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie dostępny na rynku i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o braku produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

59. W zadaniu 1, pozycja 526, Zamawiający wymaga wyceny leku w ilości 1120 sztuk. Czy Zamawiający dopuści wycenę 38 opakowań po 28 sztuk? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Dopuszczamy z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę.

60. W zadaniu 1, pozycja 527, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

61. W zadaniu 1, pozycja 528, Zamawiający wymaga wyceny leku Raphacholin (prep. złoż.). Prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić lek Raphacholin C * 30tabl.draż. czy Raphacholin Forte * 30tabl.powl..

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w Zadaniu poz.528 poprzez dodanie Raphacholin C * 30tabl.draż.

62. W zadaniu 1, pozycja 537, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniu po 5 ampulek, w ilości 300 ampulek. Prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić 60 opakowań po 5 ampulek?

Odpowiedź: 60 opakowań x 5 amp.

63. W zadaniu 1, pozycja 543, Zamawiający wymaga wyceny leku Rozuwastatyna/ezetimib tabl. 10/20mg x 30. Wskazany zapis wskazuje, że wymagany jest lek o składzie Rozuwastatyna 10mg i ezetimib 20mg. Dostępny na rynku jest jedynie lek o składzie Rozuwastatyna 20mg i ezetimib 10mg. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

64. W zadaniu 1, pozycja 544, Zamawiający wymaga wyceny leku Rozuwastatyna/ezetimib tabl. 10/40mg x 30. Wskazany zapis wskazuje, że wymagany jest lek o składzie Rozuwastatyna 10mg i ezetimib 40mg. Dostępny na rynku jest jedynie lek o składzie Rozuwastatyna 40mg i ezetimib 10mg. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

65. W zadaniu 1, pozycja 549, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

66. W zadaniu 1, pozycja 550, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji.



Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

67. W zadaniu 1, pozycja 551, Zamawiający nie podał dawki leku jaką należy wycenić. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w Zadaniu 1 poz. 551 poprzez dodanie dawki leku Sorbifer Durules, 100 mg Fe(II) + 60 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

68. W zadaniu 1, pozycja 562, Zamawiający wymaga wyceny leku w dawce 0,48g. Lek w takiej dawce nie istnieje. Jedyne dostępne na rynku lek w postaci ampulek z tym składem występuje w dawce 96mg/ml ampulki po 5 ml. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

69. W zadaniu 1, pozycja 574, Zamawiający wymaga wyceny leku w postaci tabletek. Na rynku dostępny jest jedynie lek w postaci tabletek o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu. Prosimy o doprecyzowanie jaką postać należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie w zadaniu 1 preparatów równoważnych do opisanych,tj. Zmianę postaci oferowanych preparatów z zachowaniem profilu działania i sposobu podania ,tj.:tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie ,a także fiołki na ampulki i odwrotnie.

70. W zadaniu 1, pozycja 593, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie dostępny na rynku i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o braku produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

71. W zadaniu 1, pozycja 594, Zamawiający wymaga wyceny leku w dawce 0,05g. Taki lek nie istnieje. Na rynku dostępny jest lek ze składem 1 tabl. zawiera: 5 mg amiloridu, 50 mg hydrochlorotiazidu. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

72. W zadaniu 1, pozycja 595, Zamawiający wymaga wyceny leku w dawce 0,0275g. Taki lek nie istnieje. Na rynku dostępny jest lek ze składem 1 tabl. zawiera: 2,5 mg amiloridu, 25 mg hydrochlorotiazidu. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

73. W zadaniu 1, pozycja 629, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie dostępny na rynku i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o braku produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

74. W zadaniu 1, pozycja 630, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie dostępny na rynku i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz informacji o braku produkcji.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

75. W zadaniu 1, pozycja 640, Zamawiający wymaga wyceny Wielowitaminowe preparaty Multiv.. Nie ma na rynku dostępnego leku z takim składem. Dostępny jest jedynie suplement diety. Prosimy o dopuszczenie wyceny powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

76. W zadaniu 1, pozycja 645, Zamawiający wymaga wyceny „Żel na rany na bazie dichlorowodoru octenidyny utrzymujący wilgotne otoczenie gojącej się rany-bezbarwny,bezbzwnny,gotowy do użycia op. a 250ml”. Taki preparat nie istnieje. Jedyne preparat o zbliżonym składzie to „Lek ,bezbarwny na bazie octenidyny do odkażania skóry, błon śluzowych i ran ,bez pochodnych jodu i chlorcheksydyny płyn w opakowaniu 250ml”. Prosimy o dopuszczenie powyższego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.



	<p>77. W zadaniu 1, pozycja 648, Zamawiający wymaga wyceny preparatu w opakowaniu 30ml. Na rynku dostępne jest jedynie opakowanie po 30g. Prosimy o dopuszczenie powyższego. Odpowiedź: Dopuszczamy.</p> <p>78. W zadaniu 1, pozycja 649, Zamawiający wymaga wyceny leku w opakowaniach po 10 sztuk. Obecnie na rynku dostępne jest jedynie opakowanie po 1 sztuce. Prosimy o dopuszczenie powyższego. Odpowiedź: Dopuszczamy.</p>
<p>9.</p>	<p>W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania:</p> <p>1. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)? Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie w zadaniu 1 preparatów równoważnych do opisanych, tj. Zmianę postaci oferowanych preparatów z zachowaniem profilu działania i sposobu podania , tj.: -tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, a także fiołki na ampułki i odwrotnie.</p> <p>2. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci In jekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fioł.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie? Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie w zadaniu 1 preparatów równoważnych do opisanych, tj. Zmianę postaci oferowanych preparatów z zachowaniem profilu działania i sposobu podania ,tj.: -tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, a także fiołki na ampułki i odwrotnie.</p> <p>3. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampułek, fiołek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym. Odpowiedź: Tak, zezwalamy z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę.</p> <p>4. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)? Odpowiedź: W takim przypadku ,prosimy w przeliczeniu podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.</p> <p>5. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale? Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji: — na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem. — na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8</p> <p>6. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (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 Odpowiedź: Dopuszczamy wycenę za opakowanie.</p> <p>7. Dotyczy zadanie 1 pozycja 4,63,192,418,435, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej? Odpowiedź: Dopuszczamy.</p> <p>8. Dotyczy zadanie 1 pozycja 13, czy zamawiający dopuści wycenę Aethylum chloratum Filofarm (Chlorek etylu), aer., 70 g Odpowiedź: Dopuszczamy.</p> <p>9. Dotyczy zadanie 1 pozycja 18, czy zamawiający dopuści wycenę ZinoDr., zasyp.,przed podraż.skóry o dział.łagodz-ochr, 100g ? Odpowiedź: Dopuszczamy.</p> <p>10. Dotyczy zadanie 1 pozycja 36, czy Zamawiający dopuści wycenę AmBisome</p>



liposomal(AmBisome)50mg,prosz.d/sp.dysp.d/inf.1fiol ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

11. Dotyczy zadanie 1 pozycja 38,39, czy Zamawiający dopuści wycenę leku dostępnego na jednorazowe pozwolenie MZ(Unasyn -wstrzymanie produkcji)?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

12. Dotyczy zadanie 1 pozycja 51, czy Zamawiający dopuści lek dostępny na jednorazowe pozwolenie MZ (zakończona pozycja)?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

13. Dotyczy zadanie 1 pozycja 76, czy Zamawiający wpisując w jednostce miary op. miał na myśli produkt Bunondol, 0,3 mg/1 ml, roztw.do wstrz.,pakowany po 5 amp w ilości 300 op.?

Odpowiedź: Tak.

14. Dotyczy zadanie 1 pozycja 77, czy Zamawiający wpisując w jednostce miary op. miał na myśli produkt Calcium chloratum WZF(Calc.chlor.WZF10%)67mg/ml,inj,10ml, pakowany po 10apulek w ilości 30 opakowań?

Odpowiedź: Tak ,30 opakowań po 10 ampulek.

15. Dotyczy zadanie 1 pozycja 79, czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

16. Dotyczy zadanie 1 pozycja 85, czy zamawiający dopuści Candesartan +hydrochlorotiazid tabl 32mg+25mg x 28 (brak rejestracji dawki tabl 16mg+25mg x 28)?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

17. Dotyczy zadanie 1 pozycja 102, czy Zamawiający miał na myśli Biofuroksym, 750 mg, prosz.d/sp.roztw,zaw.d/wstrz.,1 fiol?

Odpowiedź: Tak.

18. Dotyczy zadanie 1 pozycja 118, proszę o doprecyzowanie dawki brak rejestracji 0,0005g ?

Odpowiedź: Cilazapril w dawce 0,005g.

19. Dotyczy zadanie 1 pozycja 142, czy Zamawiający ma na myśli Vegevit Witamina B12, tabl., 100 szt ?

Odpowiedź: Tak.

20. Dotyczy zadanie 1 cpozycja 201, czy Zamawiający dopuści wycenę Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25)

Odpowiedź: Dopuszczamy.

21. Dotyczy zadanie 1 pozycja 215, czy Zamawiający dopuści wycenę Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek

Odpowiedź: Dopuszczamy.

22. Dotyczy zadanie 1 pozycja 236, , czy zamawiający mil na myśli plaster Matrifen, 25 mcg/h, plast.,syst.transderm., 5 szt

Odpowiedź: Tak.

23. Dotyczy zadanie 1 pozycja 237, , czy zamawiający mil na myśli plaster Matrifen, 50 mcg/h, plast.,syst.transderm., 5 szt

Odpowiedź: Tak.

24. Dotyczy zadanie 1 pozycja 23.8, , czy zamawiający mil na myśli plaster Matrifen, 75 mcg/h, plast.,syst.transderm., 5 szt

Odpowiedź: Tak.

25. Dotyczy zadanie 1 pozycja 239, , czy zamawiający mil na myśli plaster Matrifen, 100 mcg/h, plast.,syst.transderm., 5 szt.

Odpowiedź: Tak

26. Dotyczy zadanie 1 pozycja 275,448,449, 551,590,czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu (obecnie dostępna postać)?

Odpowiedź: Dopuszczamy

27. Dotyczy zadanie 1 pozycja574,czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu (obecnie dostępna postać

Odpowiedź: Dopuszczamy.

28. Dotyczy zadanie 1 pozycja 332, czy zamawiający dopuści wycenę Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedl.uwaln,tw.,100 szt ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

29. Dotyczy zadanie 1 pozycja 396, czy Zamawiający ma na myśli 5 mg/1 ml czy 1 mg/ ml x 5 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 5mg/1ml.

30. Dotyczy zadanie 1 pakiet 436, czy Zamawiający dopuści wycene Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.?



Odpowiedź: Dopuszczamy.

31. Dotyczy zadanie 1 pozycja 444, czy Zamawiający dopuści wycenę HepaDr. A, tabl., 40 szt ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

32. Dotyczy zadanie 1 pozycja 458, czy Zamawiający dopuści wycenę Panthenol, pianka, 150 ml(kosmetyk – jedyny dostępny)?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

33. Dotyczy zadanie 1 pozycja 504, czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.

Odpowiedź: Opisany lek widnieje pod pozycją 436-pytanie nr 30 powyżej -Odpowiedź brzmi-Tak, dopuszczamy.

34. Dotyczy zadanie 1 pakiet 504, czy Zamawiający dopuści Beriplex P/N 500, 500 j.m, prosz.rozp.d/sp.r.d/wst, 1 zest ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

35. Dotyczy zadanie 1 pozycja 407,521,522,-proszę o wykreślenie pozycji z pakietu zakończona produkcją?

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— **na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.**

— **na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8**

36. Dotyczy zadanie 1 pozycja 545, czy Zamawiający dopuści wycenę Cerutin, 100 mg + 25 mg, tabl.powl.,125 szt,bl(5x25) ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

37. Dotyczy zadanie 1 pozycja 569, czy Zamawiający dopuści wycenę Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt, poj.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

38. Dotyczy zadanie 1 pozycja 547, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

39. Dotyczy zadanie 1 pozycja 647, czy Zamawiający dopuści wycenę Prontosan, roztw, do płukania ran,1000 ml ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

40. Dotyczy zadanie 1 pozycja 648, czy zamawiający dopuści wycenę Prontosan Acute, żel, na rany, 30 g?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

41. Dotyczy zadanie 9 pozycja 4, czy Zamawiający dopuści wycenę Tevagrastim,48mln jm/0,8ml,rozt.d/wst.,inf, 1a-strz,osł.igły ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

42. Dotyczy zadanie 9 pozycja 6, czy zamawiający dopuści wycenę Fludarabine Accord,25 mg/ml;2ml,konc.d/sp.r.d/wst,inf,1 fiol 9 produkt nierefundowany)?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

43. Dotyczy zadanie 9 pozycja 10,11,12, czy zamawiający dopuści wycenę leku w postaci koncentratu do sprzedania roztworu?

Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie zgodnie z opisem w SWZ

44. Dotyczy zadanie 27 pozycja 12, czy Zamawiający dopuści wycenę Solu Medrol, 40 mg, prosz,rozp.ds.roztw.d/wstrz,1 fiol+rozp ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

45. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 373 i 374 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: Dopuszczamy, nie wymagamy.

46. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 433. 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?"Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

47. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 306. (1.) 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? (2.) 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%



	<p>roztworu glukozy?</p> <p>Odpowiedź: Tak, wymagamy.</p>
10.	<p>Pytanie do treści SWZ Pytanie nr 1 Dotyczy zadania nr 21 poz 2 Epoetyna beta</p> <p>Uprzejmie informujemy, iż z uwagi na podjętą decyzję biznesową Roche Polska Sp. z o.o. dostępność produktu NeoRecormon w postaci roztworu do wstrzykiwań 30 000 j.m. 1 ampułkostrzykawką została ograniczona tylko do 30 czerwca 2022r i zakończyła się wraz z upływem daty ważności decyzji refundacyjnej. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o możliwość niewycenienia lub wykreślenia z zadania nr 21 pozycji nr 2 z dodaniem informacji pod pakietem, iż lek nie jest dostępny na rynku polskim.</p> <p>Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:</p> <ul style="list-style-type: none"> — na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem. — na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8 <p>Pytanie nr 2 Dotyczy par 5 ust. 1 pkt c) i d) projektu umowy</p> <p>Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 5 ust. 1 pkt c) i d) projektu umowy w ten sposób, że: <i>Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> c) za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 5% od niezrealizowanego wynagrodzenia umownego brutto, d) za naruszenie ustalonego w niniejszej umowie obowiązku Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, e w tym obowiązku wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości 5% kwoty od niezrealizowanego wynagrodzenia umownego brutto. <p>Uzasadnienie</p> <p>Zdaniem Wykonawcy obecne postanowienia dotyczące kar umownych skutkować mogą nadmiernym obciążeniem Wykonawcy i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>Pytanie nr 3 Dotyczy par 2 ust. 5 i 6 projektu umowy</p> <p>Zamawiający w paragrafie 2 ust. 5 i 6 projektu umowy zastrzegł, iż:</p> <p>„5. Zamówienia pilne z zaznaczeniem „CITO” realizowane będą niezwłocznie, przy czym dostawa nastąpi w terminie nie dłuższym niż 48 godzin od złożenia zamówienia.</p> <p>6. W dniach wolnych od pracy lub poza godzinami pracy Apteki w przypadku dostawy leków w trybie „CITO” prawo do kontaktu z Wykonawcą w zakresie uzgadniania szczegółów dostawy i składania zamówień oraz odbioru należy dla upoważnionego pracownika Oddziału Zamawiającego, dla którego lek będzie dostarczany. Pracownik ten zobowiązany będzie rozliczyć się z w/w czynności z Kierownikiem Apteki.”</p> <p>Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” w dni robocze dla asortymentu znajdującego się w zadaniu nr 21, 26 i 56?</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>Pytanie nr 4 Dotyczy par 1 ust 9 projektu umowy</p> <p>Zamawiający w paragrafie 1 ust 9 projektu umowy wskazał, iż:</p> <p>„W przypadku wstrzymania produkcji, wycofania z obrotu bądź braku przedmiotu zamówienia na rynku, Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia odpowiednika (asortyment o takim samym składzie, przeznaczeniu i postaci) w celu utrzymania ciągłości dostaw, w cenie zagwarantowanej w umowie, z zastosowaniem § 8 ust. 2 pkt 7. W przypadku braku realizacji w.w zobowiązania, Zamawiający jest uprawniony do odstąpienia od umowy w tym zakresie.”</p>



	<p>Tak sformułowane postanowienie w sposób nieuzasadniony zakłada, że każdy wykonawca posiada w swoim portfolio komplet leków referencyjnych i generycznych lub biopodobnych, podczas gdy dystrybuuje bezpośrednio produkty lecznicze, w odniesieniu do których jest przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, a zatem w przypadku przerwania ciągłości dostaw produktu nie jest w stanie dostarczyć jego odpowiednika na żądanie Zamawiającego. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość niestosowania wskazanego powyżej zapisu dla zadania nr 21, 26 i 56?</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p>
11.	<p>Pytanie 1 Zadanie 10. Czy zamawiający w zadaniu 10 pozycja 11 wyrazi zgodę na zaferowanie macierzy kolagenowej w rozmiarze 8x18 cm? Reszta małego zestawu bez zmian.</p> <p>Odpowiedź: Dopuszczamy.</p>
12.	<p>1. Zad 1. poz. 355: Czy Zamawiający dopuści produkt Linezolid roztwór do inf. 2mg/ml 300ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac?</p> <p>Odpowiedź :Dopuszczamy.</p> <p>2. Zad. 1 poz. 373-374: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?</p> <p>Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.</p> <p>3. Zad. 1 poz. 375 – 376: Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku tramadolami na podstawie charakterystyki produktu leczniczego?</p> <p>Odpowiedź: Nie wymagamy.</p> <p>4. Zad.1 poz. 391: W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylną, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?</p> <p>Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.</p> <p>5. Zad. 1 poz. 433: Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z zapisem ChPL zaferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?</p> <p>Odpowiedź: Wymagamy.</p> <p>6. Zad. 1 poz. 463: Czy Zamawiający dopuści Paracetamol w opakowaniu typu fiolka?</p> <p>Odpowiedź: Dopuszczamy.</p> <p>7. Zad. 1 poz. 502: Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?</p> <p>Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.</p> <p>8. Zad. 1 poz. 534-535: Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?</p> <p>Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.</p> <p>9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 158 diety Fresubin Protein Energy Drink 200ml - dieta bogatobiałkowa (białko 10 g / 100 ml), wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), ubogoresztkowa, o osmolarności 390 mosmol/l, dostępne smaki: truskawkowy, czekoladowy (z zawartością 0,5 g błonnika), czarna porzeczka, waniliowy, neutralny, cytrynowy?</p> <p>Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SWZ- Załącznik nr 1 F. asortymentowo-cenowy.</p> <p>10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 159 diety Fresubin 2 kcal Drink 200 ml – dieta bogatobiałkowa (białko 10 g/ 100 ml), wysokokaloryczna (2,0 kcal/ml), bezresztkowa, dostępne smaki: wanilia, owoce leśne?</p> <p>Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SWZ- Załącznik nr 1 F. asortymentowo-cenowy.</p> <p>11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 160 diety Supportan Drink 200 ml – dieta bogatobiałkowa (białko 10 g/ 100 ml), wysokokaloryczna (1,5 kcal/ ml), bogatoresztkowa (błonnik 1,5 g/ 100 ml),</p>



dostępne smaki: cappuccino, owoce tropikalne, ananas – kokos?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SWZ- Załącznik nr 1 F. asortymentowo-cenowy.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 161 diety Fresubin Protein Energy Drink 200ml - dieta bogatobiałkowa (białko 10 g / 100 ml), wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), ubogoresztkowa, o osmolarności 390 mosmol/l, dostępne smaki: truskawkowy, czekoladowy (z zawartością 0,5 g błonnika), czarna porzeczka, waniliowy, neutralny, cytrynowy?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SWZ- Załącznik nr 1 F. asortymentowo-cenowy.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 162 diety Supportan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa, bogatoresztkowa, stosowana w chorobie nowotworowej zawierająca białko (wysoka zawartość): mleko (kazeina, hydrolizat serwatki)(10,0g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość, bogaty w EPA z oleju rybiego): olej szafranowy, olej słonecznikowy, olej rybi (EPA,DHA), MCT(6,7g/100ml), węglowodany (niska zawartość): maltodekstryny, cukier trzcinowy(12,4g/100ml), błonnik: inulina (prebiotyki), dekstryny pszenicy(1,2g/100ml) o osmolarności 340 mOsm/l?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SWZ- Załącznik nr 1 F. asortymentowo-cenowy.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 163 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500 ml – diety kompletnej normokalorycznej (1 kcal/ml), normobiałkowej, opartej na peptydach, zawierającej hydrolizat białka serwatki, tłuszcze LCT, MCT, omega-3 kwasy tłuszczowe, przeznaczonej do żywienia dojelitowego przez zgłębnik, błonnik (0 kJ%; < 0,1 g w 100 ml), klinicznie wolnej od laktozy, bezglutenowej, o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SWZ- Załącznik nr 1 F. asortymentowo-cenowy.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 164 diety Fresubin 2 kcal HP w opakowaniu EasyBag 500 ml – diety kompletnej, wysokokalorycznej (2kcal/ml), wysokobiałkowej (10g/100ml), zawierającej białko mleka, tłuszcze LCT, MCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowej, o osmolarności do 420 mosmol/l?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SWZ- Załącznik nr 1 F. asortymentowo-cenowy.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 165 Fresubin 2 kcal P Fibre w opakowaniu EasyBag 500 ml - diety kompletnej, wysokokalorycznej (2kcal/ml), wysokobiałkowej (10g/100ml), zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT, MCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bogatoresztkowej, o osmolarności 395 mosmol/l?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SWZ- Załącznik nr 1 F. asortymentowo-cenowy.

17. Pakiet 71 poz. 4: W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

18. Zad. 71 poz. 10 oraz 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania emulsji tłuszczowej zawierającej w 1000 ml: olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 500 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

19. W związku z zakończeniem produkcji preparatu w zadaniu 73 poz. 10, 11 zwracamy się z prośbą o określenie jak postąpić w takim przypadku? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji:

— na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

— na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8

20. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, czy w zadaniu 73 poz. 16 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do podawania diet dojelitowych przez pompę Amika/ Applix typu Easybag, ENFit z łącznikiem EnFit / ENLock?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

21. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Prosimy o podanie pełnych opakowań i z zaokrągleniem w górę.

22. Dotyczy § 4 ustę 5 umowy. Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez



	<p>Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>23. Dotyczy § 5 ustęp 1c umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie w § 5 ustęp 1 pkt. a) oraz b), kar umownych i ustali minimalną wartość zapłaty w kwocie 50,00 zł. Kara w wysokości 100,00 zł za każdą godzinę opóźnienia w przypadku dostaw o niskiej wartości jest nieproporcjonalnie wysoka</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p>
<p>13.</p>	<p>Dzień dobry, Proszę o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania:</p> <p>1. Do §1 ust. 9 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco 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?</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>2. Do §2 ust. 13 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>3. Do §3 ust. 10 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie zastrzeżenia zawartego w §3 ust. 10 wzoru umowy w taki sposób, aby z uwagi na ewentualne ograniczenia sprzętowe Wykonawcy, dopuszczalnym było ujęcie na jednej fakturze VAT tego samego kodu EAN więcej niż jeden raz, przy założeniu, że ogólna suma produktów z tym samym kodem będzie zgodna z ilością wskazaną w dokonanym przez Zamawiającego Zamówieniu? Tym samym prosimy o rezygnację z naliczania kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 pkt e wzoru umowy.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>4. Do §5 ust. 1 lit. a wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 lit. a wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto NIEDOSTARCZONEGO w terminie asortymentu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienie?</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>5. Do §5 ust. 1 lit. a) oraz b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §5 ust. 1 lit. a) oraz b) umowy w taki sposób, aby kara umowna odnosząca się do zamówień dostarczanych w trybie CITO zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia lub reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100 zł - i wynosiła 0,1% od wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>6. Do §5 ust. 1 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 lit. d) w taki sposób, aby wynosiła ona 3% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>7. Do §5 ust. 1 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §5 ust. 1 lit. e) jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.</p>



	<p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>8. Do §5 ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „...”, z tym zastrzeżeniem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia będzie wynikała z aktualnych oraz powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p>
<p>14.</p>	<p>Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:</p> <p>1. Czy Zamawiający w par. 1.9 zamiast obowiązku wprowadzi 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 rażącą stratą po stronie Wykonawcy.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>2. Czy Zamawiający w par. 1.10 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia leku w innej postaci (fasunku)? 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 w innej postaci, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>3. Czy Zamawiający wykreśli zapis par 2.3? Skoro termin liczony jest w dniach roboczych, to nie może nigdy skończyć się w dniu wolnym od pracy – taki dzień nie jest w ogóle wliczany do terminu. Zapis ten budzi wątpliwość co do terminu dostawy: czy wynosi ona 2 dni robocze, czy też 2 dni kalendarzowe - i tylko jeśli ostatnim dniem terminu jest dzień wolny od pracy, to dostawa przesuwa się na dzień następny. Umowa w par. 2.2 określa termin na 2 dni robocze, zatem zapis 2.3 jest zbędny (i mylący). Co więcej, zapis nie mówi, że ogranicza się do dostaw zwykłych, zatem dotyczy także dostaw „cito”, co wydłuża czas tej dostawy i jest niekorzystne dla Zamawiającego.</p> <p>Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji §2 ust. 3 Projektu umowy, który otrzymuje brzmienie:</p> <p>3., „Jeżeli dostawa będzie wypadła w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki, jej realizacja nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. Dotyczy to leków zamawianych w trybie planowym.”</p> <p>4. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.6? Wszelkie reklamacje, zgodnie z KC, powinny być rozpatrywane przy udziale sprzedawcy, a nie poprzez jednostronną odmowę przyjęcia towaru lub jednostronne jego odesłanie. Taki tryb narusza zasady postępowania w zakresie rękojmi lub gwarancji określone w KC. Zgodnie z par. 4.4 oraz 4.5 Zamawiający zgłasza wady, zaś Wykonawca <u>rozpatruje reklamacje</u> w terminach wskazanych w tych punktach.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>5. Czy Zamawiający w par. 5.1.a zrezygnuje z kar umownych kwotowych (100zł) na rzecz kar procentowych, np. 1% niezrealizowanego w terminie zamówienia, a także naliczać będzie kary dla trybu CITO za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecny zapis grozi Wykonawcy <u>rażącą stratą</u>.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>6. Czy Zamawiający w par. 5.1.b zrezygnuje z kar umownych kwotowych (100zł) na rzecz kar procentowych, np. 1% niezrealizowanego w terminie zamówienia, a także naliczać będzie kary dla trybu CITO za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecny zapis grozi Wykonawcy <u>rażącą stratą</u>.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p> <p>Czy Zamawiający w par. 8 dopisze, że zmiana stawki VAT następuje automatycznie, bez konieczności uzyskiwania zgody obu stron i podpisywania aneksu? Zarówno data wejścia w życie zmiany, jak i wartość zmiany ceny jest oczywista i nie wymaga żadnych dodatkowych uzgodnień. Ewentualna odmowa zmiany stawki grozi nadto Wykonawcy dostarczaniem produktów po rażąco niskiej cenie.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.</p>
<p>15.</p>	<p>Zadanie 1 pozycja 180</p> <p>W związku z zaprzestaniem produkcji preparatu FortiCare czy zamawiający dopuści preparat o zbliżonym składzie, zawierający składnik immunomodulujący (kwasy tłuszczowe omega-3: EPA 880 mg/100ml i DHA 585 mg/100ml) oraz witaminę D 7,85 µg/100ml, hiperkaloryczna (2,45 kcal/ml), zawartość białka min. 14,6 g/100 ml, bezresztkowa, bezglutenowa, osmolarność 570 mOsmol/l, opakowanie 4x125ml. Ze wskazaniem dla pacjentów z chorobą nowotworową z niedożywieniem lub ryzykiem niedożywienia z nią związanym, szczególnie w przypadku nowotworów, w których ryzyko niedożywienia jest największe m.in.: nowotwory głowy i szyi, płuca, jelita grubego, żołądka, trzustki. W dwóch rzeźkach smakach: truskawkowo-malinowy i mango-brzoskwinia”</p> <p>Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.</p>



	<p>Odpowiedź: Tak, dopuszczamy. Zadanie 1 pozycja 505,507 Czy zamawiający w związku z zaprzestaniem produkcji wskazanych pozycji w najbliższym czasie zrezygnuje ze wskazanego asortymentu? Odpowiedź: W przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji: — na etapie ofertowania, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem. — na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio par. 1 ust.9 oraz par. 8 ust. 2 pkt. 8</p>
16.	<p><u>Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 335 (338) w przedmiotowym postępowaniu:</u> 1. Czy w <u>Zadaniu 1 poz. 335 (338)</u> Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii <i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG ATCC53103 i <i>Lactobacillus helveticus</i> w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Odpowiedź: Prosimy o zaoferowanie produktu opisanego szczegółowo w Załączniku nr 1(F.asortymentowo-cenowy) w pozycji 338, zgodnie z SWZ. 2. Czy w <u>Zadaniu 1 poz. 335 (338)</u> Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii <i>Lactobacillus rhamnosus</i> 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 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Odpowiedź: Prosimy o zaoferowanie produktu opisanego szczegółowo w Załączniku nr 1(F.asortymentowo-cenowy) w pozycji 338, zgodnie z SWZ.</p>
17.	<p>1. Czy Zamawiający w lp.4 dopuści hemostatyk jako uzupełnienie hemostazy, wchłaniający w ciągu 1-2 tyg., o właściwościach bakteriobójczych, w postaci nietkanej waty, do umieszczenia w obszarach trudno dostępnych, do zatrzymania krwawienia z powierz. Korowych po usunięciu guza w rozmiarze 5x7,5 cm. Odpowiedź: Dopuszczamy. 2. Czy Zamawiający w lp.4 dopuści hemostatyk jako uzupełnienie hemostazy, wchłaniający w ciągu 1-2 tyg., o właściwościach bakteriobójczych, w postaci nietkanej waty, do umieszczenia w obszarach trudno dostępnych, do zatrzymania krwawienia z powierz. Korowych po usunięciu guza w rozmiarze 5x10 cm. Odpowiedź: Dopuszczamy.</p>
18.	<p><u>Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 18 w przedmiotowym postępowaniu:</u> 1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.? Odpowiedź: Dopuszczamy.</p>
19.	<p>1. Zadanie 16 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający dopuści Vinorelbin Accord? Odpowiedź: Dopuszczamy. 2. Zadanie 30 poz. 1 czy Zamawiający wymaga produktu, który nie musi być przechowywany w lodówce, którego nie trzeba podgrzewać przed podaniem ? Odpowiedź: Tak, wymagamy.</p>
20.	<p>Zadanie 1, pozycja 319 i 547 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Zadania 1 pozycji 319 i 547 tak, by uzyskać najkorzystniejsze warunki zakupu tych produktów leczniczych? Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody, prosimy o przystąpienie zgodnie z opisem w Załączniku nr 1 (F. asortymentowo-cenowy) do SWZ. 2. W związku z tym, że produkt leczniczy Isofluranum, płyn 250 ml firmyzarejestrowany jest w opakowaniu handlowym wynoszącym 6 sztuk, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ilości wymaganych butelek w Zadaniu 1, pozycja 319 z 15 sztuk na 12 lub 18 sztuk, tak aby wymagana ilość podzielna była przez 6 i pozwoliła na uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów? Odpowiedź: Prosimy o zaokrąglenie ilości w górę do pełnych opakowań tj.18 sztuk. 3. Czy Zamawiający, w związku z wymogiem użyczenia w Zadaniu 1, pozycja 547 parowników kompatybilnych</p>



	<p>z aparatami Draeger Primus na czas trwania umowy, wymaga by Wykonawca umowy był właścicielem użytych parowników gwarantującym autowyzwany serwis producenta zainstalowanych parowników? Odpowiedź: Nie wymagamy.</p>
21.	<p>Wykonawca wnosi o wskazanie:</p> <p>1) Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację Załącznika nr 3 do SWZ („Umowa”) poprzez jego dostosowanie do dostawy wyrobów medycznych (a więc wyrobów stanowiących odrębną kategorię produktów – inną niż produkty farmaceutyczne/leki). Wyrobami medycznymi jest asortyment wskazany w pakiecie 11 i 12. Wykonawca nadmienia, iż poszczególne postanowienia Umowy, w tym w szczególności § 1 ust. 8 (w zakresie odesłania do ustawy Prawo farmaceutyczne), § 1 ust. 10, § 2 ust. 8-10, §3 ust. 5-6 oraz ust. 10 nie powinny znaleźć zastosowania w zakresie Umów dotyczących wyłącznie wyrobów medycznych. Jeżeli Zamawiający przewiduje odrębny wzór umowy dla wyrobów medycznych – Wykonawca wnosi o jego przedstawienie. Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji Załącznika nr 3 do SWZ Projekt umowy. Zamawiający informuje, iż pozostałe zapisy Projektu umowy w zakresie w jakim odnoszą się do leków a nie mają zastosowania do wyrobów medycznych pozostają w mocy.</p> <p>2) Czy Zamawiający akceptuje, że Wykonawca przekaże VAT za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1666 z późn. zm.). Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji § 3 ust. 8 projektu Umowy, który otrzymuje brzmienie: „8. Podstawą do zapłaty za realizację dostawy będzie papierowa wersja faktury VAT lub w wersji elektronicznej za pośrednictwem platformy PEF https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl/ lub w formacie pdf za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres: apteka@onkologia.opole.pl.”</p> <p>3) Czy Zamawiający odstąpi od wymogu umieszczania kodów EAN (§ 3 ust. 10 Umowy) w przypadku, gdy przedmiotem Umowy jest dostawa wyrobów medycznych. Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w § 3 ust. 10 Projektu Umowy poprzez dopisanie -- *nie dotyczy wyrobów medycznych.</p> <p>4) Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu wskazanego w § 4 ust. 3 Umowy z 3 dni roboczych do 10 dni – mając na uwadze konieczność zapewnienia odpowiedniego czasu na skatalogowanie i dostarczenie dokumentów do Zamawiającego. Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem Umowy.</p> <p>5) Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie bądź modyfikację § 4 ust. 12 Umowy poprzez usunięcie słowa „wszelkie”. Wykonawca nadmienia, iż nie może ponosić odpowiedzialności za wszelkie szkody, w tym m.in. za szkody wynikające z działań bądź zaniechań Zamawiającego. Tym samym postanowienie proponowane przez Zamawiającego należy uznać za naruszające zakaz wskazany w art. 443 pkt 3 PZP. Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem Umowy.</p> <p>6) Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 5 ust. 1 lit. a) Umowy poprzez przyjęcie, że kara 100 zł będzie naliczana za każdy dzień zwłoki (zamiast za każdą godzinę zwłoki). Wykonawca nadmienia, iż naliczanie kar za każdą godzinę zwłoki stanowi niezasadne rozszerzenie potencjalnej odpowiedzialności Wykonawcy, istotnie naruszające zasadę równości stron umowy. Zastrzeżona kara umowna może zostać uznana za rażąco wysoką. Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem Umowy.</p> <p>7) Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 5 ust. 1 lit. b) Umowy poprzez przyjęcie, że kara 100 zł będzie naliczana za każdy dzień zwłoki (zamiast za każdą godzinę zwłoki). Wykonawca nadmienia, iż naliczanie kar za każdą godzinę zwłoki stanowi niezasadne rozszerzenie potencjalnej odpowiedzialności Wykonawcy, istotnie naruszające zasadę równości stron umowy. Zastrzeżona kara umowna może zostać uznana za rażąco wysoką. Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem Umowy.</p>



8) Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie bądź modyfikację § 5 ust. 1 lit. d) Umowy (w przypadku modyfikacji – czy Zamawiający wskaże, za które naruszenia umowy będzie naliczana przedmiotowa kara). Wykonawca nadmienia, iż naliczanie tak wysokiej kar za każde potencjalne naruszenie umowy, w szczególności za naruszenia, które nie generują jakiegokolwiek szkody po stronie Zamawiającego – należy uznać za niezasadne rozszerzenie potencjalnej odpowiedzialności Wykonawcy, istotnie naruszające zasadę równości stron umowy. Zastrzeżona kara umowna może zostać uznana za rażąco wysoką.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem Umowy. Ewentualna kara dotyczy obowiązków Wykonawcy określonych umową, do których naruszenia doszło z jego wyłącznej winy.

9) Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie bądź modyfikację § 5 ust. 1 lit. e) Umowy (w przypadku modyfikacji – czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie kary do 100 zł). Wykonawca nadmienia, iż naliczanie tak wysokiej kar za przedmiotowe naruszenie (które nie generuje jakiegokolwiek szkody po stronie Zamawiającego) – należy uznać za niezasadne rozszerzenie potencjalnej odpowiedzialności Wykonawcy, istotnie naruszające zasadę równości stron umowy. Zastrzeżona kara umowna może zostać uznana za rażąco wysoką.

Odpowiedź: Brak zgodna obniżenie kary umownej. Zamawiający dokonał korekty zapisu § 5 ust. 1 lit. e) Projektu Umowy w związku ze zmianą w § 3 ust. 10 Projektu Umowy.

10) Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 8 ust. 6 Umowy poprzez zmianę oznaczonej tam wartości (3 % wartości brutto) na co najmniej 20 %. Wykonawca nadmienia, iż zastrzeżona wartość 3 % nie opowiada faktycznemu celowi, który ma realizować klauzula waloryzacyjna – a więc dostosowania wartości świadczenia do faktycznej sytuacji rynkowej. Mając na uwadze obecne wskaźniki inflacyjne – poziom 3 % należy uznać za istotnie zaniżony.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem Umowy.

22.

W imieniu wykonawcy zwracam się z prośbą o wydzielenie Darbepoetin Alfa z pakietu 33.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Wykonawcy w złożonych ofertach przetargowych zobowiązani są uwzględnić powyższe modyfikacje treści SWZ.

Opracowali:

D. Wójcik
M. Gelej
K. Wojdyła
B. Kopec

Zatwierdził:

Dyrektor

Opolskiego Centrum Onkologii w Opolu
Marek Staszewski

/dokument podpisany elektronicznie/