

**Regionalne Centrum Medyczne  
w Białogardzie Sp. z o.o.**  
ul. Chopina 29  
78-200 Białogard  
tel./faks: 94 311 37 17  
e-mail: przetargi@szpitalbialogard.pl  
**NIP: 302 00 02 009**  
**REGON: 331031257**

### **ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO TREŚCI SWZ – NR 2**

*Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art. 132 Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.): „Sukcesywne dostawy leków i produktów farmaceutycznych na potrzeby Regionalnego Centrum Medycznego w Białogardzie Sp. z o.o.”*

1. Czy w pakiecie 4 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie opakowań x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

2. Czy w pakiecie 4 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie opakowań x 40 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści

3. Czy w pakiecie 5 poz. 1-4 Zamawiający dopuści zaoferowanie opakowań x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści

4. Czy w pakiecie 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie opakowań x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści

5. Czy w pakiecie 9 poz. 2, 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie opakowań x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści

6. Czy w pakiecie 9 poz. 3, 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie opakowań typu KabiPac x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

**Odpowiedź:** Tak , dopuści

7. Zwracamy się z prośbą o podanie wymaganych ilości w pakiecie 43.

**Odpowiedź:**

1. 500ml– 100 opakowań;
2. 1000ml– 2500 opakowań;
- 3 .1000ml– 100 opakowań;
4. 500ml– 3500 opakowań;
- 5 .500ml– 100 opakowań;
- 6 .– 6300 szt.;
7. – 1000 szt.

W pkt. 1-5 przy zmianie wielkości opakowania należy przeliczyć ilość.

8. Czy w pakiecie 43 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletnej diety do żywienia dojelitowego, przeznaczonej dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,25 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe z oleju rybnego, bogata w MUFA (3,3g/100ml), normokaloryczna 1 kcal/ml, bezglutenowa, klinicznie wolna od laktozy, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną – Diben, w opakowaniach 500 ml lub 1000 ml?

**Odpowiedź:** Tak, zamawiający wyraża zgodę

9. Czy Zamawiający w pakiecie 45 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Addiphos w opakowaniu typu fiolka x 10 szt.?

**Odpowiedź:** Tak, zamawiający wyraża zgodę

10. Czy Zamawiający w pakiecie 45 poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Soluvit N w opakowaniu typu fiolka x 10 szt.?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

11. Czy w Części 22 poz. 94 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

12. Czy w Części 22 poz. 94 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

13. Czy w Części 22 poz.129 Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 40 tabl. – po przeliczeniu tabletek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

14. Czy w Części 22 poz.152 i 153 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

15. Czy w Części 26 poz. 29/30 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego kultury bakterii probiotycznych szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu dwuskładnikowego zgodnie z opisem.

16. Czy w Części 33 poz. 81 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź:** Tak, dopuszcza.

17. Czy w Części 34 poz. 24 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu leczniczego z opisem na opakowaniu proszek do sporządzania roztworu doustnego.

18. Czy w Części 34 poz. 24 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu leczniczego z opisem na opakowaniu proszek do sporządzania roztworu doustnego.

19. Dlaczego Zamawiającego interesuje, czy hurtownia farmaceutyczna składająca ofertę w Części 36 reprezentuje dystrybutora, importera, czy wytwórcę? Produkt wyspecyfikowany w Części 36 jest wyrobem medycznym i nie podlega ustawie Prawo farmaceutyczne. Zgodnie z nową Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych dystrybutor i importer mają obowiązek zapewnienia warunków przechowywania i transportowania wyrobów zgodnie z wytycznymi producenta oraz zakaz wprowadzania wyrobów nie posiadających wszystkich wymaganych prawem certyfikatów – za niestosowanie się do tych przepisów grożą kary finansowe określone w Ustawie (wynika to wprost z art. 77, 78 i 16 Ustawy). Na jakiej zatem podstawie prawnej Zamawiający dyskryminuje hurtownie reprezentujące dystrybutorów i importerów? Prosimy o dopuszczenie możliwości składania ofert w Części 36 przez takie podmioty.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu o najwyższej jakości. Jeżeli dystrybutor lub importer posiada wszystkie niezbędne certyfikaty określone w SWZ może przystąpić do przetargu. Wymagamy certyfikatów, nie oświadczeń.

20. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym przez MZ?

**Odpowiedź:** Tak, wymaga.

21. Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaoferowane w Części 36 były przeznaczone do glukometrów wyposażonych w przycisk automatycznego wyrzutu paska umożliwiając bezdotykowe usuwanie zużytego paska? Taka funkcja zwiększa bezpieczeństwo personelu i pacjentów, eliminując kontakt personelu z paskiem zabrudzonym krwią po pomiarze.

**Odpowiedź:** Tak, wymaga

22. Ponieważ na rynku funkcjonuje oferent posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były jednolite na opakowaniu i w instrukcji pasków zaoferowanych w Części 36?

**Odpowiedź:** Tak, zamawiający wymaga jednolitego opisu w instrukcji i na opakowaniu.

23. Jeden z wykonawców oferuje paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca przechowywania całego opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych zaoferowanych w Części 36 po otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca/placówki, w którym przechowywane jest całe opakowanie z paskami?

**Odpowiedź:** Okres przydatności pasków nie może być zależny od miejsca przechowywania. Oczekujemy okresu przydatności minimum 6 miesięcy od pierwszego opakowania.

24. Pytanie 1 Dotyczy pakietu 36 – opis przedmiotu zamówienia w załączniku nr 3 do SWZ Wnosimy o skreślenie wymagań, aby: – paski testowe dostarczała hurtownia farmaceutyczna, – hurtownia farmaceutyczna oferująca paski i glukometry powinna reprezentować wytwórcę, a nie dystrybutora pasków i glukometrów. Obydwa wymagania są niezgodną z art. 16 pkt. 1 Pzp i w sposób oczywisty ograniczają konkurencję. Przedmiotem oferty w pakiecie 36 są jedynie wyroby medyczne. Przepisy prawa nie wymagają od dystrybutorów wyrobów medycznych posiadania jakichkolwiek uprawnień, w szczególności pozwoleń na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Wskazywanie w opisie przedmiotu zamówienia kogo ma reprezentować wykonawca wykracza daleko poza dopuszczalne granice wyznaczone przez Pzp. Abuzywność obu wyżej wymienionych wymagań powoduje, że ich pozostawienie w opisie przedmiotu zamówienia uniemożliwi Zamawiającemu podpisanie niepodlegającej unieważnieniu umowy, czyli konieczność unieważnienia postępowania zgodnie z art. 255 pkt 6 Pzp. Pytanie 2 Dotyczy pakietu 36 – opis przedmiotu zamówienia w załączniku nr 3 do SWZ Wnosimy o skreślenie wymagania, aby: – paski testowe wpisane na listy refundacyjne NFZ (dalej: „Wymaganie refundacji”) Wymaganie refundacji nie jest zgodne z żadnym z czterech dopuszczonych w art. 101 ust. 1 sposobów opisu przedmiotu zamówienia z zamkniętego ich katalogu, w szczególności: 1) Wymaganie refundacji nie jest związane z wydajnością i funkcjonalnością, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 1) 2) Wymaganie refundacji nie odnosi się do wymaganych cech materiału, produktu lub usługi, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2) 3) Wymaganie refundacji nie odnosi się do norm, europejskich ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 3)

4) Wymaganie refundacji nie odnosi się do kategorii wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 4). W konsekwencji pozostawienie wymagania, aby paski testowe wpisane były na listy refundacyjne NFZ jest niezgodny z art. 101 ust. 1 Pzp. Na liście wyrobów refundowanych NFZ znajdują się tylko i wyłącznie paski testowe przeznaczone do wykorzystywania przez osoby fizyczne - tak zwanych laików. Oprócz takich systemów pomiarowych (paski testowe wraz z kompatybilnymi glukometrami stanowią system tak zwany system pomiarowy) funkcjonują również systemy służące do pomiaru glukozy przeznaczone TYLKO do wykorzystywania przez profesjonalistów, które nie mogą być wykorzystywane przez laików i które w związku z tym NIE MOGĄ I NIE SĄ WPISANE na listy refundacyjne NFZ. Do takich systemów należą na przykład systemy renomowanych firm np. AccuChek Inform II firmy Roche Diagnostics, Cobas Pulse firmy Roche Diagnostics, Freestyle Neo H firmy Abbott Laboratories. Bez wątplenia systemy takie nadają się do zastosowań szpitalnych bardziej niż większość systemów pomiarowych przeznaczonych dla laików. Pozostawienie zatem Wymagania refundacji ogranicza uczciwą konkurencję, co jest niezgodne z art. 16 pkt

**Odpowiedź:** Opis pasków do glukometru w SWZ związany jest z oczekiwaniami otrzymania produktu o najwyższej jakości. Produktu prawidłowo przechowywanego, transportowanego oraz takiego, jaki pacjent może zakupić w aptece po wyjściu ze szpitala celem kontynuacji leczenia, bez szkody finansowej. Z naszego doświadczenia wynika, że tylko hurtownie farmaceutyczne monitorują temperaturę transportu do zamawiającego. Pozostali dostawcy korzystają z usług firm kurierskich, które dostarczają towar bez kontroli warunków temperatury i wilgotności co może wpłynąć na jakość produktu. Zatem nie ograniczamy konkurencji, jedynie opisujemy produkt jaki oczekujemy. Zgodnie z ustawą o zamówieniach publicznych to zamawiający jako podmiot dokonujący zakupów jest uprawniony do określenia cech produktu jaki chce kupić.

Paski do glukometru są wyrobem medycznym o ściśle określonych warunkach przechowywania i transportu.

25. Pytanie do części 30, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści hipoalergiczny preparat mlekozastępczy, zawierający hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy do stosowania u niemowląt od urodzenia, w przypadku alergii na białko mleka krowiego, bez sacharozy, zawierający prebiotyk osmolarność 250mOsm/l, w opakowaniu 400g?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

26. Pytanie do części 30, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści wysokobiałkowy proszek, o wysokiej zawartości białek mleka i wapnia, zawierający małą ilość tłuszczu, bezglutenowy. Wartość energetyczna 368 kcal/100g proszku, w opakowaniu 225g. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktu do wyceny

**Odpowiedź:** Tak, dopuści. 89 opakowań.

27. Pytanie do części 30, pozycja 5, 6, 9, 10, 11, 12 - Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z pakietu 30 pozycji 5, 6, 9, 10, 11, 12 i przeniesienie ich do innego pakietu. Zwiększy to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

28. Pytanie do części 30, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści dietę wspomagającą leczenie odleżyn i ran, niekompletna, hiperkaloryczna (1,24/ml), z wysoką zawartością białka (białko serwatkowe i kazeinowe) i argininą, niska zawartość tłuszczu, preparat odżywczy w formie napoju. Różne smaki

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

29. Pytanie do części 30, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści dietę dla pacjentów z cukrzycą, niski indeks glikemiczny, niekompletna, (1,04kcal/ml) z błonnikiem, bez sacharozy, o zawartości białka 4,9g/100ml bez glutenu. Różne smaki

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

30. Pytanie do części 30, pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści mleko początkowe Bebilon Prosyneo HA przeznaczone dla niemowląt od urodzenia z grupy ryzyka wystąpienia alergii na białka mleka krowiego zawierający białka serwatkowe o nieznacznym stopniu hydrolizy (1,5g/100ml)?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

31. Pytanie do części 30, pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści mleko początkowe w płynie, gotowe do podania przeznaczone dla zdrowych niemowląt od urodzenia, zawiera galakto i fruktoolisacharydy GOS/FOS w stosunku 9:1 0,8g/100ml, opakowanie 90 ml bez bisfenolu A i ftalanów?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

32. Pytanie do części 43

**Odpowiedź:**

1. 500ml– 100 opakowań;
2. 1000ml– 2500 opakowań;
3. 1000ml– 100 opakowań;
4. 500ml– 3500 opakowań;

5 .500ml– 100 opakowań;

6 .– 6300 szt.;

7. – 1000 szt.

W pkt. 1-5 przy zmianie wielkości opakowania należy przeliczyć ilość.

33. Pytanie do części 43, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści dietę hiperkaloryczną, bogatobiałkową, kompletną, bezresztkową, oparta na białkach kazeinowym, serwatkowym, grochu i soi, klinicznie wolna od laktozy i glutenu zawartość kalorii 1,5 kcal/ml?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

34. Pytanie do części 43, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści dietę kompletna, normokaloryczną, normobiałkową, bogatoresztkową (mieszanina włókien błonnika) , zawierająca białko (serwatka, kazeina, groch soja), węglowodany, tłuszcz, witaminy i składniki mineralne. Nie zawiera laktozy i glutenu, zawartość kalorii 1kcal/ml?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

35. Pytanie do części 43, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do żywienia za pomocą pompy do zaoferowanych opakowań, kompatybilny, sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, z informacją "tylko do użytku drogą przewodu pokarmowego"?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

36. Pytanie do części 43, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do żywienia grawitacyjny do zaoferowanych opakowań, kompatybilny, sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, z informacją "tylko do użytku drogą przewodu pokarmowego"?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

37. Dot. Cześć nr 36 - Czy Zamawiający dopuści paski zawierające dwie fiolki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

38. Dot. Cześć nr 36 - Czy Zamawiający będzie wymagał pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości dzięki czemu można nanosić kroplę krwi nie tylko na wąskiej szczelinie lecz w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego?

**Odpowiedź:** Dopuszcza, ale nie wymaga.

39. Dot. Cześć nr 36 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza paski z dłuższym niż wymagany terminem ważności po pierwszym otwarciu. Oferowane przez nas paski zachowują ważność do daty podanej na opakowaniu bez względu na datę otwarcia fiolki.



**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

40. Dotyczy warunków udziału w postępowaniu - Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku składania oferty jedynie na wyroby medyczne (Cześć nr 36) Wykonawca nie ma obowiązku przedstawiania kopii ważnego zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej?

**Odpowiedź: Odpowiedź pod pytaniem 41.**

41. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia dla części 36 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie przedmiotu zamówienia przez podmiot, który nie jest hurtownią, ale reprezentuje bezpośrednio „wytwórcę a nie dystrybutora pasków i glukometrów”? Jesteśmy spółką będącą w Polsce jedynym przedstawicielem producenta upoważnionym do importowania, sprzedaży i serwisowania wyrobów z obszaru opieki diabetologicznej: glukometrów, pomp insulinowych oraz związanych z nimi akcesoriów.

**Odpowiedź:** Odp. Do pyt. 40 i 41

Wymóg hurtowni farmaceutycznej został wpisany przez zamawiającego ze względu na warunki przechowywania i dystrybucji pasków. Paski do glukometru są wyrobem medycznym mającym ściśle określony zakres temperatury. Z naszych doświadczeń wynika, że tylko hurtownie farmaceutyczne monitorują temperatury przechowywania i dystrybucji produktów, pozostali dostawcy korzystają z firm kurierskich, które dostarczają produkty bez kontroli warunków.

Jeśli dostawca inny niż hurtownia farmaceutyczna jest w stanie udokumentować prawidłowe warunki przechowywania i transportu pasków do siedziby zamawiającego może złożyć swoją ofertę.

42. Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci leku w formie doustnej - tabletki na tabletki powlekane, tabletki drażowane, tabletki dojelitowe, kapsułki i odwrotnie ?

**Odpowiedź:** Pytanie zbyt ogólne, zamiana może być dokonana tylko po analizie konkretnego przypadku.

43. Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci leku w formie iniekcyjnej – ampułki na fiolki, amp.- strzyk. i odwrotnie ?

**Odpowiedź:** Pytanie zbyt ogólne, zamiana może być dokonana tylko po analizie konkretnego przypadku.

44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 38 w pozycji nr 1 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu handlowym 20 worków 500ml, z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 10 opakowań ?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SIWZ.

45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 3 w pozycji nr 1 produktu leczniczego VANCOMYCIN APTAPHARMA 1G w opakowaniu handlowym 10 fiolek. 20 ml prosz.d.sporz. koncentratu roztworu do infuzji z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 10 opakowań ?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 4 w pozycji nr 1 produktu leczniczego FLUCONAZOLE KABI 2 mg/ml - 100 ml w opakowaniu handlowym 10 but. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 10 opakowań ?

**Odpowiedź:** Tak, wyraża zgodę.

47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 4 w pozycji nr 2 produktu leczniczego METRONIDAZOL 0,5% FRESENIUS 5 mg/ml - 100ml roztwór do infuzji w opakowaniu handlowym 40 poj. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 75 opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, wyraża zgodę.

48. Czy Zamawiający w części nr 13 w pozycji nr 10 dopuści lek CALCIUM CHLORATUM WZF 67 mg/ml 10 amp. 10 ml Roztwór do wstrzyk. ? Jest to jedyny dostępny lek.

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 13 w pozycji nr 12 produktu leczniczego CIPRONEX 2 mg/ml - 100 ml roztwór do infuzji w opakowaniu handlowym 40 poj. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 30 opakowań ?

**Odpowiedź:** Tak, wyraża zgodę.

50. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 13 w pozycji nr 13 produktu leczniczego CIPRONEX 2 mg/ml - 200 ml roztwór do infuzji w opakowaniu handlowym 20 poj. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 150 opakowań ?

**Odpowiedź:** Tak, wyraża zgodę.

51. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 13 w pozycji nr 41 produktu leczniczego MEMOTROPIL 20% 12 g/60 ml roztwór do infuzji roztwór do infuzji w opakowaniu handlowym 20 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 1 opakowanie

**Odpowiedź:** Tak, wyraża zgodę.

52. Czy Zamawiający w części nr 13 w pozycji nr 31 Zamawiający miał na myśli lek MIDANIUM w dawce 1mg/ml – 5 ml x 10 amp. roztwór do wstrzyk. ?

**Odpowiedź:** Tak

53. Czy Zamawiający w części nr 20 w pozycji nr 29 miał na myśli produkt leczniczy w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu ? Jest to jedyna postać tego leku.

**Odpowiedź:** Tak

54. Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, flakonów, itp. ) niż zamieszczona w SIWZ; (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Pełne opakowania zaokrąglić w dół.

55. 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.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odpowiedź:** Zbyt ogólne pytanie. Każdy lek musi być rozpatrywany indywidualnie.

56. 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 iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zbyt ogólne pytanie. Każdy lek musi być rozpatrywany indywidualnie.

57. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampulek, fiolek) 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, zezwala, z zaokrągleniem w dół do pełnych opakowań.

58. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Pełne opakowania zaokrąglić w dół.

59. Dotyczy część 22 poz. 18,19,169 i część 27 poz. 5. ( pozycje nie posiadają zamiennika sugerujemy wykreślenie pozycji ),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 wycenić go wcale?

**Odpowiedź:** Należy wycenić podając ostatnia cenę sprzedaży i oznakować jako

niedostępny.

60. Dotyczy część 4 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 butelek w ilości 10 op?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

61. Dotyczy część 4 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 40 pojemników w ilości 75 op.?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

62. Dotyczy część 7, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 fiolek w ilości 100 op.?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

63. Dotyczy część 9 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę 40 mg/ml; 2 ml, roztw.d/wstrz.inf,10 amp w ilości 15 op?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

64. Dotyczy część 9 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę Imipenem/Cilastatin Kabi, 500 mg+500 mg,prosz.d/inf.,10 fiol w ilości 50 op. ( Tienam zakończona produkcja proponowany produkt jest tożsamy z oryginałem) ?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

65. Dotyczy część 9 pozycja 3, czy Zamawiający dopuści wycenę 5 mg/ml;100 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac w ilości 60 op?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

66. Dotyczy część 9 pozycja 4, czy Zamawiający dopuści wycenę 5 mg/ml; 50 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac w ilości 20 op?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

67. Dotyczy części 9 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści wycenę Meropenem Kabi,1000mg, prosz.d/sp.rozt.d/wst,inf,20ml,10fiol w ilości 50 op ( proponowany produkt jest tożsamy z oryginałem)?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

68. Dotyczy część 10 pozycja 11, czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki dojelitowej ( obecnie dostępna postać)?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

69. Dotyczy część 13 pozycja 12, czy Zamawiający dopuści wycenę 2 mg/ml, roztw.do infuz., 100 ml, 40 poj.w ilości 30 op?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

70. Dotyczy część 13 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści wycenę Cipronex, 2 mg/ml, roztw.do infuz., 200 ml, 20 poj. w ilości 150 op?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

71. Dotyczy część 13 pozycja 39, czy Zamawiający ma na myśli Papaverinum h/chlor. WZF,20 mg/ml; 2ml, roztw.d/wstrz,10 amp ?

**Odpowiedź:** Tak

72. Dotyczy część 13 pozycja 41, czy Zamawiający miał na myśli Memotropil 20%, 12 g/60 ml, roztw.do infuz.,20 poj. w ilości 1 op ( producent wycofał opakowanie x 1 sztuka)?

**Odpowiedź:** Tak

73. Dotyczy część 14 pozycja 1,2, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci ampulki ?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ

74. Dotyczy część 16 pozycja 8, czy zamawiający dopuści do wyceny Brilique, 90 mg, tabl.powl., 56 szt w ilości 25 op.?

**Odpowiedź:** Błąd w specyfikacji, proszę wycenić 5op. po 56tabl.

75. Dotyczy część 22 pozycja 9,10,31,70, czy zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl .dojelitowej?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

76. Dotyczy część 22 pozycja 15, czy Zamawiający dopuści wycenę Exacyl, 500 mg, tabl.powl., 20 szt w ilości 3 op. ?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

77. Dotyczy część 22 pozycja 52 prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli: Energamma, 1000 mcg, tabl., 50 szt (CYANOCOBALAMINUM O 1-D 0,001 G)?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

78. Dotyczy część 22 pozycja 57, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl/ kaps o przedłużonym uwalnianiu( obecnie dostępna tylko taka postać?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

79. Dotyczy część 22 pozycja 84, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 20 drażetek w ilości 120 op?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

80. Dotyczy część 22 pozycja 129, czy Zamawiający ma na myśli Hepatil, tabl., 80 szt zarejestrowany jako suplement diety?

**Odpowiedź:** Tak

81. Dotyczy część 22 pozycja 134, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 50 tabletek powlekanych w ilości 240 op.?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

82. Dotyczy część 22 pozycja 138,151, 161,171, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl. drażowanej (obecnie dostępna postać)?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

83. Dotyczy część 22 pozycja 164, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci 200 mg, kaps.o zmod.uwaln,tw., 30 szt ?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

84. Dotyczy część 26 pozycja 12, czy Zamawiający dopuści do wyceny Depratal, 30 mg, tabl.dojelit., 28 szt ?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

85. Dotyczy część 26 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści do wyceny Depratal, 60 mg, tabl.dojelit., 28 szt ?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

86. Dotyczy część 26 pozycja 59, czy Zamawiający dopuści do wyceny Adatam, 0,4 mg, kaps.o zmod.uwaln,tw.,30 szt,bl(3x10)?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

87. Dotyczy część 27 pozycja 10, czy Zamawiający dopuści do wyceny Oxydolor Fast, 10 mg, tabl.powl., 30 szt w ilości 10 op.( pozostałe fasunki w tej dawce posiadają postać o przedłużonym lub zomdyfikowanym uwalnianiu) ?

**Odpowiedź:** Błąd w specyfikacji. Proszę wycenić tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

88. Dotyczy część 27 pozycja 11, czy Zamawiający dopuści do wyceny Oxydolor Fast, 5 mg, tabl.powl., 30 szt w ilości 10 op. .( pozostałe fasunki w tej dawce posiadają postać o przedłużonym lub zomdyfikowanym uwalnianiu) ?

**Odpowiedź:** Błąd w specyfikacji. Proszę wycenić tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

89. Dotyczy część 27 pozycja 12, czy Zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź:** Błąd w specyfikacji. Proszę wycenić tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

90. Dotyczy część 27 pozycja 22, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ

91. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 5. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1

godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje preparatu stabilnego po rozpuszczeniu w NaCl 0,9% 3 godziny i rozpuszczonego w 5% glukozie 1 godzina w temp. 15-25°C .

92. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 2. 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu stabilnego przez 2 godziny od momentu rozpoczęcia przygotowania do końca podania .

93. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 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% roztworu glukozy?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu , do którego przygotowania można użyć 0,9% NaCl lub 5% glukozę.

94. Dotyczy pakietu 31 pozycja 11. „Czy Zamawiający wymaga, aby lek zawierający substancję czynną „karbetocyna” posiadał 2 wskazania w zapobieganiu krwotokowi poporodowemu spowodowanemu atonią macicy zarówno w przypadku porodu naturalnego, jak i drogą cesarskiego cięcia?”

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

95. Pakiet 7, Pozycja 1, Ceftazidim fiol 1g x 1fiol: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

96. Pakiet 27, Pozycja 1, morfina inj. 10 mg / ml x 10 x amp 1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

97. Pakiet 27, Pozycja 2, morfina inj. 20 mg / ml x 10 x amp 1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

98. Pakiet 27, Pozycja 13, fentanyl inj 0,5 mg/10ml x 50 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:** Tak, wymaga.

99. Pakiet 27, Pozycja 14, fentanyl inj 0,1mg/2ml x 50 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:** Tak, wymaga.

100. Pakiet 13, Pozycja 23, LIDOCAINA inj. 10 mg / ml x 5 x fiolka 20 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Tak, wymaga.

101. Pakiet 13, Pozycja 24, LIDOCAINA inj. 20 mg / ml x 5 x fiolka 20 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Tak, wymaga.

#### **Pytania dotyczące umowy:**

102. Pytania dotyczące umowy: Do §2 ust.4 i ust.8 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §2 ust.4 i 8, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 30%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 30% mniejszych lub o 30% większych ilości, każdego z zamówionych produktów. Aktualna treść §2 ust.4 i ust.8 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający wskazuje, że zamówienie nie będzie mniejsze niż 30% wartości danej części zamówienia publicznego.

103. Do §2 ust.17, §7 ust.2, §13 pkt 3) 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 rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:** Po udowodnieniu przez Wykonawcę zaistniałej sytuacji Zamawiający wyrazi



zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę.

104. Do §9 ust.1,2 wzoru umowy. Prosimy o wskazanie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „rażące naruszenie postanowień umowy”, które może nastąpić ze strony Zamawiającego, skoro nie może nim być brak terminowej zapłaty za dostarczone produkty.

**Odpowiedź:** Zamawiający zdecydował zrezygnować z zapisu w § 9 ust. 2

105. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedź:** W stosunku do Zamawiającego nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

106. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie zabezpieczeń w postaci oświadczenia o poddaniu się egzekucji w trybie art. 777 § 1 pkt 5 k.p.c. ani na cesję na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia. Zamawiający w toku trwania umowy przetargowej nie zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

PREZES ZARZĄDU  
Piotr Skaskiewicz

