

Pabianice, dnia 23 kwietnia 2024 r.

### Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023.1605 t.j. z dnia 2023.08.14) na realizację zadania pn.: „**Dostawa produktów farmaceutycznych dla PCM Sp. z o. o.**”, znak sprawy: 19/ZP/PN/D/24

Zamawiający - Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o., ul. Jana Pawła II 68, 95-200 Pabianice, informuje, iż na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), dalej zwaną ustawą Pzp zostały złożone wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej SWZ). W związku z powyższym zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy Pzp Zamawiający udostępnia poniżej treść zapytań do SWZ wraz z wyjaśnieniami:

/zachowano oryginalną pisownię pytań/

1. Dotyczy pakietu 49 - Zwracamy się z wnioskiem o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu równoważnego (100 g żelu zawiera: Wodę destylowaną, Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę, 2g chlorowoderek lidokainy, 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%), 0,02g hydroksybenzoat metylu, 0,02g hydroksybenzoat propylu) w ampułkostrzykawce 6ml - OPAKOWANIE ZBIORCZE PO 25SZT przeliczeniem wymaganej ilości opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

2. Pakiet 49 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 49 w pozycji 1 żel o poniższym składzie w 100 g :
  - Pure water
  - Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
  - 2g Lidocaine Hydrochloride
  - 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
  - 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
  - 0.02g Propyl Hydroxybenzoatepojemność 6 ml w ampułko-strzykawce , sterylny, pakowany po 25 ampstryk z przeliczeniem ilości tj 874 op ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

3. Pakiet nr 24, pozycja 42 z 45:

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 24 pozycja 42 z 45 („Ticagrelorum” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.

Lekiem odpowiadającym opisowi w pozycji 42 Pakietu 24 jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników.

Pakiet nr 24 obejmuje aktualnie 45 pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelorum” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, z uwagi na model dystrybucji. W rezultacie obecny zakres Pakietu nr 24 z jednej strony uniemożliwia nam zaferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtowniom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to nie zrealizowałyby dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwość zakupu tego produktu w AstraZeneca.

Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SWZ jest dozwolona na gruncie SWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**

4. pakiet 29 pozycja 13 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek 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.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

5. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 48 poz. 22 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**

6. Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie czy zamawiający w pakiecie 52 poz. 1 zmieni ilość sztuk z 7 na 10 w związku ze sposobem pakowania produktu w opakowaniu zbiorczym które wynosi 5 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 10 szt.**

7. Czy Zamawiający w pakiecie nr 26 dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika wraz z dzierżawą/użyczeniem parownika kompatybilnego z ww. produktem i aparatami do znieczulenia posiadnymi przez Zamawiającego oraz usunie wymóg „przeziernej” butelki co umożliwi przygotowanie ofert przez więcej niż jednego oferenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pakiet 27

Pozycja 6,13 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl.

Pozycja 9 – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na ww. wielkości opakowań. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wymaga przeliczenia do pełnego opakowania w górę.**

9. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.6. termin dostaw „na ratunek” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**
10. Czy Zamawiający w par. 5.5 wykreśli zapisy o nabyciu zastępczym bez przeprowadzania procedury reklamacyjnej? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 3 i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do zaciągania przez Zamawiającego zobowiązań na rachunek Wykonawcy – do tego konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie ma być obciążony takimi kosztami/ Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**
11. Czy w par. 7.4 – 7.5 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąca stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**
12. Czy Zamawiający w Pakiecie 30 poz. 27 poprawi postać insuliny Lantus SoloStar na wstrzykiwacze?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
13. Czy w Pakiecie nr 14 poz. 19 (Hydrocortison) Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?  
Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga w przypadku zaoferowania produktu bez rozpuszczalnika dodatkowo wyceny rozpuszczalnika kompatybilnego z zaoferowanym produktem w ilości równoważnej do każdej zaoferowanej fiołki tj. 11 000 amp.**
14. Czy w Pakiecie nr 14 poz. 11 i 12 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**
15. 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 zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji pod pakietem.**

16. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę do pełnego opakowania w górę.**

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.**

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.**

19. 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: Zamawiający wyraża zgodę do pełnego opakowania w górę.**

20. 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)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania pełne ilości opakowań zaokrąglonych w górę.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

22. Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

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 Rozdziałem 13 do SWZ Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych w przedmiotowym postępowaniu.**

23. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 2 pozycja 17 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

24. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 7 pozycja 3 i 4 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

25. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 7 pozycja 6 do wyceny lek pakowany po 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 40 opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

26. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 7 pozycja 8 do wyceny lek pakowany po 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 160 opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

27. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 7 pozycja 21 do wyceny lek pakowany po 20 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 24 opakowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

28. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 7 pozycja 22 do wyceny lek pakowany po 20 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

- 
29. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 7 pozycja 24 do wyceny lek pakowany po 20 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
30. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 7 pozycja 25 i 26 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
31. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 13 pozycja 15 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 9 opakowań.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
32. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 13 pozycja 16 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
33. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Zadania nr 13 pozycja 17 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.  
**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w przypadku zaprzestania lub braku produkcji wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji.**
34. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 13 pozycja 19 do wyceny lek w postaci liofilizatu doustnego ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
35. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 13 pozycja 21;22;41;44;58 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
36. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 13 pozycja 30 do wyceny syrop w gramaturze 150 ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
37. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 13 pozycja 59 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
38. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 14 pozycja 2 do wyceny lek pakowany po 10 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
39. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 14 pozycja 52;53;54 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji 51,52 oraz 53.**
40. Prosimy o doprecyzowanie dawki w Zadaniu nr 14 pozycja 15 na rynku nie występuje dawka 10 mg.  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga Fludrokortyzon 0,1 mg tabl. 20 tabl.**
41. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 14 pozycja 19 do wyceny lek w postaci fiolki + rozpuszczalnik ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
42. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 14 pozycja 27 do wyceny Metronidazol maść stomatologiczną ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
43. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 15 pozycja 8 do wyceny Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml\*5amp. ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
44. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 15 pozycja 45 do wyceny lek pakowany po 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem tj. 230 opakowań.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
45. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 15 pozycja 56 do wyceny lek pakowany po 90 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 345 opakowań.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
46. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Zadania nr 15 pozycja 61 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.
-

---

**Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego produktu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego produktu.**

47. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 15 pozycja 56 do wyceny lek pakowany po 90 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 345 opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

48. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 21 pozycja 13;14;22;23;40;43 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

49. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 21 pozycja 19 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 43 opakowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

50. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 21 pozycja 20 do wyceny lek pakowany po 30 kapsułek twardej z odpowiednim przeliczeniem tj. 30 opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

51. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 21 pozycja 24 do wyceny lek pakowany po 60 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 5 opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

52. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 21 pozycja 41 do wyceny lek w postaci tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

53. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 21 pozycja 47 do wyceny lek pakowany po 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 90 opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. pozycji do wyceny lek pakowany po 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 84 op.**

54. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 22 pozycja 17 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

55. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 22 pozycja 22 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

56. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 22 pozycja 23 do wyceny lek w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

57. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 22 pozycja 27 do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

58. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 22 pozycja 33 do wyceny płyn w gramaturze 300 ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 92 opakowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

59. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 23 pozycja 5 do wyceny lek pakowany po 1 worku z odpowiednim przeliczeniem tj. 250 opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

60. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 24 pozycja 23 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 18 opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

61. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 24 pozycja 26;27;42 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

62. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 31 pozycja 9;10;11 do wyceny lek w postaci ampułki ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

- 
63. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Zadania nr 31 pozycja 22 ze względu na brak dawki na rynku. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga Cefuroximi axetilum 125 mg x 10 tab. Powlekanych. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego produktu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego produktu.**
64. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 31 pozycja 27 do wyceny lek pakowany po 20 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 20 opakowań.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
65. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 31 pozycja 27 do wyceny lek pakowany po 60 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. pozycji do wyceny lek pakowany po 60 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 7 op.**
66. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Zadania nr 31 pozycja 41 ze względu na koniec produkcji. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.  
**Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego produktu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego produktu.**
67. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 31 pozycja 44 do wyceny lek pakowany po 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 92 opakowania.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
68. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 36 pozycja 2 do wyceny lek pakowany po 60 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem tj. 135 opakowań.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
69. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 36 pozycja 3 do wyceny lek w postaci kapsułki ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
70. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 36 pozycja 4 do wyceny lek pakowany po 60 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem tj. 600 opakowań  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**
71. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 36 pozycja 5;6;7;9 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
72. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 36 pozycja 8 do wyceny lek pakowany po 28 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
73. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 45 pozycja 1 do wyceny lek w postaci powlekane.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
74. Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek itp.) niż umieszczone w SWZ, a także w przypadku gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Wykonawca podał pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**
75. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci oferowanego produktu w obrębie tej samej drogi podania, np. tab. – tab. powł., tab. – kaps., tab. – draż. i odwrotnie, tab. o przedłużonym uwalnianiu – tab. o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, amp. – fiol., amp. – amp-strz. i odwrotnie?  
**Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.**
-

76. Prosimy Zmawiającego o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu, czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Zamawiający w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu.**

77. Dotyczy: pakiet 40 pozycja 11 - Czy Zamawiający wraz z zgodą na wycenę produktu Angusta tabletki; 25 µg; 8 tabl.? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości jakie należy wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**

78. Mając na uwadze to, że zdaniem Krajowej Izby Odwoławczej: [...] 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. [...]

Czy zamawiający dopuszcza składanie w Pakiecie nr 11 w pozycji nr 16 ofert równoważnych tj. pochodzących od innych producentów i zaferowanie w pozycji 16 metyloprednisonon – Meprelon 1000 mg/10ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. W przypadku zaferowania ww. Pakiecie w pozycji 16, 17 i 18 produktu pochodzącego od jednego producenta.**

79. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 49 żel zarejestrowany jako wyrób medyczny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

80. Czy Zamawiający dopuści oświadczenie Wykonawcy w przypadku zaferowania wyrobu medycznego, iż obrót w zakresie produktów zaferowanych tj. wyroby medyczne, nie wymaga od wykonawcy posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji zgodnej z ustawą z dnia 18 maja 2021 r. Prawo Farmaceutyczne?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

81. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu : „Towar powinien być każdorazowo wydany w opakowaniu określonym Polskimi Normami lub normami branżowymi, a jeśli nie ma norm – w opakowaniu odpowiadającym jego właściwości oraz właściwości środka transportu, a w szczególności w opakowaniu zaopatrzonym we wskaźnik temperatury, lub udokumentowanie odpowiedniej temperatury w transporcie poprzez odczyt wydruków z rejestratora temperatury.” w przypadku zaferowania wyrobów medycznych, towar każdorazowo wydawany w opakowaniu określonym Polskimi Normami lub normami branżowymi?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu.**

82. Czy Zamawiający w pakiecie 8, pozycja 1 (BCG vaccine 50 mg proszek x 1 amp) wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?

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

83. Dotyczy pakietu nr 80 Czy zamawiający dopuści zmianę w pozycji nr 1 Recomed diabetyk, na nowy ulepszony produkt Reco Dlab, ilość saszetek 6 gramatura 77 g saszetka oraz w pozycji 3 zmiana na Recomed Skin 10 saszetek po 25 g saszetka .

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

84. Czy w zadaniu 39, poz. 8 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego zawierającego Lacticaseibacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052, leku Lacidofil x60 kaps. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

W przypadku zgody prosimy o informację w jaki sposób należy prawidłowo przeliczyć ilość opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający informuje, iż należy zaferować pełne opakowania z zaokrągleniem ilości w górę w tym wypadku 219 op. po 60 kaps.**

85. Pakiet 14, Pozycja 19, Hydrocortisoni butyras 100mg inj. x 5fiol: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

86. Pakiet 14, Pozycja 19, Hydrocortisoni butyras 100mg inj. x 5fiol: 2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany lek Hydrocortison 100 inj, 100mg x 1 miał poniższe wskazania: Zastosowanie profilaktyczne: - choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z nieomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy; osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii). Zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne 2 - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

87. Pakiet 14, Pozycja 19, Hydrocortisoni butyras 100mg inj. x 5fiol: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml, bez rozpuszczalnika (wody do wstrzykiwań), która jest powszechnie dostępna i stosowana w szpitalach do przygotowywania m.in. antybiotyków, z odpowiednim przeliczeniem ilości? Wyrażenie zgody spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala.

**Odpowiedź: W przypadku zaoferowania leku Hydrocortison VUAB, 100 mg x 1 fiolka, Zamawiający wymaga równoczesnego zaoferowania równoważnej ilości amp. Kompatybilnego rozpuszczalnika.**

88. Do §2 ust. 6 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w trybie na cito do 10 godzin od chwili złożenia zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

89. Do §7 ust. 9 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §7 ust. 9 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wskazać należy, iż zmiana jaką proponuje Wykonawca jest zawarta w § 7 ust. 16.**

90. Do §9 ust. 1 pkt 3 oraz §8 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o 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 +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść tych zapisów jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

ić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny

wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

KIO uznała, że chociaż Zamawiający rzeczywiście dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączały zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu.

amówienia w zakresie każdego produktu.

KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb,

występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

**Odpowiedź: Zamawiający w §1 ust. 5 zadeklarował minimalną wartość wykonania umowy tj.: 50% wartości umowy.**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisów projektu umowy. Kwestię minimalnego zakresu zamówienia określono według deklarowanej minimalnej wartości wynoszącej 50% wartości umowy towaru wyszczególnionego w załączniku nr 1, co zostało uregulowane w §1 ust. 5 projektowanych postanowień umowy, co wyczerpuje wymogi ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający oszacował ilość zamawianego towaru z należytą starannością, w oparciu o dane z lat ubiegłych i bieżące zapotrzebowanie, jednakże ze względu na losowy charakter zapotrzebowania, które uzależnione jest od czynników od Zamawiającego niezależnych (tj. liczba

pacjentów i rodzaj schorzeń). Z uwagi na profil działalności, którym jest świadczenie usług ochrony zdrowia i pomimo zachowania należytej staranności przy oszacowaniu ilości zamówienia realizacja przedmiotowej umowy uzależniona jest od faktycznej ilości pacjentów dla których leczenia niezbędny okaże się zakup produktów farmaceutycznych danego rodzaju. Zamawiający nie jest w stanie zapewnić większego niż wskazany w dokumentach zamówienia poziomu realizacji umowy. Będzie realizował zakup środków farmaceutycznych, jeżeli nie będzie takiej potrzeby, np. z uwagi na mniejszą liczbę procedur medycznych niż te, które stanowiły podstawę oszacowania ilości leków.

Ponadto Zamawiający podkreśla, iż zgodnie z zapisami SWZ każdy pakiet będzie stanowił odrębną umowę, celem zrealizowania zadeklarowanej minimalnej wartości wykonania umowy na poziomie 50% wartości umowy.

91. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze 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 na chwilę obecną przesłanki „niewypłacalności”. Według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki nie staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.**

92. 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 dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

93. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoprowanie w pakiecie nr 50 produktu leczniczego zawierającego dobutaminę w dawce 12,5mg/ml 20ml w opakowaniach po 5 ampułek.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

94. Czy Zamawiający, biorąc pod uwagę profil bezpieczeństwa farmakoterapii dopuści do przetargu wszystkie dostępne na rynku postaci produktów leczniczych zawierających dobutaminę, tj. liofilizat, roztwór i koncentrat?

Uzasadnienie: częstotliwość i rodzaj występowania działań niepożądanych preparatów zawierających dobutaminę, niezależnie od postaci farmaceutycznej zapisane w pkt. 4.8 CHPL są takie same.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

95. Czy Zamawiający dopuści do postępowania preparaty zawierające pirosiarczyn sodu, tj. (E223)? Zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 1129/2011 z dnia 11 listopada 2011 r. zmieniające załącznik II do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 333/2008 (<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/PL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32011R1129>) poprzez ustanowienie unijnego wykazu dodatków do żywności wymieniające pirosiarczyn sodu jako substancję bezpieczną w stosowaniu jako konserwant w przemyśle spożywczym jak i farmaceutycznym. Pirosiarczyn sodu zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych (<https://rejstry.ezdrowie.gov.pl/rpl/search/public>) obecny jest między innymi w takich produktach

lecniczych jak: Levonor 1mg/1ml (noradrenalinum), Doxycyclinum TZF 20mg/ml (doxycylinum) czy Dobutamin Hameln roztwór do infuzji 250mg/50ml (dobutaminum).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

96. Czy, ze względu na bezpieczeństwo stosowania oraz wygody użycia przez lekarza oraz fachowy personel medyczny, Zamawiający wymaga/dopuszcza w części 50 zaoferowania gotowego do użycia roztworu do infuzji, który może być używany zamiennie zastępując produkty zawierające liofilizat/proszek do sporządzania roztworu do infuzji? W przypadku oferowanego produktu nie ma potrzeby rozpuszczania produktu przed podaniem, jest on gotowy do użycia (Ready to use – RTU). Przyczynia się to do optymalizacji kosztów, w związku z brakiem konieczności użycia dodatkowych materiałów (dodatkowy rozpuszczalnik, strzykawka i igła) oraz eliminuje wydatki związane z ich utylizacją. Produkt gotowy do użycia gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje ewentualne błędy ludzkie; produkt można przechowywać w temperaturze do 25oC. Dopuszczenie umożliwi złożenie ekonomicznie korzystnej oferty dla szpitala.

Uzasadnienie: Zastosowanie roztworu dobutaminy 5mg/ml x 50ml (250mg/50ml) gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje ewentualne błędy ludzkie. Według wytycznej Europejskiej Agencji Leków: „Good practice guide on risk minimisation and prevention of medication errors” (EMA/606103/2014) wskazano na etap rozcieńczania produktu jako jedną z przyczyn popełnianych błędów medycznych, inną jest błędne przechowywanie (w za wysokiej temperaturze). Dlatego, z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjentów, istotne jest stosowanie produktów i procedur charakteryzujących się mniejszym ryzykiem dla pacjentów. Są to powody, dla których instytucje europejskie wskazują na wyższość gotowych roztworów nad produktami przygotowywanymi przy łóżku pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

97. Czy w Pakiecie 54 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniach po 10 ampułek z właściwym przeliczenie ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

98. DOTYCZY PAKIETU NR 8 Wykonawca zwraca się z zapytaniem: Czy w związku z zaprzestaniem produkcji leku z pakietu nr 8, Zamawiający wyrazi zgodę na niestosowanie kar umownych z umowy, wynikających z braku dostarczenia leku?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dodaje zapis w Załączniku nr 5 do SWZ – Projekt umowy w zakresie § 9 ust. 1 pkt 5, który otrzymuje brzmienie:**

**„asortymentu Towarów, będących Przedmiotem Umowy, z chwilą zaprzestania lub wstrzymania produkcji poszczególnych Towarów, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili składania oferty na Przedmiot Umowy, na tzw. „zamiennik” pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymogi Zamawiającego, w tym również cenę jednostkową brutto;”**

99. Czy w Pakiecie 20 poz. 18 i 19 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicooyl 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: Zamawiający dopuszcza.**

100. Czy w Pakiecie 39 poz. 8 i 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga rejestracji produktu jako lek.**

101. Czy w Pakiecie 39 poz. 8 i 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga rejestracji produktu jako lek.**

102. Czy w Pakiecie 63 poz. 8 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 dopuszcza.**

103. Czy w Pakiecie 63 poz. 8 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 dopuszcza.**

104. Czy Zamawiający wydłuży termin dostaw w trybie cito lub na ratunek do 12h?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**

105. Pakiet 23 poz. 1 i 2 cefuroxim. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 10 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

106. Pakiet 23 poz. 3,4 ceftriaxon. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 10 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

107. Pakiet 23 poz. 5 linezolid. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

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

108. Pakiet 32 poz. 1 i 2 metamizol. Czy Zamawiający dopuści opisane produkty konfekcjonowane x 10 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

109. Pakiet 32 poz. 1 i 2 metamizol. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku tramadolami na podstawie charakterystyki produktu leczniczego?

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

110. Pakiet 33 poz. 1 Metronidzol. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

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

111. Pakiet 39 poz. 1 Clindamycyna. Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

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

112. Pakiet 44 poz. 1 i 2 Meropenem. Meropenem jest antybiotykiem z grupy karbapenemów, charakteryzującej się działaniem czasowo zależnym T>MIC. Uzyskanie skuteczności meropenemu jest uzależnione od czasu utrzymywania się stężenia leku we krwi. W związku z powyższym, aby uzyskać pożądaną efektywność meropenemu konieczne jest podawanie go we wlewie ciągłym, który musi zachować stabilność antybiotyku rozpuszczonego we wskazanym rozpuszczalniku przez cały okres podaży wlewu. Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby meropenem posiadał konieczną do wykonania wlewu przedłużoną stabilność po rozpuszczeniu w NaCl 0,9% 6h oraz stabilność w glukozie co najmniej godzinę? Wymagana stabilność leku po rozpuszczeniu w glukozie jest szczególnie istotna w przypadku pacjentów we wstrząsie septycznym, z hiperchloremią i/lub hipernatremią, u których należy ograniczać podaż NaCl 0,9%.

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

113. Pakiet 54 poz. 1 i 2 Noradrenalina. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**
114. Pakiet 54 poz. 2 Noradrenalina. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 10 szt?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
115. Pakiet 67 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 10 szt?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
116. Pakiet 67 poz. 2,3,4,6,7, 8. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 20 szt?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**
117. Pakiet 67 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 40 szt?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę.**
118. Pakiet 69 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 20 szt?  
**Odpowiedź: Zamawiający do puszcza**
119. Pakiet 70 poz. 4-7, 10,11. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 20 szt?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
120. Pakiet 70 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 10 szt?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
121. Pakiet 70 poz.9. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 40 szt?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę.**
122. Pakiet 71 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 20 szt?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
123. Czy w związku z wycofaniem z rynku produktu z pakietu 73 pozycja 6, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Glycophos, bądź wykreślenie pozycji z pakietu?  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu Glycophos.**
124. Pytanie 1, dotyczy pakietu 12 W związku z tym, że na ryku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co2 nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**
125. Pytanie 2, dotyczy pakietu 12 Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**
126. Pytanie 3, dotyczy pakietu 12 Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 12 (wapno absorbowane) od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 12 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej  
**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej ww. Pakiecie.**
127. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 46. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**
128. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 42. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, preparat jest wyłącznie dystrybuowany przez producenta.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**
129. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 63 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 szaszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.**

130. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 5. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 38 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?
- Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie SWZ.**
131. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 6. W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
- Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**
132. Dotyczy pakietu nr 65 poz. 2. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans)**
133. Dotyczy pakietu 11 poz.11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabletki powlekanej? Tylko taka postać jest dostępna.
- Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
134. Dotyczy pakietu 14 poz.13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.
- Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
135. 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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania pełnej ilości opakowań zaokrąglonych w górę.**
136. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:  
zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?  
zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?  
zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?  
Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?  
Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.
- Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.**
137. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, jeśli tylko taka postać występuje na rynku
- Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę tylko i wyłącznie ww. przypadku.**
138. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek, amp-strz. i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej
- Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.**
139. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek, amp-strz. i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.
- Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.**
140. Czy w przypadku zakończonej produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz zamieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem?
- Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
141. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leków dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku?
- Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

142. Dotyczy pakietu 20 poz. 28 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci kropli do nosa? Tylko taka postać jest dostępna.  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
143. Dotyczy pakietu 20 poz. 29 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu 10 ml w ilości 2 opakowań?  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
144. Dotyczy pakietu 21 poz. 40 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej ? Tylko taka postać jest dostępna w wymaganej dawce.  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
145. Dotyczy pakietu 21 poz. 41 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej ? Tylko taka postać jest dostępna w wymaganej dawce.  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
146. Dotyczy pakietu 21 poz. 42 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej ? Tylko taka postać jest dostępna w wymaganej dawce.  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
147. Dotyczy pakietu 22 poz. 27 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie leku w postaci kapsułki?  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
148. Dotyczy pakietu 24 poz. 42 Proszę o wydzielenie pozycji lub przesunięcie do odrębnego/innego pakietu, preparat w postaci tabl. ulegających rozpadowi w jamie ustnej jest wyłącznie dystrybuowany przez producenta.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**
149. Dotyczy pakietu 25 poz. 79 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
150. Dotyczy pakietu 31 poz. 22 Prosimy o podanie wymaganej , właściwej dawki leku ( podana dawka jest błędna ).  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga Cefuroximi axetilum 125 mg x 10 tab. Powlekanych. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego produktu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego produktu.**
151. Dotyczy pakietu 15 poz 61 Proszę o wydzielenie pozycji lub przesunięcie do odrębnego/innego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**
152. Dotyczy pakietu 39 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu po 30 g w ilości 84 opakowania? Aktualnie dostępne są tylko opakowania po 30 g.  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga leku w opakowaniu po 30g w ilości 25op.**
153. Dotyczy pakietu 17 poz. 33 Proszę o wydzielenie pozycji lub przesunięcie do odrębnego/innego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**
154. Dotyczy pakietu 11 poz. 4 W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu lub przesunięcie do odrębnego/innego pakietu  
**Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji pod pakietem.**
155. Dotyczy pakietu 13 poz. 17 W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu lub przesunięcie do odrębnego/innego pakietu  
**Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji pod pakietem.**
156. Dotyczy pakietu 5 poz. 6 W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu lub przesunięcie do odrębnego/innego pakietu.



- Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji pod pakietem.**
157. Pakiet 10 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści opisany produkt AMIKACINUM 250 mg /50 ml?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
158. Pakiet 10 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści opisany produkt AMIKACINUM 1000 mg/ 200 ml?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
159. Pakiet 10 poz. 9 i 10 Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu fiolka szklana konfekcjonowanych x 10 szt?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
160. Pakiet 10 poz. 13 Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 10 fiolek?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
161. Pakiet 10 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści produkt Propofol 1% 20 ml konfekcjonowany x 5 amp., z przeliczeniem ilości tj. 5 opak?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
162. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 7 ; 8; 13 Z uwagi na zaprzestanie produkcji przez firmę B.Braun leków, wyszczególnionych w pozycjach nr : 7; 8 ; 13 uprzejmie proszę o wyrażenie zgody na wykreślenie danych leków z pakietu lub zgodę na wycenę leków według ostatniej ceny sprzedaży.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**
163. Dotyczy pakietu nr 66 poz. Nr 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu, (Natrium chloratum 0,9 % roztwór do przepłukiwania w butelce zakręcanej w pojemności 1000 ml, gdyż opakowanie typu ecolav z motylkiem w poj. 1000 ml nie jest już produkowany? Ilość w opakowaniu zbiorczym pozostaje bez zmian- czyli 6 szt.  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
164. Czy Zamawiający wymaga w zapytaniu o preparat Ampicillin w pak. 16, wymogu i możliwości stosowania w profilaktyce okołoporodowej potwierdzonej CHPL-em?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**
165. 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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania pełne ilości opakowań zaokrąglonych w górę.**
166. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?  
**Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.**
167. 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 zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji pod pakietem.**
168. Czy w pakiecie 14 poz. 3 Zamawiający dopuści DEFLEGMIN JUNIOR SYROP 15MG/5ML 120ML w ilości 5 op.?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
169. Czy w pakiecie 14 poz. 4 Zamawiający dopuści DEFLEGMIN SYR. 30MG/5ML 120ML w ilości 50 op.?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
170. Czy w pakiecie 14 poz. 27 Zamawiający dopuści METRONIDAZOL JELFA ZEL 10MG/G 15G w ilości 9 op.?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.**
171. Czy w pakiecie 24 poz. 42 Zamawiający dopuści BRILIQUÉ 90MG\*56 TABL.POWL. (4\*14 TABL)?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: [sekretariat@pcm-szpital.pl](mailto:sekretariat@pcm-szpital.pl)  
[www.pcm-szpital.pl](http://www.pcm-szpital.pl)  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491

Spółka zarejestrowana w Sądzie Rejonowym Łódź – Śródmieście,  
Sąd Gospodarczy, XX Wydział KRS pod numerem KRS 0000330633.  
Wysokość kapitału zakładowego 71 954 900,00 zł. Rok założenia: 2009 r.

---

**Wyjaśnienia zostały udzielone zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Pzp tj. nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert . W związku z tym Zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert.**

**Powyższe wyjaśnienia są integralną częścią SWZ i są wiążące zarówno dla Wykonawców, jak i Zamawiającego. Termin składania ofert określony w dokumentach zamówienia pozostaje bez zmian.**

***Z up. Kierownik Działu Zamówień Publicznych***