

Nr postępowania: ZOZ.V.260-16/260/ZP/24

Wykonawcy w postępowaniu

Odpowiedzi na pytania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na dostawę produktów leczniczych

Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia treść pytań wraz z odpowiedziami do przedmiotowego postępowania:

1. Do Rozdziału V pkt 2 SWZ – Opis przedmiotu zamówienia. Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym 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 jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO 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 dostawę 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.

Odpowiedź: Treść zapisu pkt V.2 SWZ otrzymuje następujące brzmienie: Ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym każdego z zamówionych asortymentów mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 35%.

2. Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §2 ust. 3 poprzez zamianę zdania: „(...) i obciążenia Wykonawcy poniesionymi z tego tytułu kosztami” na zdanie: „Różnicą w cenie zakupu interwencyjnego partii asortymentu, którego dotyczy zwłoka, Kupujący obciąży Sprzedawcę” Wykonawca wyjaśnia, że wyżej wskazane postanowienie pozostaje niezgodne z przepisami prawa, z utrwaloną doktryną i judykaturą. Zamawiający zastrzega sobie bowiem prawo do obciążenia Sprzedawcy pełnymi kosztami zakupu interwencyjnego, co w konsekwencji prowadzi do wypaczenia jego ustawowego uprawnienia. Przepis art. 479 k.c. uprawnia wierzyciela, w razie zwłoki dłużnika do nabycia na jego rzecz rzeczy tego samego gatunku, jednak z zastrzeżeniem, że „wierzyciel może żądać zwrotu kosztów nabycia zastępczego od dłużnika, a zarazem nie jest uprawniony do zapłaty dłużnikowi swojego świadczenia, prowadziłby do niesłusznego wzbogacenia tego wierzyciela.” (Kodeks cywilny, Komentarz, J.M. Kondek, red. K. Osajda, 2021 r.). Powyższe konsekwentnie potwierdza judykatura- Sąd Apelacyjny w wyroku z dnia 5 sierpnia 2016 r., sygn. akt: I ACa 322/16 wskazał, że: „Jeżeli nabycie rzeczy wynika z umowy wzajemnej, to po zrealizowaniu go przez wierzyciela, obowiązek dłużnika dotyczy kosztów nabycia, pomniejszonych o cenę, do której uregulowania zobowiązany byłby wierzyciel. Sąd Apelacyjny w Krakowie w kolejnym wyroku podsumował, że „Roszczenie o zapłatę kosztów, o jakich mowa w art. 479 KC, ma charakter

odszkodowawczy. Odliczenie zaś od kosztów zakupu zastępczego ceny uzgodnionej między stronami stanowi uwzględnienie zasady compensatio lucri cum damno, gdyż stanowi uwzględnienie tego, co wierzyciel zaoszczędził nie świadcząc stronie pozwanej.” (wyrok z dnia 19 lutego 2020 r., sygn. akt: I AGa 29/19). Mając na uwadze powyższe, w celu wyeliminowania ryzyka nieważności (z uwagi na wprowadzenie do umowy niezgodnego z przepisami prawa zapisu), Wykonawca zwraca się z wnioskiem o zmianę ww. zapisu jak powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający dokona takiej zmiany treści przedmiotowego zapisu umowy

3. Do §11 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z opisanego sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia opartego na wyliczeniach wykonawcy oraz zastąpienie go automatyczną indeksacją wynagrodzenia opartą o konkretną obiektywną wartość, taką jak skumulowane miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji (tabela: Miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych od 1982 roku, poprzedni miesiąc = 100). Wyjaśniamy, że uzależnienie uruchomienia mechanizmu waloryzacji wynagrodzenia od przedłożenia przez Wykonawcę wymaganych dokumentów źródłowych czy kalkulacji cenowej, uznać należy za nieuprawnione w świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP, a określenie wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia - zgodnie z zamysłem ustawodawcy, a także ideą oraz istotą samej waloryzacji - powinno następować poprzez odesłanie do obiektywnych, jednoznacznych oraz niezależnych od stron umowy wskaźników makroekonomicznych. Wymóg przedłożenia przez Wykonawcę powyższych dokumentów przez Wykonawcę stanowi naruszenie treści oraz idei art. 439 PZP, gdyż, wbrew woli ustawodawcy, stanowi on jedynie iluzoryczną realizację wymogów ustawowych dot. waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy. W świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP nie jest bowiem uprawnionym obciążanie Wykonawcy tak daleko idącymi obowiązkami celem przeprowadzenia waloryzacji wynagrodzenia.

Z powyższych wyjaśnień wynika zatem, że do uruchomienia mechanizmu waloryzacji wystarczającym winno być złożenie przez Wykonawcę wniosku, w którym powoła się na wzrost wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych, publikowanego w Komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego.

W związku z tym wnosimy o określenie: a. sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia: w oparciu o skumulowane miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji; b. poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniającego do dokonania waloryzacji: kiedy wyżej opisane obliczenie (suma miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS) wyniesie 5% lub więcej; c. okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy: pierwsza zmiana po upływie 6 miesięcy, każda kolejna po 3 miesiącach;

d. maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o ww. zasadach wprowadzania zmian: 15% wysokości pierwotnego wynagrodzenia umownego.

Odpowiedź: Par 9 umowy otrzymuje następujące brzmienie:

Na podstawie art. 439 ust. 1 Pzp Zamawiający przewiduje zmianę wynagrodzenia Wykonawcy w wypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Przy czym Strony zgodnie oświadczają, że warunkiem powstania uprawnienia do żądania zmiany wynagrodzenia, jest zmiana cen towarów i usług konsumpcyjnych na poziomie co najmniej 15 % zgodnie z kwartalnymi komunikatami Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego w sprawie wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem. Przez zmianę ceny materiałów lub kosztów rozumie się wzrost odpowiednio cen lub kosztów, jak i ich obniżenie, względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy Zawartego w ofercie.

1) Strona wnioskująca o zmianę wynagrodzenia składa drugiej Stronie wniosek wraz z uzasadnieniem i kalkulacją z obliczeniem nowego poziomu wynagrodzenia w oparciu o zmianę ceny poszczególnych materiałów lub kosztów realizacji zamówienia.

2) Strony ustalają, że początkowym terminem ustalenia zmiany cen materiałów i kosztów jest dzień otwarcia ofert.

3) W przypadku gdy do wniosku o którym mowa w pkt 1) powyżej Wykonawca nie dołączył Zamawiającemu szczegółowego zestawienia obejmującego szczegółową kalkulację ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia a także sposobu określenia wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia, lub jest ono niekompletne, Wykonawca zobowiązany jest do jego uzupełnienia na wezwanie Zamawiającego, w terminie do 7 dni od otrzymania wezwania, pod rygorem utraty prawa do zwiększenia wysokości wynagrodzenia ze względu na okoliczności wskazane w niniejszym ustępie.

4) Strony ponoszą zwiększony koszt wykonania zamówienia publicznego w uzgodnionych częściach. Wynagrodzenie Wykonawcy może zostać powiększone maksymalnie o 50% różnicy powstałej ze zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, określonych w zestawieniu, o którym stanowi lit. 3) powyżej, a zmiana wysokości wynagrodzenia nie może przekroczyć 10% wartości maksymalnego wynagrodzenia brutto określonego w § 1 ust. 1 umowy.

5) Zmiana wynagrodzenia obowiązuje od dnia wskazanego w treści aneksu do umowy wprowadzającego tą zmianę.

6) Strony zgodnie oświadczają, że zmiana wynagrodzenia nie może nastąpić częściej niż 1 (jeden) raz w ciągu każdych 6 miesięcy realizacji niniejszej umowy. Zmiana wynagrodzenia nie może nastąpić wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od daty zawarcia umowy i nie może nastąpić wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od daty obowiązywania ostatniej zmiany wynagrodzenia. Przy czym bieg rozpoczęcia 6-cio miesięcznego terminu zawsze rozpoczyna się od pierwszego dnia pełnego miesiąca następującego odpowiednio po zawarciu umowy i po dacie rozpoczęcia obowiązywania ostatniej zmiany wynagrodzenia.

7) Wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie (z zastrzeżeniem pkt 4) o wartość rzeczywistej zmiany cen materiałów lub kosztów na wynagrodzenie Wykonawcy w zakresie niezrealizowanej części przedmiotu zamówienia, przy czym podwyższenie lub zmniejszenie ceny nie może być odpowiednio - wyższe lub niższe od wartości zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych zgodnie ze wskaźnikami kwartalnymi Prezesa GUS ogłoszonymi po terminie określonym w pkt 2

8) Wykonawca, którego wynagrodzenie zostanie poddane waloryzacji będzie zobowiązany do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy, jeżeli okres obowiązywania umowy o podwykonawstwo przekracza 6 miesięcy.

4. Czy w Część 16 poz. 12 i 13 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 wymaga aby dexamethasone w Części 16 poz.12 i 13 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

5. Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 18 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml, opakowanie zawiera 25szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę .

Dotyczy Pakietu nr 32:

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie – etanol 771g/kg i propan-2-ol (3%-10%), o spektrum działania – wirusobójcze EN 14476 (Adeno, Noro – 30 sek, Polio – 1 min), bakteriobójczy EN 13727 – 15 sek, grzybobójczy EN 13624, EN 1650 (C. albicans – 15 sek, Aspergillus brasiliensis – 1 min), prątkobójczy EN 14348 (M. terrae i M. avium – 1 min), w opakowaniu 0,75L z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający **nie dopuści** .

2. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych na bazie etanolu 25,9 g i propan-2-ol-u 11,8 g o spektrum działania: bakteriobójcze – 30 sek, przeciw prątkom gruźlicy: M. terrae – 5 min, drożdżakobójcze – 1 min, wobec wirusów: HBV/HIV/HCV – 30 sek, Noro – 5 min.?

Odpowiedź: Zamawiający **nie dopuści** .

Dotyczy Pakietu nr 33:

1. Dot. Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny na zasadzie równoważności trójenzymatyczny preparat o przeznaczeniu jak w wymogach SWZ zamawiającego o składzie: enzymy (proteaza, lipaza, amylaza), chlorek didecyldimetyloamoni, propionian, niejonowe i kationowe związki powierzchniowo - czynne, związki chelatujące, o spektrum działania: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Herpes Simplex, Vaccinia (Corona)) - w stężeniu 0,5% w czasie 10 minut oraz z możliwością poszerzenia bójczego wobec prątków gruźlicy (M.terrae) w czasie 10 minut w stężeniu 5%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga w tej pozycji Aniosyme X3.

2. Dot. Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych o składzie chemicznym: czwartorzędowe związki amoni, inhibitory osadzania kamienia, kationowe i niejonowe związki powierzchniowo czynne, wykazujący potwierdzone badaniami działanie bakteriobójcze, drożdżakobójcze, wirusobójcze (HIV, HBV, HCV, Herpes, Corona) w steż. 0,5%- 15 min, z dodatkowym działaniem bójczym wobec prątków gruźlicy (M.terrae) w czasie 15 minut w stężeniu 5%,?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga w tej pozycji Aniosyme X3.

Pakiet 3, Pozycja 1, FENTANYL INJ. 0,1 MG/2 ML 50 AMP.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pakiecie 3 poz 1, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 7 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Prosimy o dopuszczenie w Części 7 pasków do glukometru o ważności po otwarciu wynoszącej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki. Jest to okres równy połowie długości trwania umowy przetargowej, która ma być podpisana po rozstrzygnięciu przedmiotowego postępowania. W

tym czasie Zamawiający zamierza zużyć 50 opakowań pasków testowych, zatem nie istnieją rozsądne powody, z których paski musiałyby mieć okres przydatności do użycia dłuższy niż 6 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga** zgodnie z Załącznikiem 5 pasków, które bez względu na moment otwarcia opakowania muszą być ważne do końca terminu ważności podanym przez producenta.

2. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych do innego modelu glukometru niż wymieniony w siwz (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów). Z glukometrem Accu-check Instant kompatybilne są wyłącznie paski testowe samego producenta, co uniemożliwia zaoferowanie pasków innego producenta i daje konkretnemu producentowi praktyczną wyłączność na kształtowanie ceny oferty.

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga** pasków do posiadanych i sprawdzonych glukometrów.

3. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych podających wynik po 5 sekundach.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyniku po plus minus 4 sekundach i spełnienia wszystkich pozostałych wymogów dotyczących pasków

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 17 poz. 55 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Części 17 poz. 55 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mlld CFU/ kaps.?

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga w Części 17 poz. 55** produktu leczniczego.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 24 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w Części 24 poz. 2 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**.

6. Czy w Części 24 poz. 2 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**

7. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, a ilość opakowań przeliczyć i zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

8. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku zaoferowania opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek etc), niż umieszczone w SWZ:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga** w przypadku zaoferowania opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek etc.) podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

9. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**

10. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę**.

11. Czy Zamawiający dopuści zmianę:

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o **przedłużonym uwalnianiu** na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o **zmodyfikowanym uwalnianiu** i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę**.

12. 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.:

- ampułki na fiolki;
- fiolki na ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgodę**.

13. 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.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgodę**.

14. 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.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę**.

15. 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.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgodę**.

16. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę**.

17. Dotyczy pakietu 16 poz 2. Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu * 10 fiolek z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę**.

18. Dotyczy pakietu 3 poz 3. Czy zamawiający dopuści wycenę: Dotyczy pakietu 3 poz 2. Czy zamawiający dopuści wycenę: Maracex, 20mg/ml; 1ml, roztw. do wstrz., infuz., 10amp?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**.

19. Dotyczy pakietu 3 poz 2. Czy zamawiający dopuści wycenę: Morphine Kalceks, 10 mg/ml; 1 ml, roztw. do wstrz., 10 amp?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**.

20. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt. d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź: Zamawiający **nie dopuszcza**.

21. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 36. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza nie wymaga**.

22. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz, 10amp?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę**.

23. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 65. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 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**.

24. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 79. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**.

25. Dotyczy pakietu 16 poz 5. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 5 amp (Vici) z przeliczeniem ilości opak?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**.

26. Dotyczy pakietu 16 poz 39 Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 10 amp z przeliczeniem ilości opak?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**.

27. Dotyczy pakietu 17 poz 55 . Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Lacidofil w opak * 20 kaps z przeliczeniem ilości opak ? (Lakcid- zakończona produkcja)

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**.

28. Czy zamawiający dopuści postać tabletki dojelitowa w:

- pakiet 17 poz 81

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**.

29. Czy zamawiający dopuści postać tabletki w :

- pakiet 17 poz 24,25, 104

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**.

30. Czy zamawiający dopuści postać tabletki powlekana w :

- pakiet 17 poz 8,9,33, 44,53,86

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**.

Dot. § 1 pkt. 2 projektu umowy- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie wyrobów medycznych

- Część nr 7 (paski do glukometru) z obowiązku dostawy w trybie „na cito” w soboty i dni ustawowo wolne od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wymagał**.

Zamawiający przedłuża termin składnia ofert do dnia 27.02.2024 r. do godziny 10:00. Otwarcie ofert nastąpi o godzinie 10:05, tym samym termin związania ofertą w niniejszym postępowaniu wynosi 30 dni tj. do dnia 27.03.2024 r.

Z poważaniem

/-/ Grzegorz Beblowski