

# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego



**Dział Zamówień Publicznych**

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań

tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl

zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Poznań, dnia 08.03.2023 roku

ZP/p/2/2023

**Do wszystkich Wykonawców  
ubiegających się udzielenie  
zamówienia publicznego**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „DOSTAWA LEKÓW, KONTRASTÓW, TESTÓW PASKOWYCH DO OZNACZANIA POZIOMU GLUKOZY”

## WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ Nr 3

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710), Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego w Poznaniu informuje, że w przedmiotowym zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi wyjaśnieniami.

### Zestaw zapytań nr 21

1. Czy Zamawiający dopuści w Części 23 poz. 24 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 Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

2. Czy Zamawiający dopuści w Części 23 poz. 24 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 Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

3. Czy Zamawiający dopuści w Części 23 poz. 39 zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl 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 Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

4. Czy w Części 24 poz. 161 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.**

5. Czy w Części 24 poz. 161 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.**

6. Wnosimy o dopuszczenie w Części 30 pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym przynajmniej 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający odstępuje od określonego zakresu temperatur przechowywania i dopuszcza zaproponowany produkt.**

7. Czy ze względu na fakt, że wykonywanie przez personel Zamawiającego pracy w całkowitej ciemności oraz pobieranie krwi i wykonywanie pomiarów glikemii w takich warunkach stanowiłoby zagrożenie epidemiologiczne dla pacjentów i personelu, Zamawiający dopuści w Części 30 glukometry bez podświetlanego wyświetlacza? Cyfry na standardowym ekranie LCD glukometru są widoczne nawet przy minimalnej widoczności. Podświetlenie ma uzasadnienie tylko w przypadku posiadania glukometru przez indywidualnego użytkownika – w warunkach pracy szpitala nie jest uzasadnione (gdyż pomiarów nie wykonują osoby niedowidzące, w placówkach służby zdrowia obowiązują normy BHP i normy oświetlenia wykluczające pracę personelu w ciemności lub w półmroku), powodując szybsze zużywanie i konieczność częstszej wymiany baterii, co zwiększa koszty eksploatacji urządzenia.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

8. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Części 30 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**

9. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Części 30 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności? W innym przypadku, jeśli paski są dowożone transportem niemedycznym, wyniki pomiarów powinny być każdorazowo weryfikowane w kontroli zewnętrznej. Czy Zamawiający jest gotowy przeznaczyć dodatkowe środki na taką kontrolę?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**

10. Czy w Części 24 poz. 268 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). 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.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.**

#### **Zestaw zapytań nr 22**

1. Do §1 ust. 7, §3 ust. 1, §8 ust. 7 pkt 11 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 7, §3 ust. 1, §8 ust. 7 pkt 11 wzoru umowy, poprzez 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 §1 ust. 7, §3 ust. 1, §8 ust. 7 pkt 11 wzoru umowy jest na tyle ogólna oraz nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

2. Do §1 ust. 8 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie minimalnego gwarantowanego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70% wartości brutto zamówienia dla danej części?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
3. Do §1 ust. 9, §6 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z umowy §1 ust. 9 oraz §6 ust. 6. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że zapisy te w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązywać będą w trakcie wykonywania umowy, a także umożliwiając dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2022 poz. 1710 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w sytuacji, gdy Wykonawca nie obniży cen, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
4. Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostaw do godziny 13.00?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
5. Do §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy do wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
6. Do §5 ust. 1 lit. e) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 lit. e) wzoru umowy do wysokości 100,00 zł brutto za każde tego rodzaju zdarzenie?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
7. Do §5 ust. 1 lit. f) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §5 ust. 1 lit. f) jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
8. Do §5 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikać będzie z aktualnych oraz bezwzględnie obowiązujących norm prawnych.”  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
9. Do §5 ust. 8 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu dotyczącego naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż zapis §5 ust. 6 wzoru umowy zobowiązuje Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy oraz kosztów transportu.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
10. Do §6 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
11. Do §6 ust. 5 oraz §8 ust. 7 pkt 14 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia umownego wskazanego w §6 ust. 5 oraz §8 ust. 7 pkt 14 wzoru umowy, mając na uwadze, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust.1 PZP powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, które nie może być wprowadzane do umowy w sprawie zamówienia publicznego, a nadto stanowi zakazaną praktykę na podstawie art. 9 ust. 2 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, co w konsekwencji obarcza czynność prawną sankcją nieważności.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

12. Do §8 ust. 7 pkt 1, pkt 12, pkt 13 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz 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 Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
13. Do §9 ust. 3 pkt 2 wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 5% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 8% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
14. Do §9 ust. 3 pkt 3 wzoru umowy: Prosimy o dopuszczenie ponownej waloryzacji wynagrodzenia, gdyż umowa ma być zawarta na okres 18 miesięcy, a ponadto na podstawie zapisu §8 ust. 7 pkt 9 wzoru umowy, istnieje możliwość wydłużenia okresu jej obowiązywania.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
15. Do §9 ust. 3 pkt 8 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 wzoru umowy?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
16. Do §9 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9 ust. 3 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 Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

#### Zestaw zapytań nr 23

1. dotyczy pakietu 29 W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna o bardzo słabej jakości, i składzie nie dopuszczonym przez Farmakopee. Czy Zamawiający oczekuje, aby wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 120 do 180 L/kg, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**
2. dotyczy rozdziału VI pkt 1 ppkt 2) SWZ Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 29 (wapno sodowane) od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 29 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej dla tej Części – zgodnie z SWZ.**
3. dotyczy §2 ust. 3 Załącznika 7 do SWZ – umowy. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy dla pakietu 29 (wapno sodowane) do 2 dni roboczych.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**

#### Zestaw zapytań nr 24

1. Czy Zamawiający dopuści przeliczenia ilości sztuk w opakowaniach leków pod postaciami innymi niż doustne (fiolki, ampułki, butelki) zaokrąglając ilość opakowań do pełnego opakowania w górę?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.**
2. Dotyczy: pakiet 5 pozycja 30 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 5 ampułek w ilości 300 opakowań?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.**
3. 3. Dotyczy: pakiet 5 pozycja 31 - czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 5 ampułek w ilości 400 opakowań?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.**

4. Dotyczy: pakiet 13 pozycja 3 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 40 sztuk w ilości 180 opakowań?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.**

5. 5. Dotyczy: pakiet 13 poz. 10 – czy Zamawiający ma na myśli gąbkę w rozmiarze 10 × 10 × 0,5 cm? Obecnie nie ma na rynku wymaganego preparatu w rozmiarze 12 x 8 x 0,5 cm.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### Zestaw zapytań nr 25

1. Czy zamawiający potwierdza, iż warunek z rozdziału VI SWZ, ustęp 1 pkt 2 nie dotyczy firm, które oferują wyroby medyczne i uzna odpowiednie oświadczenie dołączone do oferty?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, wyłączenie jest opisane w rozdziale VIII SWZ.**

2. dotyczy części 36: Czy Zamawiający wymaga żeby aplikator z pozycji 2 pochodził od tego samego producenta co proszek w pozycji 1? Takie rozwiązanie gwarantuje kompatybilność oraz bezpieczeństwo i skuteczność podczas stosowania.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takiego warunku.**

3. Jaki ma być minimalny okres ważności produktów? W SWZ rozdział III ust. 4 mowa jest o 12 miesiącach, natomiast w § 2 ust. 5 mowa jest o 6 miesiącach.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający prostuje omyłkę i doprecyzowuje, że wymaga minimum 12 miesięcznej ważności produktów w chwili dostawy.**

#### Zestaw zapytań nr 26

1. Czy zamawiający ze względu na bezpieczeństwo stosowania wymaga / dopuszcza by produkt wskazany w części nr 21 poz. 38 nie zawierał siarczynów, innych środków konserwujących oraz lateksu, co potwierdzają zapisy w zatwierdzonej Charakterystyce Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takiego warunku.**

2. Czy, ze względu na bezpieczeństwo stosowania oraz wygody użycia przez lekarza oraz personel medyczny, zamawiający wymaga / dopuszcza w części nr 21 poz. 38 gotowego do użycia roztworu do infuzji, który może być używany wymiennie zastępując zarówno koncentrat 4mg/4ml jak i 1mg/1ml? Dawkę 1 mg można otrzymać poprzez podanie 12,5 ml gotowego do użycia jednorodnego roztworu, natomiast dawkę 2 mg można otrzymać poprzez podanie 25 ml gotowego do użycia jednorodnego roztworu. W przypadku oferowanego produktu nie ma potrzeby rozpuszczania produktu przed podaniem co przyczynia się do optymalizacji kosztów w związku z brakiem kosztów dodatkowych materiałów - niepotrzebny dodatkowy rozpuszczalnik, strzykawka i igła oraz eliminuje koszty związane utylizacją dodatkowych materiałów. Oferowany produkt można przechowywać w temperaturze do 25oC, produkt posiada udokumentowaną jednorodność stężenia, co gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje błędy ludzkie. Produkt nie zawiera siarczynów i lateksu (pirosiarczyn sodu rzadko może powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości i skurcz oskrzeli i zgodnie z wytycznymi Europejskiej Agencji Leków produkty pozajelitowe nie powinny zawierać środków konserwujących<sup>3</sup>. Dopuszczenie umożliwi złożenie ekonomicznie korzystnej oferty dla szpitala.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu. Stosowane dawki nieraz przekraczają 4mg. Wymiana strzykawek w pompach co kilka godzin jest bardziej pracochłonne niż przygotowanie jednej.**

3. Czy zamawiający wymaga dostarczenia produktu w ramach zadania nr w części nr 21 poz. 38, który można przechowywać w temperaturze do 25°C?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takiego warunku.**

4. Czy w związku z odpowiedzią zamawiającego na pytanie nr 2/ dopuści on składanie ofert na poszczególne pozycje w zakresie pakietu nr 21 pozycja 38 lub wydzieli je jako osobny pakiet, tak aby uczynić zakup objętych tym pakietem produktów konkurencyjnym a przez to bardziej opłacalnym? Logicznym bowiem jest, że w przypadku, gdy firma lub reprezentująca ją hurtownia wie, że będzie jedynym potencjalnym oferentem w danym pakiecie (biorąc pod uwagę jego konfigurację) nie ma żadnej motywacji do miarkowania ceny, a wręcz przeciwnie, ustali ją na poziomie maksymalnego zysku zmuszając szpital do wydania wszystkich środków jakie przeznaczył na ten zakup.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji ani nie przewiduje możliwości składania ofert na poszczególne pozycje.**

5. W przypadku odpowiedzi negatywnej na pytanie nr 4/ proszę o wyjaśnienie, dlaczego zamawiający połączył w jedną część pakiet (nr 21) produkty, dla których istnieje tylko jeden zarejestrowany w Polsce producent z tymi, dla których producentów jest więcej, ograniczając, wbrew zasadom przyświecającym trybowi przetargu nieograniczonego, jego konkurencyjność a tym samym i możliwość ponoszenia przez siebie mniejszych kosztów nabycia objętych tym zamówieniem produktów leczniczych?

**Odpowiedź Zamawiającego: Postępowanie zawiera kilkaset produktów. Taka ilość wymaga połączenia ich w Części, aby móc sprawnie przeprowadzić przetarg, a potem realizować umowy.**

#### Zestaw zapytań nr 27

1. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zasady zmiany wielkości opakowań określone są w Opisie Przedmiotu Zamówienia – pkt. 7 oraz w poprzednich odpowiedziach na pytania.**

2. 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 Zamawiającego: Należy zaokrąglić w górę.**

3. 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 było go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

**Odpowiedź Zamawiającego: Należy podać ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

4. 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 Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.**

5. 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 Zamawiającego: Zasady zmiany określone są w Opisie Przedmiotu Zamówienia – pkt. 7 oraz w poprzednich odpowiedziach na pytania. Dopuszczalne są również zamiany pojemniki – butelki – butelki typu KabiPac/KabiClear/Ecoflac.**

6. Czy w pozycjach, w których leki nie są produkowane można wycenić leki dopuszczone na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, można.**

7. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 8. 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 Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**

8. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 6. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**

9. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 6. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**

10. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 31. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Patrz odp. w pkt. 3.**
11. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 187. 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?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Opisany w pytaniu produkt jest tożsamy z opisem w SWZ.**
12. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 187. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zawsze wymaga oferty zgodnej z SWZ.**
13. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 288. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
14. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 107. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Patrz odp. w pkt. 3.**
15. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 114. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Patrz odp. w pkt. 3. Jednakże Zamawiający dopuszcza produkt o zbliżonej dawce żelaza +/- 15mg z ewentualnym dodatkiem kwasu askorbinowego lub foliowego.**
16. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 229. Czy można wycenić Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
17. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
18. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml, roztw. do wstrz., infuz., 5 amp?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
19. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 285. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Patrz odp. w pkt. 3.**
20. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 112. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
21. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 119. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 1 opakowanie?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na zbyt dużą liczbę dawek w opakowaniu.**
22. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 228. Czy można wycenić Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 20 szt?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
23. Czy w pakiecie 5 w poz. 20 można wycenić Midazolam, 5mg/ml; 10ml, rozt. d/wstrz., inf., 10 amp, odpowiednio przeliczając ilość opakowań?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
24. Czy w pakiecie 15 w poz. 4 można wycenić lek w opakowaniu x 1 sztuka, odpowiednio przeliczając ilość opakowań?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
25. Czy w pakiecie 15 w poz. 4 można wycenić lek w opakowaniu x 1 sztuka, odpowiednio przeliczając ilość opakowań?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

26. Czy w pakiecie 15 w poz.4 można wycenić Aflegan, 7,5 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 10 amp, odpowiednio przeliczając ilość opakowań?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Jeżeli pytanie dotyczy Części 24 poz. 23 Zamawiający wyraża zgodę.**

27. Czy w pakiecie 23 w poz.5 można wycenić SkinScabin, płyn, 120 ml, 5 opak.?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

28. Czy w pakiecie 23 w poz.43 można wycenić preparat w opakowaniu 20g, odpowiednio przeliczając ilość opakowań?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

29. Czy w pakiecie 24 w poz.182 można wycenić OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 11ml, 25 strzyk.?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

30. Czy w pakiecie 24 w poz.294 można wycenić Vitamine B1 Sterop, 100 mg/2 ml,roztw.d/wstrz,100amp,(Zg.MZ)?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

31. Czy w pakiecie 23 w poz.3 można wycenić ZinoDr., zasyp.,przed podraż.skóry o dział.łagodz-ochr, 100g?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

32. Czy w pakiecie 23 w poz.42 można wycenić Rp. Torebka, papier.płaska,biała, 12x19,nr 9,dł,100 szt?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

33. Czy w pakiecie 24 w poz.161 można wycenić Trilac, kaps.twarde, 20 szt, odpowiednio przeliczając ilość opakowań?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt pod warunkiem, że jest produktem leczniczym.**

34. Czy w pakiecie 24 w poz.161 można wycenić HepaDr., tabl.powl., 40 szt?

**Odpowiedź Zamawiającego: Jeżeli pytanie dotyczy poz. 226 to Zamawiający wyraża zgodę.**

35. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 10 Carbo medicinalis 250 mg – w związku z brakiem dostępności leku w wymaganej dawce czy Zamawiający dopuści dawkę 200 mg, przy tej samej ilości opakowań ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

36. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 91 Diltiazemi – czy Zamawiający oczekuje wyceny leku o przedłużonym działaniu?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, taka jest potrzeba Zamawiającego.**

37. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 170 Levodopum + Benserazidi 250 mg + 25 mg – czy Zamawiający miał na myśli dawkę 200 mg + 50 mg ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

38. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 7 Benzinum 85 g – brak na rynku Benzyny w wymaganej dawce; czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu 100 ml ? W przypadku zgody prosimy o informację jaką ilość należy wycenić ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt zachowując wymagana ilość opakowań.**

39. Dotyczy pakietu nr 9 „Czy zamawiający preparat będzie wykorzystywał do programu lekowego B.17, B.62 i B67”.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie będzie podawać leku w programach lekowych.**

40. Dotyczy pakietu nr 9 „Czy zamawiający dopuści Ig Vena Immunoglobulina ludzka normalna 50 g/l (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G) roztwór do infuzji; maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mcg/ml; stabilizowana maltozą. Opakowania po: 2,5g, 5g i 10g.”

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt w opakowaniach po 10g i/lub 20g.**



1. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający dopuszczając przeliczenia na większe opakowania (konfekcjonowane w blistry), dopuszcza również przeliczenia na opakowania mniejsze?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zwiększenie liczby tabletek w opakowaniu oznacza zmniejszenie liczby opakowań.**
2. Czy przeliczając na mniejsze opakowania również należy zachować zasadę konfekcjonowania w blistry?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamiana na mniejsze opakowania nie jest obwarowana sposobem pakowania (blister/pojemnik)**

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

Wyk. w 1 egz.  
1/ strona internetowa  
2/ a/a  
Druk: J. Śmiateńska

**KIEROWNIK**  
**Departament Zamówień Publicznych**  
*mgr Michał Flis*