

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ

ul. K. Szymanowskiego 11
27-400 Ostrowiec Św., woj. świętokrzyskie
tel. (041) 247-80-00, fax (041) 247-80-50
NIP 661-19-59-864

Ostrowiec Świętokrzyski, dnia 04.05.2022 r.

Sprawa ZP/12/2022

Wszyscy zainteresowani

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na „*zakup i dostawy leków*” ogłoszonego w **Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej** pod nr 2022/S 075 - 198755 z dnia 15.04.2022 r.

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) zwanej dalej ustawą Pzp Zamawiający: Zespół Opieki Zdrowotnej w Ostrowcu Świętokrzyskim udostępnia treść zapytań wykonawców wraz z wyjaśnieniami zamawiającego:

Dotyczy pakietów

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę proponowanych preparatów doustnych pod warunkiem zachowania tych samych parametrów farmakologicznych np. tabletki o przedłużonym uwalnianiu na kapsułki o przedłużonym uwalnianiu. Dopuszczamy zamianę ampulek na fiolki i ampułko-strzykawki.

Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: zamawiający w przypadku zmiany wielkości opakowań handlowych innych niż opisane dopuszcza przeliczenie wymaganych jednostek (tabletek, ampulek) i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 3 - 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; 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 w przypadku zmiany wielkości opakowań handlowych innych niż opisane dopuszcza przeliczenie wymaganych jednostek (tabletek, ampulek) i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę z zachowaniem pozostałych parametrów terapeutycznych zawartych w opisie.

Pytanie 4 – 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: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na taką wycenę i informację pod pakietem z jednoczesnym dołączeniem pisemnego oświadczenia producenta o raku i jego przyczynie.

Pytanie 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie w takim przypadku.

Pytanie 6

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Pytanie 7 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę leku na jednorazowe zezwolenie MZ w takim przypadku, ale tylko w sytuacji gdy na polskim rynku nie ma dostępności takiego leku, co dostawca udokumentuje dokumentem zezwolenia MZ z określeniem czasu jego trwania.

Pytanie 8 - W związku z zaprzestaniem produkcji koncentratów kwaśnych w opakowaniach o pojemności 6L, prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 4 pkt. 1 koncentratów w opakowaniach o pojemności od 4,7 do 6L.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9 - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16, pozycji nr 33, dopuści wycenę preparatu: Nystatin TZF, 2,4 mln.j.m./5g, 24ml, proszek do sporządzania zawiesiny?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę proponowanego preparatu.

Pytanie 10: w Pakiecie 3 - KONCENTRAT ZESPOŁU CZYNNIKÓW PROTROMBINY w ilości 50 opakowań, Zamawiający opisując przedmiot zamówienia wskazał na określone wymogi co do zawartości białek C i S w składzie preparatu. Taki opis przedmiotu zamówienia wskazuje wyłącznie na jeden z trzech dostępnych na rynku Polskim preparatów i jednego producenta (Octaplex firmy Octapharma) i ewidentnie stanowi naruszenie zasad wolnej konkurencji i tym samym naruszenie art.29 ust.2 PZP. Równocześnie taki opis może powodować, że Zamawiający naruszy dyscyplinę finansów publicznych, gdyż z danych o wyniku postępowań rozstrzygniętych jednoznacznie wynika, że przy dopuszczeniu innych produktów Zamawiający uzyskuje cenę niższą o 10-20%. Informujemy również, iż nie istnieje literatura, która by w sposób jednoznaczny, oparty na Evidence Based Medicine, wskazywała przewagę preparatów zawierających białko C, S czy AT III.

W związku z powyższym, mając na uwadze racjonalność wydatku publicznego oraz zachowanie zasad konkurencyjności ofert, wnosimy o zmianę zapisów dotyczących zawartości poszczególnych czynników krzepnięcia oraz dopuszczenie możliwości zaoferowania preparatu zawierającego AT III w opakowaniach 600 j.m. (Ref.1,2).

Zwracamy uwagę na fakt, iż niezależnie od wielkości opakowania 500 j.m. lub 600 j.m. Zamawiający w każdym przypadku zakupi taką samą pulę preparatu tj. 25 000 j.m., co umożliwi przeprowadzenie identycznej ilości potencjalnych terapii. Dopuszczenie zarówno dawki 500 j.m. jak i 600 j.m. zapewni Zamawiającemu większą konkurencyjność ofert, a poprzez to niższy koszt terapii.

Referencje:

1. *CHEST "Oral Anticoagulant Therapy : Antithrombotic Therapy and Prevention of Thrombosis, 9th ed: American College of Chest Physicians Evidence-Based Clinical Practice Guidelines";* Walter Ageno, Alexander S. Gallus, Ann Wittkowsky, Mark Crowther Elaine M. Hylek and Gualtiero Palareti; str. 63

2. *"Prothrombin complex concentrates: a brief review";* C. M. Samama Hotel-Dieu University Hospital, Department of Anaesthesiology and Intensive Care, Paris Cedex, France; str.4.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza preparat zawierający AT III w opakowaniach 600 j.m.

Pytanie 11 - Pakiet 6 pozycja 1 i 2

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga, aby produkt Ciprofloxacyna był w opakowaniu wyposażonym w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza leku pakowanego w szklane fiolki, dopuszcza natomiast proponowaną formę opakowania, zamawiający nie wymaga.

Pytanie 12 - Pakiet 13 pozycja 21

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga w produkcie Levofloxacin opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie opakowanie.

Pytanie 13 - Pakiet 16 pozycja 15 i 16

Czy Zamawiający w produkcie Clindamycin 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 tak długiej stabilności przygotowanego roztworu.

Pytanie 14 - Pakiet 23 pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający w produkcie Clindamycin 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 tak długiej stabilności przygotowanego roztworu.

Pytanie 15 - Dotyczy § 10 ust. 1 pkt 2b) wzoru umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu „w wysokości 1 000,00 zł” oraz obniżenie kary umownej do 1% wartości brutto towaru niedostarczonego za każde rozpoczęte 24 h zwłoki w dostawie. Kara w obecnej wysokości jest zdecydowanie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający zmniejsza karę zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – do 500,00 zł, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie.

Pytanie 16 - Pakiet 20 pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 17 - Pakiet 21 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowania produktu leczniczego propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampulka szklana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 18 - Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1 pkt. 2) ppkt. b):

2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:

za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 100,00 zł, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie towaru.

Odpowiedź: Zamawiający zmniejsza karę zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – do 500,00 zł, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie.

Pytanie 19 - Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu NR 13 POZ. 15 wycenę 84 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ. Pula preparatu dla pacjentów z nietolerancją smaku oraz osób, które nie mogą lub nie są w stanie przyjąć 4 litrów płynu celem przygotowania do badania.

Pytanie 20 - Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 13 poz. 16 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Pytanie 21 - Czy zamawiający wymaga aby pakiecie nr 13 poz. 16 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak zamawiający wymaga preparatu zgodnego z SWZ.

Pytanie 22 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 13 poz. 19 (Terlipressin) wycenę preparatu w dawce 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5fiol w ilości 200 op.

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza

Pytanie 23 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 12 poz. 17 (Streptomycyna) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak tylko w sytuacji braku leku na rynku krajowym

Pytanie 24 - Dotyczy pakietu nr 14 poz. 10 Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu Cefuroximum zarejestrowanego jako:

b) 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm)

c) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie,

d) zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.?

Pytanie 25 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 15 poz. 3 (benzoesan benzylu) wycenę preparatu o nazwie handlowej *SkinScabin, płyn, 120 ml*?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza wycenę proponowanego preparatu

Pytanie 26 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 15 poz. 16 (Dexpanthenol aer) wycenę preparatu o nazwie handlowej Panthenol, pianka, 150 ml w ilości 10 op?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza wycenę proponowanego preparatu

Pytanie 27 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 15 poz. 26 wycenę preparatu ZinoDr., krem, barier.-ochr. o dział. pielęgn.-regen, 60g w ilości 250 op?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 28 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 15 poz. 56 (3% Acidum boricum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 500 g w ilości 50 op?

Odpowiedź: zgodnie SWZ, zamawiający wymaga opakowania po 250 g.

Pytanie 29 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 17 poz. 10 (calcium gluconato) wycenę preparatu Calsiosol, 95,5mg/ml; 10ml, roztw. d/ wstrz, infuz, 5amp w ilości 120 op?

Odpowiedź: zamawiający wymaga preparatu posiadającego rejestrację do stosowania w Neonatologii (noworodki)

Pytanie 30 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 17 poz. 51 (Protaminum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt w ilości 1 op, ponieważ tylko takie jest dostępne?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 31 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 17 poz. 59 (Thiopental) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza, tylko w przypadku braku na rynku krajowym

Pytanie 32 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 17 poz. 63 (vit b1) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza, tylko w przypadku braku na rynku krajowym

Pytanie 33 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 18 poz. 14 (Allopurinol 200 mg) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 40 op?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 34 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 18 poz. aby poz. 51 pochodziły od innego producenta niż poz. 49,50? Nie ma możliwości wyceny tych pozycji od jednego producenta.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 35 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 18 poz. 160 (magnezu węglan 500 mg) wycenę preparatu o nazwie handlowej Asmag forte, 34 mg jonów magnezu, tabl., 50 szt?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 36 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 18 poz. 224, 225 (Rivastygminum) wycenę preparatów o wielkości opakowania 28 szt.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 37 - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 38 - Dotyczy pakietu nr 10 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 39 - Dotyczy pakietu nr 10 poz. 26. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 40 - Dotyczy pakietu nr 10 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 41 - Dotyczy pakietu nr 10 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ, zamawiający wymaga leku w postaci proszku do inhalacji w kapsułkach

Pytanie 42 - Dotyczy pakietu nr 10 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 43 - Dotyczy pakietu nr 10 poz. 17. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 44 - Dotyczy pakietu nr 15 poz. 31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę. Proszę o przeliczenie ilości do 1 op. w górę.

Pytanie 45 - Dotyczy pakietu nr 15 poz. 53. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaria lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza wycenę wymienionych preparatów

Pytanie 46 - Dotyczy pakietu nr 17 poz. 53. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 47 - Dotyczy pakietu nr 17 poz. 46. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampulki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SWZ bez zmian

Pytanie 48 - Dotyczy pakietu nr 17 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 49 - Dotyczy pakietu nr 17 poz. 4. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź: w przypadku braku leku proszę o umieszczenie informacji o braku leku od producenta, wycena po ostatniej cenie.

Pytanie 50 - Dotyczy pakietu nr 17 poz. 28. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na wycenę proponowanego leku tylko w przypadku jego braku na rynku krajowym

Pytanie 51 - Dotyczy pakietu nr 17 poz. 56. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź: W przypadku braku leku proszę o oświadczenie producenta o braku dostępności i wycenę po ostatniej cenie

Pytanie 52 - Dotyczy pakietu nr 17 poz. 44. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 53 - Dotyczy pakietu nr 18 poz. 54. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 54 - 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 zgodnie z zasadą matematyczną)?

Odpowiedź: Zamawiający w przypadku zmiany wielkości opakowań handlowych innych niż opisane dopuszcza przeliczenie wymaganych jednostek (tabletek, ampułek) i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę z zachowaniem pozostałych parametrów terapeutycznych zawartych w opisie.

Pytanie 55 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na zmianę proponowanych preparatów doustnych pod warunkiem zachowania tych samych parametrów farmakologicznych np. tabletki o przedłużonym uwalnianiu na kapsułki o przedłużonym uwalnianiu

Pytanie 56 - Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, ampułko-strzykawek zamiast ampułek i odwrotnie, ampułko-strzykawek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na zmianę ampułek na fiołki, ampułko-strzykawki i odwrotnie. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 57 - Pakiet 13 poz.19 Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini Ever Pharma 1mg*5f?
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza (0,2mg/ml 5mlx5fiol)

Pytanie 58 - Pakiet 15 poz. 18 Czy Zamawiający wykreśli pozycję, gdyż jest to koniec produkcji?

Odpowiedź: proszę o oświadczenie producenta o zakończonej produkcji

Pytanie 59 - Pakiet 16 poz. 4 Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie oferty większej liczbie Oferentów?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 60 - Pakiet 16 poz. 11,12 Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie oferty większej liczbie Oferentów?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 61 - Pakiet 17 poz. 4 Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie oferty większej liczbie Oferentów? **Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

Pytanie 62 - Pakiet 17 poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu z rejestracją do stosowania w Neonatologii (noworodki) a proponowany lek jej nie posiada

Pytanie 63 - Pakiet 17 poz. 51 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Siarczanu protaminy pakowanego po 10amp, gdyż tylko takie opakowanie jest dostępne?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Siarczanu prowitaminy pakowanego po 10 amp. (1op.)

Pytania do wzoru umowy:

Pytanie 64 - Do §5 ust. 3 pkt 3.1 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę? Ponadto prosimy o zmianę zapisów zobowiązujących Wykonawcę do dostarczenia próbek leków w celu dokonania akceptacji równoważnika. W związku z tym, że przedmiotem zamówienia są dostawy produktów leczniczych, zgodnie z obowiązującymi przepisami Prawa farmaceutycznego w obrocie hurtowym, nie mogą występować próbki leków, a wyłącznie zarejestrowane i dopuszczone do obrotu pełne opakowania produktów leczniczych. Podkreślenia ponadto wymaga fakt, że zakazany jest obrót produktami leczniczymi nieodpowiadającymi ustalonym wymaganiom jakościowym, oraz że wszystkie produkty lecznicze będące dopuszczone do obrotu w Polsce posiadają stosowną dokumentację w postaci np. dokumentów dopuszczenia do obrotu oraz zatwierdzoną przez stosowane organy charakterystykę produktu leczniczego. Ww. dokumenty zawierają szczegółowy opis leku, który może służyć również do weryfikacji właściwości zaoferowanego produktu oraz jego zgodności z wymogami Zamawiającego zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 65 - Do §7 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: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 66 - Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §10 ust. 1 pkt 2 lit. b) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez sztywnej kary, tj. 1000,00 zł - i wynosiła 1% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 1000,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę tego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający zmniejsza karę zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową - do **500,00 zł**, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie.

Pytanie 67 - Do §10 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych oraz powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 68 - Czy w Pakiecie 22 poz. 2 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 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 69 - Czy w Pakiecie 22 poz. 1 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: zamawiający wymaga substancji bezsmakowej

Pytanie 70 - Czy 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: Nie dopuszczamy, zamawiający wymaga produktu o rejestracji leku zgodnie z opisem pod pakietem

Pytanie 71 - Czy 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: jak do pytania nr 70.

Pytanie 72 - Czy w Pakiecie 22 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony 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: jak do pytania nr 70.

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Ostrowcu Świętokrzyskim
DYREKTORZ NAZCZYN

Tomasz Kopiec