



Wrocław dnia 15/01/2025 r.

Znak sprawy/nr pisma: ZP/PN/35/2024/1

Wszyscy Wykonawcy

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na realizację dostaw pn.: „Dostawa produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych”, znak sprawy: ZP/PN/35/2024

Zamawiający, Szpital Specjalistyczny im. A. Falkiewicza we Wrocławiu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 oraz art. 137 ust 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024.1320), informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) w przedmiotowym postępowaniu przetargowym. Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami i/lub zmiany SWZ związane z dopuszczeniami niektórych rozwiązań w przedmiocie zamówienia poniżej:

Pytanie nr 1: Pakiet nr 2 poz. 25

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP/PN/35/2024, PAKIET NR 2: Ogólne środki przeciwnowotworowe, do użytku ogólnoustrojowego, szczepionki, środki przeciwnowotworowe oraz immunomodulacyjne, pozycja 25 dotycząca „Lactobacillus-typu Lacidofil” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego TRILAC (lek OTC)** w opakowaniach x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 1: Zamawiający dopuszcza produkty lecznicze równoważne w opakowaniach x 20 kapsulek z odpowiednim przeliczeniem wielkości opakowań. Lek przeznaczony również do stosowania u niemowląt. Zamawiający NIE DOPUSZCZA produktu leczniczego TRILAC (lek OTC).

Pytanie nr 2: Pakiet nr 2 poz. 26

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP/PN/35/2024, PAKIET NR 2: Ogólne środki przeciwnowotworowe, do użytku ogólnoustrojowego, szczepionki, środki przeciwnowotworowe oraz immunomodulacyjne, pozycja 26 dotycząca „Lactobacillus-typu Dicoflor” dopuszcza możliwość zastosowania produktu o nazwie handlowej Trilac Plus Forte krople 5 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 2: Zamawiający dopuszcza produkty równoważne zarejestrowane jako suplement diety.

Pytanie nr 3: Pakiet nr 27, poz. 80 i 81

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP/PN/35/2024, PAKIET NR 27: Różne produkty lecznicze, w pozycjach 80 oraz 81 dotyczących „Sudocrem 125g/60g” dopuszcza możliwość zastosowania kremu o nazwie handlowej **Cynkokrem 150g** z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań? Skład Cynkokrem: tlenek cynku, pantenol, olej ze słodkich migdałów, oliwa z oliwek, lanolina, wosk pszczeli, bez dodatku alkoholu, bez dodatku benzoesanu sodu oraz cynamonianu benzylu.

Odpowiedź na pytanie nr 3: Zamawiający dopuszcza.



Szpital Specjalistyczny
im. A. Falkiewicza we Wrocławiu
ul. Warszawska 2, 52-114 Wrocław
centrala: 71/37-74-100 | fax: 71/346-51-72



**DOLNY
ŚLĄSK**

Pytanie nr 4: Zapytania do zadania 1 poz. 26, 27

4.1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

4.2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź na pytanie nr 4: 4.1 i 4.2. TAK, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 5:

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 na pytanie nr 5: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymagane jest dołączenie pisma (od Producenta lub Wykonawcy) o braku produkcji oraz należy wycenić tę pozycję do ostatniej ceny.

Pytanie nr 6:

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

Odpowiedź na pytanie nr 6: Przeliczenia do pełnego opakowania w górę, zgodnie z zapisami SWZ – załącznik nr 2: Zestawienie asortymentowo - cenowe przedmiotu zamówienia, „Spis treści”, „UWAGI” poz. 8.

Pytanie nr 7:

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

Odpowiedź na pytanie nr 7: TAK.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 8: TAK

Pytanie nr 9:

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 na pytanie nr 9: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę do 30% wielkości opakowania.

Pytanie nr 10:

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 na pytanie nr 10: Należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę – wg odpowiedzi nr 6.

Pytanie nr 11:

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

Odpowiedź na pytanie nr 11: TAK. Zgodnie z zapisami SWZ – załącznik nr 2: Zestawienie asortymentowo - cenowe przedmiotu zamówienia, „Spis treści”, „UWAGI” poz. 4.

Pytanie nr 12: PAKIET NR 23 poz. 27

Czy w PAKIET NR 23 poz. 27 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 na pytanie nr 12: Zamawiający wymaga w poz. 26 i 27.

Pytanie nr 13: PAKIET NR 23 poz. 26 i 27

Czy w PAKIET NR 23 poz. 26 i 27 Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku o tej samej postaci w zakresie jednej substancji czynnej pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź na pytanie nr 13: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie nr 14: zadanie nr 9

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu sewofluran w butelce z adapterem zewnętrznym wielokrotnego użytku kompatybilnym z parownikami będącymi na wyposażeniu szpitala, który po podłączeniu zapewnia szczelne i bezpieczne połączenie uniemożliwiające wyciek leku?

Odpowiedź na pytanie nr 14: TAK, zamawiający wyrażą zgodę.

Pytanie nr 15: pytania dot. wzoru umowy

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

3) z tytułu rozwiązania lub odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości **10%** wynagrodzenia netto **niezrealizowanej** części zamówienia opisanego w Załączniku nr 1 do Umowy;

5) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 2 w wysokości **250,00 zł** za każdy stwierdzony przypadek 2.

Odpowiedź na pytanie nr 15: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 16: pytania dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający obniży łączny maksymalny limit kar umownych do poziomu w granicach pomiędzy 10 a 30%? Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy Pzp. Limit kar na poziomie 10-30% jest standardem rynkowym stosowanym w praktyce udzielania zamówień publicznych, a zasadność ustalenia limitu kar na takim poziomie potwierdza stanowisko Krajowej Izby odwoławczej w wyroku KIO 2327/23.

Odpowiedź na pytanie nr 16: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 17: Dotyczy par 3 ust. 1 pkt 2) projektu umowy

Zamawiający w paragrafie 3 ust. 1 pkt 2) projektu umowy zastrzegł, iż:

„Dostawy Przedmiotu Zamówienia Wykonawca realizował będzie sukcesywnie, zgodnie z zamówieniami składanymi przez Zamawiającego pocztą elektroniczną na adres e-mail:, według jego bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie :

2) do 24 godzin od chwili złożenia zamówienia leków „na ratunek” oraz w sytuacjach wyjątkowych, których Zamawiający nie mógł wcześniej przewidzieć. W przypadku niemożności zaopatrzenia Zamawiającego w ww. terminie Wykonawca ma obowiązek o zaistniałej przyczynie niezwłocznie (do 1 godziny) powiadomić Zamawiającego telefonicznie lub emailiem..”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „na ratunek” w dni robocze dla asortymentu znajdującego się w zadaniu nr 44?

Odpowiedź na pytanie nr 17: Zapisy SWZ bez zmian. Terminy liczone zgodnie z ustawą z dnia 23 kwietnia 1964r. Kodeks cywilny (t.j. Dz. U. z 2024r. poz. 1061)

Pytanie nr 18: Dotyczy par 7 ust. 1 pkt 3)

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 7 ust. 1 pkt 3) w ten sposób, że:
§ 7

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

3) z tytułu rozwiązania lub odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5% wartości niezrealizowanej umowy netto dla danej części zamówienia opisanej w Załączniku nr 1 do Umowy

Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

Odpowiedź na pytanie nr 18: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 19: dot. pakietu nr 24

Czy w Pakiecie 24 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Prothromplex Total NF 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik (17ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + zestaw do rekonstytucji?

Substancja czynna: zespół protrombiny ludzkiej Prothromplex Total NF jest proszkiem do sporządzania roztworu do podawania dożylnego. Każda fiolka zawiera nominalnie podaną poniżej liczbę jednostek międzynarodowych (j.m.) ludzkich czynników krzepnięcia.

	Zawartość w fiolce j.m.	Zawartość po rekonstytucji w 17 ml jałowej wody do wstrzykiwań j.m./ml
Ludzki czynnik krzepnięcia II	375 – 708	22,5-42,5
Ludzki czynnik krzepnięcia VII	417	25
Ludzki czynnik krzepnięcia IX	500	30
Ludzki czynnik krzepnięcia X	500	30

Całkowita zawartość białka w fiolce wynosi 250 – 625 mg. Aktywność swoista produktu, wyrażona aktywnością czynnika IX, wynosi co najmniej 0,6 j.m./mg.

Każda fiolka zawiera co najmniej 333 j.m. białka C, współczyszczzonego z czynnikami krzepnięcia krwi. Antytrombina III 12,5-25 j.m. na fiolkę (0,75-1,5 j.m./ml).

Odpowiedź na pytanie nr 19: Zgodnie z SWZ i opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 20: dot. pakietu nr 15

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 20: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21: dot. pakietu nr 1, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 9 produkt leczniczy Ceftazidime w opakowaniu typu butelka?

Odpowiedź na pytanie nr 21: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22: dot. pakietu nr 6, poz. 29 i 30

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 poz. 29 i 30 produkt leczniczy Ondansetron do wstrzyknięć dożylnych lub do podawania w infuzji dożylniej po rozcieńczeniu?

Odpowiedź na pytanie nr 22: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23: dot. pakietu nr 33, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 33 poz. 6 produkt leczniczy Propofol 1% w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź na pytanie nr 23: Tak, Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24: dot. pakietu nr 41, poz. 8

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie **w pakiecie 41 poz. 8** produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odpowiedź na pytanie nr 24: TAK. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 25: dot. pakietu nr 41, poz. 7

Pakiet 41 poz. 7 – w związku ze stopniowym wycofywaniem produktu Addiphos z obrotu i nieoferowaniem go w nowych postępowaniach czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tej pozycji z pakietu lub zastąpieniem go produktem Glycophos opisanym w pozycji 8.

Odpowiedź na pytanie nr 25: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 26: Pytania do wzoru umowy

Z uwagi na to, że umowa zawierana będzie na okres 12 miesięcy z możliwością jej przedłużenia, zgodnie z art. 436 pkt 4) PZP prosimy o uzupełnienie wzoru umowy o jego obligatoryjne elementy takie jak: a. określenie zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego oraz b. określenie zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia w przypadku zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne, zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 1342 oraz z 2022 r. poz. 1079).

Odpowiedź na pytanie nr 26: Zapisy SWZ bez zmian.

Zamawiający wskazuje, że umowa jest zawierana na okres nieprzekraczający 12 miesięcy, w związku z czym art. 436 pkt 4) ustawy Prawo Zamówień Publicznych nie ma zastosowania.

Pytanie nr 27: Pytania do wzoru umowy – dot. §7 ust. 1 pkt 3)

Do §7 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy: Zwracamy się z prośbą o obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 27: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 28: Pytania do wzoru umowy – dot. §7 ust. 1 pkt 5) w zw. z §2 ust. 2 wzoru umowy

Do §7 ust. 1 pkt 5) w zw. z §2 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki w ostawie dokumentacji w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości partii towaru, którego niedostarczony dokument dotyczy, za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź na pytanie nr 28: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 29: Pytania do wzoru umowy – dot. §10 ust. 2 pkt 8)

Do §10 ust. 2 pkt 8) wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „W przypadku wydłużenia czasu trwania niniejszej umowy, które nastąpi za zgodą Wykonawcy w drodze aneksu, strony zastrzegają możliwość zmian wysokości wynagrodzenia.”

Odpowiedź na pytanie nr 29: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 30: Pytanie do pakietu 3 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz.1 oraz 2 wymaga aby produkt Ampicilin posiadał rejestrację w profilaktyce okołoporodowej potwierdzoną w CHPLu?

Odpowiedź na pytanie nr 30: TAK. Zamawiający wymaga – zgodnie z zapisami w załączniku nr 2.3. do SWZ – vide uwaga pod tabelą, cyt.: „UWAGA: Poz. 1, 2 Zamawiający wymaga zastosowania w profilaktyce okołoporodowej”.

Pytanie nr 31: dot. pakietu nr 2, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 2 poz 4? Produkcja leku została zakończona.

Odpowiedź na pytanie nr 31: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.

Pytanie nr 32: dot. pakietu nr 5, poz. 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 5 poz 28 ze względu na ograniczoną dostępność przez hurtownie? Lek ten jest w dystrybucji jednej hurtowni co znacznie ogranicza możliwość złożenia ofert większej liczbie Oferentów.

Odpowiedź na pytanie nr 32: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 33: dot. pakietu nr 5, poz. 40

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz 40 wyrazi zgodę na wycenę opakowania x 30 szt w ilości 6 opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 33: TAK.

Pytanie nr 34: dot. pakietu nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz 2 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 20 szt w ilości 23 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 34: TAK.

Pytanie nr 35: dot. pakietu nr 10, poz. 10

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz 10 wyrazi zgodę na wycenę leku w kaps o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź na pytanie nr 35: TAK.

Pytanie nr 36: dot. pakietu nr 12, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 2 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 20 amp w ilości 8 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 36: TAK.

Pytanie nr 37: dot. pakietu nr 12, poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 3 wyrazi zgodę na wycenę leku 1g/10 ml x 10 amp w ilości 25 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 37: NIE, SWZ bez zmian.

Pytanie nr 38: dot. pakietu nr 13, poz. 3,4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 13 poz 3,4,5? Lek wycofany.

Odpowiedź na pytanie nr 38: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.

Pytanie nr 39: dot. pakietu nr 16, poz. 1,2

Czy Zamawiający zamierza stosować lek z pakietu nr 16 poz 1,2 w programach lekowych?

Odpowiedź na pytanie nr 39: NIE.

Pytanie nr 40: dot. pakietu nr 20, poz. 10

Czy Zamawiający w pakiecie 20 poz 10 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 50 tabl powlekanych? Lek nie jest dostępny aktualnie w innej formie.

Odpowiedź na pytanie nr 40: Zamawiający NIE DOPUSZCZA tabletek powlekanych. SWZ bez zmian.

Pytanie nr 41: dot. pakietu nr 20, poz. 11

Czy Zamawiający w pakiecie 20 poz 11 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 10 amp w ilości 3 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 41: TAK.

Pytanie nr 42: dot. pakietu nr 22, poz. 12

Czy Zamawiający w pakiecie 22 poz 12 wyrazi zgodę na wycenę leku w tabl rozp w jamie ustnej?

Odpowiedź na pytanie nr 42: TAK.

Pytanie nr 43: dot. pakietu nr 22, poz. 31

Czy Zamawiający w pakiecie 22 poz 31 wyrazi zgodę na wycenę syropu z sosny i kopru włoskiego Tussipini D?

Odpowiedź na pytanie nr 43: TAK.

Pytanie nr 44: dot. pakietu nr 25, poz. 5

Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz 5 wyrazi zgodę na wycenę gąbki o innej nazwie handlowej np. Surgispon?

Odpowiedź na pytanie nr 44: TAK.

Pytanie nr 45: dot. pakietu nr 25, poz. 16

Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz 16 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 56 szt w ilości 2 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 45: TAK.

Pytanie nr 46: dot. pakietu nr 25, poz. 17

Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz 17 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x28 szt w ilości 36 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 46: TAK.

Pytanie nr 47: dot. pakietu nr 25, poz. 18

Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz 18 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x28 szt w ilości 18 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 47: TAK.

Pytanie nr 48: dot. pakietu nr 27, poz. 4, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 27 poz 4,5 ze względu na ograniczoną dostępność leku przez większą liczbę Oferentów?

Odpowiedź na pytanie nr 48: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 49: dot. pakietu nr 27, poz. 18

Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz 18 wyrazi zgodę na wycene kremu myjącego 200ml?

Odpowiedź na pytanie nr 49: TAK.

Pytanie nr 50: dot. pakietu nr 27, poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 27 poz 24? Produkcja została zakończona.

Odpowiedź na pytanie nr 50: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.

Pytanie nr 51: dot. pakietu nr 27, poz. 52

Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz 52 wyrazi zgodę na wycene kontrastu pakowanego x 6 szt w ilości 4 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 51: TAK.

Pytanie nr 52: dot. pakietu nr 27, poz. 62

Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz 62 wyrazi zgodę na wycene leku w postaci aerozolu 10ml? Krople o podanym stężeniu nie są dostępne.

Odpowiedź na pytanie nr 52: TAK.

Pytanie nr 53: dot. pakietu nr 27, poz. 63

Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz 63 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci aerozolu 10ml? Krople o podanym stężeniu nie są dostępne.

Odpowiedź na pytanie nr 53: TAK.

Pytanie nr 54: dot. pakietu nr 27, poz. 91, 92, 93

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 27 poz 91,92,93 ze względu na ograniczoną dostępność leku przez większą liczbę Oferentów?

Odpowiedź na pytanie nr 54: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 55: dot. pakietu nr 31, poz. 2

Czy zamawiający w **pakiecie 31 poz 2** dopuszcza w ramach postępowania przetargowego składanie ofert również na preparat **cytrynianu kofeiny w dawce 10mg/ml?** Preparat ten charakteryzuje szereg zalet wśród których najważniejsze to:

- Bardziej **precyzyjne oraz łatwiejsze odmierzenie wymaganej dawki produktu leczniczego** zwłaszcza u wcześniaków z bardzo niską masą urodzeniową co zapewnia poprawę bezpieczeństwa terapii. Dotyczy to w szczególności przypadków zaburzeń czynności nerek czy wątroby, zaburzeń epileptycznych czy wrodzonych chorób serca.
- **Utrzymanie dziennych dawek podtrzymujących na poziomie 5mg/kg mc.**, bez konieczności rozcieńczania i/lub **konieczności utylizacji reszty niewykorzystanego preparatu,**
- W przeciwieństwie do dawki 25 mg/ml **jest dopuszczony do obrotu w Polsce oraz posiada polskie opakowania** (został dopuszczony zgodnie z procedurą centralną przez Komisję Europejską na wniosek Europejskiej Agencji Leków).

Poniżej przykładowe dawkowania dla różnej wagi niemowlęcia w zależności od zatwierdzonych **różnych stężeń dawek cytrynianu kofeiny.**

Zatwierdzone różne stężenia dawek cytrynianu kofeiny	Waga niemowlęcia mc.								
	400 g	450 g	500 g	750 g	1 000 g	1 250 g	1 500 g	1 750 g	2 000 g
Dawka podtrzymująca cytrynianu kofeiny 5 mg/kg mc.	2,0 mg	2,25 mg	2,5 mg	3,75 mg	5,0 mg	6,25 mg	7,5 mg	8,75 mg	10 mg
Dla dawki 20 mg/ml *	0,1 ml	0,113 ml	0,125 ml	0,188 ml	0,25 ml	0,313 ml	0,375 ml	0,438 ml	0,5 ml
Dla dawki 25 mg/ml *	0,08 ml	0,09 ml	0,1 ml	0,15 ml	0,2 ml	0,25 ml	0,3 ml	0,35 ml	0,4 ml
Dla dawki 10 mg/ml	0,2 ml	0,225 ml	0,25 ml	0,375 ml	0,5 ml	0,625 ml	0,75 ml	0,875 ml	1 ml

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań jakie należałoby wycenić.

Odpowiedź na pytanie nr 55: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 56: dot. pakietu nr 37, poz. 33

Czy Zamawiający w pakiecie 37 poz 33 wyrazi zgodę na wycene leku pakowanego x 90 szt w ilości 44 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 56: TAK.

Pytanie nr 57: dot. pakietu nr 37, poz. 34

Czy Zamawiający w pakiecie 37 poz 34 wyrazi zgodę na wycene leku pakowanego x 90 szt w ilości 12 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 57: TAK.

Pytanie nr 58: dot. pakietu nr 37, poz. 38

Czy Zamawiający w pakiecie 37 poz 38 wyrazi zgodę na wycene leku pakowanego x 90 szt w ilości 44 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 58: TAK.

Pytanie nr 59: Dotyczy pakietu nr 2 poz. 24

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 24 wyrazi zgodę na wycene leku o nazwie nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml w ilości 25 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 59: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 60: Dotyczy pakietu nr 27 poz. 67

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie 27 poz 67 wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź na pytanie nr 60: Jako surowiec farmaceutyczny.

Pytanie nr 61: Dotyczy pakietu nr 27 poz. 90

Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz 90 dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g w ilości 120 opak? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź na pytanie nr 61: TAK.

Pytanie nr 62: Dotyczy pakietu nr 27 poz. 64, 65

W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji 64,65 z pakietu nr 27.

Odpowiedź na pytanie nr 62: Zgodnie z odpowiedzią, na pytanie nr 5.

Pytanie nr 63: dot. pakietu nr 38, pozycja 10

W związku z brakiem w ofercie diety Nutrison Advanced Peptisorb w opakowaniu 1000 ml, prosimy o dopuszczenie diety w opakowaniu 500 ml, po odpowiednim przeliczeniu.

Odpowiedź na pytanie nr 63: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64: dot. pakietu nr 38, pozycja 13

W związku ze zmianą nazwy produktu Cubitan na Nutridrink Skin Repair, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety Nutridrink Skin Repair.

Odpowiedź na pytanie nr 64: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje, iż powyższe zmiany stanowią integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców od chwili ich upublicznienia (zamieszczenia) na stronie prowadzonego postępowania.

Na Wykonawcy ciąży obowiązek uwzględnienia zmian w treści oferty i odpowiedniego zmodyfikowania Załączników do SWZ w przedmiotowym postępowaniu. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ lub modyfikacji SWZ Wykonawca **zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany** (data wyjaśnień lub modyfikacji i nr pytania).

/-/ Joanna Misztal-Dadacz
p.o. DYREKTORA
Szpitala Specjalistycznego
im. A. Falkiewicza we Wrocławiu

Sporządziła:
Monika Kosior
Tel: +48 71 37 74 111