



BRZESKIE CENTRUM MEDYCZNE
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
49-301 BRZEG, ul. MOSSORA 1
tel. 77 444 65 75, sekretariat 77 444 65 36,
e-mail: zamowienia.publiczne@bcmbrzeg.pl
REGON: 000 313 437 NIP: 747 15 71 941

PN/6/2024

Brzeg, 21.10.2024 r.

**Do wszystkich
Wykonawców, którzy pobrali
Specyfikację Warunków Zamówienia**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ.

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy
Prawo zamówień publicznych pn.: „[Dostawa leków dla Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu](#)” –
[PN/6/2024](#)

I. WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ.

Zamawiający - Brzeskie Centrum Medyczne w Brzegu, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2024r., poz. 1320 ze zm. – dalej jako ustawa Pzp.) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły w dniach **24.09.2024 r. – 14.10.2024 r.** do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z **Pakietu 11 poz. 231** i czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I? **lub**

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 7

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub o dopisanie na końcu paragrafu 7:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany zapisów umowy. Zamawiający znajduje się w dobrej kondycji finansowej, na bieżąco realizuje wszystkie swoje zobowiązania, zastosowanie powyższych zapisów jest zatem bezcelowe.

Wskazać należy, iż Zamawiający jako podmiot leczniczy zamawiając produkty od Wykonawcy potrzebuje je w danym momencie, aby móc terminowo i zgodnie ze sztuką udzielić świadczenia medycznego. Dlatego też musi mieć skonstruowane w umowie takie mechanizmy zabezpieczenia, aby Wykonawca podjął wszelkie starania mające na celu prawidłowe i terminowe wykonanie umowy.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 17 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy? Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposobem zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej. Wprowadzenie powyższego wymogu, winno być poświadczone (a dla Zamawiającego pozwalające na weryfikację) przez oferenta poprzez dostarczenie dokumentu / oświadczenia, udzielonego przez autoryzowany serwis, że w/w czynności będą przez niego wykonywane.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji, ale nie wymaga.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 17 wymaga dostarczania preparatu w nietłukącej butelce, nie szklanej? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie, niż inne stosowane opakowania, np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN. W przypadku takiego uszkodzenia może dojść do zanieczyszczenia i skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy sali operacyjnej, a tym samym narażenia osób obecnych w pomieszczeniu, w tym personelu medycznego, na wdychanie oparów anestetyku wzięwnego jakim jest sevofluran.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 5 - Dotyczy pakietu nr 5 poz. 72

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz.72 , dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiolki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 poz. 72 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8 –Dotyczy projektu umowy

Prosimy o zmianę wzoru umowy poprzez dodanie wymaganego postanowienia zakładającego waloryzację wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ze wskazaniem: 1) poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów, uprawniających strony

umowy do żądania zmiany wynagrodzenia, oraz początkowego terminu ustalenia zmiany wynagrodzenia, 2) sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia, 3) sposobu określenia wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia, oraz okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy, 4) maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia, - wraz z określeniem procedury dokonania ww. zmiany, albowiem postanowienie to stanowi obligatoryjny element umowy zawieranej na okres przekraczający 6 miesięcy według art. 439 ustawy – Prawo zamówień publicznych? Dodatkowo prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, 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? Uzasadniając treść powyższego pytania wskazujemy, że art. 439 PZP w znowelizowanym brzmieniu nakłada na Zamawiającego obowiązek określania w umowie, której przedmiotem są roboty budowlane, dostawy lub usługi, zawartej na okres dłuższy niż 6 miesięcy, postanowień dotyczących zasad wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. W konsekwencji, brak zamieszczenia ww. klauzuli waloryzacyjnej w treści umowy uznać należy za naruszenie przez Zamawiającego przepisów ustawy. Mając na uwadze, że wskazana umowa będzie zawierana z Wykonawcą na okres 12 miesięcy, istotnym jest odzwierciedlenie zmian ekonomicznych, które mogą następować w czasie realizacji umowy, a niewątpliwym jest, że koszty nabycia produktów od dostawców jak i koszty realizacji usługi do zamawiającego będą podlegać zmianie. W konsekwencji, waloryzacja wynagrodzenia Wykonawcy przyczyniłaby się do zachowania równowagi finansowej oraz oddawałaby rzeczywiste realia kosztów wykonania danego zamówienia publicznego jak i byłaby odzwierciedleniem zasady uczciwości kupieckiej w realiach zawieranej umowy. Nadto wskazujemy, że zgodnie z ugruntowanym w orzecznictwie oraz doktrynie stanowiskiem – samo zamieszczenie w umowie przetargowej postanowienia waloryzacyjnego nie może sprowadzać się jedynie do formalnego wypełnienia obowiązku jego zawarcia w umowie, lecz powinno pozwalać na rzeczywiste jego zastosowanie podczas realizacji zamówienia (vide: M. Jaworska, Prawo Zamówień publicznych. Komentarz, red. M. Jaworska, D. Grześkowiak-Stojek, J. Jarnicka, A. Matusiak, wyd. 4, 2022). Co za tym idzie, Zamawiający winien tak ukształtować treść klauzuli waloryzacyjnej, aby zapewnić równowagę stron stosunku umownego w zamówieniach publicznych, ekwiwalentność ich świadczeń oraz równomierne rozłożenie ryzyka kontraktowego (vide: wyrok KIO z dnia 6 lipca 2022 r., sygn. akt: KIO 1564/22). Tym samym wykonanie obowiązku z art. 439 PZP powinno odbywać się z uwzględnieniem specyfiki danego przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający odwołuje Wykonawcę do wnikliwego przeanalizowania zapisów umowy, w której zgodnie z przywołanym wyżej art. 439 ustawy Pzp, w §9 ust. 2 pkt. 6 zostały szczegółowo opisane postanowienia dotyczące waloryzacji wynagrodzenia.

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zapisy umowy odnoszące się do rozwiązania umowy w części za porozumieniem stron w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy.

Pytanie nr 9 Dotyczy projektu umowy

Do §2 ust. 4-6 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z określonego wymienionych zapisach wzoru umowy wymogu informowania Zamawiającego z 3-dniowym uprzedzeniem o zmianach w zakresie stawek opłat celnych, stawki podatku VAT, cen urzędowych, z tego względu, że zmiany takie stanowią źródło prawa powszechnie obowiązującego, a co za tym idzie ogłaszane są w ogólnodostępnych publikatorach, do których Zamawiający posiada swobodny dostęp.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany zapisów umowy.

Pytanie nr 10 Dotyczy projektu umowy

Do §3 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §3 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §3 jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) 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 dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając

za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawę, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź:

Przywołany wyżej §3 wzoru umowy nie dotyczy uwag wskazanych przez Wykonawcę w zapytaniu.

Pytanie nr 11 Dotyczy projektu umowy

Do **§7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za rozwiązanie umowy w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Dokładnie takie postanowienie o wskazanej wyżej treści zawiera §7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy.

Pytanie nr 12 Dotyczy projektu umowy

Do **§7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy lub reklamacji/gwarancji w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy dziennie? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 13,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany zapisów umowy. Kara wynika ze specyfiki prowadzonej przez Zamawiającego działalności oraz konieczności zapewnienia leczenia pacjentom.

Pytanie nr 13 Dotyczy projektu umowy

Do **§9 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy**. Prosimy o dodanie następującego zdania: „Przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”.

Odpowiedź:

Nieprawidłowe odniesienie. §9 ust. 1 nie zawiera pkt 2.

Pytanie nr 14 Dotyczy projektu umowy

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 kary umowne:

- b) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości **0,5%** niedostarczonych produktów brutto.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę treści postanowień umowy.

Pytanie nr 15 Dotyczy pakietu nr 19

Czy zamawiający w **pakiecie nr 19 na poz. 2** dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 20ml w 35ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.).

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16 Dotyczy pakietu nr 19

Czy zamawiający w **pakiecie nr 19 na poz. 3** dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 30ml w 50ml pojemniku? Pojemnik

posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z wymaganiami określonymi dla tej pozycji asortymentowej w SWZ.

Pytanie nr 17 Dotyczy pakietu nr 19

Czy zamawiający w **pakiecie nr 19 na poz. 4** dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 50ml w 100ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z wymaganiami określonymi dla tej pozycji asortymentowej w SWZ.

Pytanie nr 18 Dotyczy pakietu nr 19

Czy zamawiający w **pakiecie nr 19 na poz. 5** dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 125ml w 250ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z wymaganiami określonymi dla tej pozycji asortymentowej w SWZ.

Pytanie nr 19 Dotyczy pakietu nr 19

Czy zamawiający w **pakiecie nr 19 na poz. 8** dopuści zaoferowanie w tej pozycji pojemnika z zamknięciem na wcisk wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 600ml w 1000ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.)

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20 Dotyczy pakietu nr 19

Czy zamawiający w **pakiecie nr 19 na poz. 9** dopuści zaoferowanie w tej pozycji pojemnika z zamknięciem na wcisk wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 1800ml w 3000ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.)

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21 Dotyczy pakietu nr 19

Czy zamawiający w **pakiecie nr 19 na poz. 10** dopuści zaoferowanie w tej pozycji pojemnika z zamknięciem na wcisk wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 3000ml w 5000ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.)

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22 Dotyczy pakietu nr 11

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym PN/6/2024, **Pakiet nr 11 - Dostawa leków, pozycja 280** dotycząca „Lactobacillus rhamnosus GG 1 mld pałeczek/1kropl. - 5 ml” dopuszcza możliwość zastosowania produktu o nazwie handlowej Trilac Plus Forte krople 5 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z wymaganiami określonymi dla tej pozycji asortymentowej w SWZ.

Pytanie nr 23 Dotyczy pakietu nr 21

Czy w **Pakiecie 21** 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 fiołka zawiera nominalnie podaną poniżej liczbę jednostek międzynarodowych (j.m.) ludzkich czynników krzepnięcia.

	Zawartość w fiolce j.m.	Zawartość po rekonstytucji w 20 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, współczyszczanego z czynnikami krzepnięcia krwi. Antytrombina III 12,5-25 j.m. na fiolkę (0,75-1,5 j.m./ml).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z wymaganiami określonymi dla tej pozycji asortymentowej w SWZ.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wydłuży godziny przyjmowania dostaw do godziny 14:00?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający zmieni czas dostawy leków w trybie na ratunek do 12 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26

Pakiet 15, pozycja 4

Bardzo proszę o określenie sposobu postępowania w przypadku braku dostępności produktu – zaprzestanie produkcji.

Odpowiedź:

Zgodnie z Działem IV SWZ pkt. 4 :

„W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 – 2.29 pod częścią zamówienia lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie.”

Pytanie nr 27

Czy w pakiecie 11 w poz.73 można wycenić SkinScabin, płyn, 120 ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Czy w pakiecie 5 w poz.62, 63 można wycenić leki w postaci kaps.twardych?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 29

Czy w pakiecie 24 w poz.9 można wycenić żel w opakowaniu 5g odpowiednio przeliczając ilość opak.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30

Czy w pakiecie 11 w poz.280 można wycenić LactoDr. A, krople doustne, 5 ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31

Czy w pakiecie 11 w poz.384 można wycenić np.HepaDr A., tabl., 40 szt., ponieważ taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

Czy w pakiecie 11 w poz.394 można wycenić np. Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33

Czy w pakiecie 11 w poz.422 ze względu na zakończoną produkcję leku można wycenić np. Pyridoxine Darnitsa, 50mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10amp, lek na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 34

Czy w pakiecie 11 w poz.491 można wycenić np. Wapno sodowane, absorbent CO₂, 7600064-5, 5 kg, ponieważ takie jest dostępne na rynku, ilość opak.27?

Odpowiedź:

Tak, proszę wycenić 30 opakowań.

Pytanie nr 35

Czy w pakiecie 11 w poz.500 można wycenić Sudocrem Expert, krem, barierowy, 250 g, ponieważ teraz taki jest dostępny w sprzedaży na rynku?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 36

Czy w pakiecie 11 w poz.500 można wycenić ZinoDr.A, krem, barier-ochron., o dział.piel-reg, 250g, ponieważ teraz taki jest dostępny w sprzedaży na rynku?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 37

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 364. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Enema, roztw.doodbytn, 150 ml ? Rectanal, (14g+5g)/100ml, roztw.doodbytn., 150 ml jest obecnie nie produkowany i nie znany jest termin powrotu dystrybucji.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 244. Czy można wycenić Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 39

Proszę o wydzielenie z pakietu 8 poz.1, umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie jednej pozycji asortymentowej do osobnego pakietu.

Pytanie nr 40

Czy w pakiecie 11 w poz.24 można wycenić Alfacalcidol, 0,25 mcg, kaps.miękkie, 10x10szt (Zg.MZ)?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 41

Czy w pakiecie 11 w poz.56 można wycenić Atenolol Sopharma, 50 mg, tabl.powl., 30 szt, bl(3x10)(ZgMZ)?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 42

Czy w pakiecie 11 w poz.85 można wycenić Flegamina Classic sm.mięt.b/cuk(Flegamina), 4mg/5ml, syr, 120ml?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 43

Czy w pakiecie 11 w poz.111 można wycenić gran.d/sp.zaw.doustn.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 44

Proszę o wykreślenie z pakietu 11 w poz.236, ponieważ produkcja jest zakończona?

Odpowiedź:

Zgodnie z Działem IV SWZ pkt. 4 :

„W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 – 2.29 pod częścią zamówienia lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie.”

Pytanie nr 45

Czy w pakiecie 11 w poz.235 można wycenić Trinity, 10 mg/10 ml, roztw.do wstrz., 10 amp (lek na jednorazową zgodą MZ)?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 46

Czy w pakiecie 11 w poz.20 można wycenić lek w postaci kapsułek?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47

Czy w pakiecie 11 w poz.441 można wycenić kapsułki skrobiowe pakowane po 250 sztuk?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

Czy w pakiecie 11 w poz.204 można wycenić Berodual N,(50mcg+21mcg)/daw,aer.inh,200daw, 10 ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49

Czy w pakiecie 11 w poz.270 można wycenić Kalium Effervescens bezcukrowy,3g,gran.mus,20saszh?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

Czy w pakiecie 10 w poz.1 i 2 można wycenić preparat w butelkach, ponieważ takie są dostępne w sprzedaży?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51

Czy w pakiecie 11 w poz.413 można wycenić Tormexal forte(Tormentile Forte), maść, 20 g?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52

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 i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę ampułek na pojemniki, w pozostałym zakresie zgadza się.

Pytanie nr 53

Czy w pakiecie 11 w poz.491 można wycenić np. Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l przy tej samej ilości opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Czy w pakiecie 11 w poz.569 można wycenić np. Vitaral, tabl.draż., 60 szt?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

Czy w pakiecie 11 w poz.99 można wycenić Calcium Teva, tabl.musuj., 12 szt + 2 szt?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 228.**

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 57

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 486.** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 21 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania 35 opakowań x 48 saszetek preparatu Fortrans.

Pytanie nr 58

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 48.** W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 451.** Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź:

Rec. Paraffinum, czyli surowiec farmaceutyczny do receptury.

Pytanie nr 60

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 170.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 kaps.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, potrzebuje zarówno jednego jak i drugiego preparatu, dlatego w różnych pozycjach formularza asortymentowo-cenowego wymienił zapotrzebowanie na oba preparaty.

Pytanie nr 61

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 256.** Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Uman Big można zaoferować w poz. 255, zgodnie z opisem w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 62

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 514.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml; 8,5ml, rozt.d/wst., 5 amp. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampulka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 514.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetate EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst., 5f?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 227**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 6 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania leku o parametrach zgodnych z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia dla tej pozycji asortymentowej (tj. w Zał. Nr 2.11 do SWZ).

Pytanie nr 64

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 90**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania leku o parametrach zgodnych z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia dla tej pozycji asortymentowej (tj. w Zał. Nr 2.11 do SWZ).

Pytanie nr 65

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 17**. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 66

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 50**. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 67

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 485**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania leku o parametrach zgodnych z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia dla tej pozycji asortymentowej (tj. w Zał. Nr 2.11 do SWZ).

Pytanie nr 68

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 485**. Czy zamawiający dopuszcza produkt generyczny w stosunku do leku oryginalnego zawierający substancję czynną salmeterol + flutikazon w inhalatorze typu dysk”.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 92**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania leku o parametrach zgodnych z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia dla tej pozycji asortymentowej (tj. w Zał. Nr 2.11 do SWZ).

Pytanie nr 70

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 119**. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 119 do osobnego pakietu.

Pytanie nr 71

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 245**. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 245**. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000

j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73

Dotyczy **pakietu nr 12 poz. 12**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74

Dotyczy **pakietu nr 26 poz. 1 i 2**. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 75

Dotyczy **pakietu nr 26 poz. 1 i 2**. 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, ale nie wymaga.

Pytanie nr 76

Dotyczy **pakietu nr 26 poz. 1 i 2**. Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 78

Pakiet 5, Pozycja 25, Calcii chloridum (10mg/ml) - 10ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chlorku lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość przez 24 godziny w temperaturze 15°C-25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 79

Pakiet 5, Pozycja 29, Cefazolinum 1g fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie z CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu oddechowego, wywołanego przez *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus* (w tym szczepy wytwarzające penicylinazy), *Klebsiella* spp., *Haemophilus influenzae*, paciorkowce β - hemolizujące grupy A (*Streptococcus pyogenes*), w leczeniu zakażenia układu moczowo-płciowego, wywołanego przez *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis*, *Klebsiella* spp., niektóre szczepy z rodzaju *Enterobacter* i *Enterococcus* i w leczeniu zakażenia dróg żółciowych wywołanego przez *Escherichia coli*?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania leku o parametrach zgodnych z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia dla tej pozycji asortymentowej (tj. w Zał. Nr 2.5 do SWZ).

Pytanie nr 80

Pakiet 5, Pozycja 29, Cefazolinum 1g fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 81

Pakiet 5, Pozycja 60, 61 Fentanyl: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie nr 82

Pakiet 5, Pozycja 78, 79, Lidocainum: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie nr 83

Pakiet 5, Pozycja 83, 84, Metamizolum natrium amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie nr 84

Pakiet 5, Pozycja 100, 101, 102, Midazolamum amp.: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 85

Pakiet 5, Pozycja 111, Omeprazol 40mg (proszek rozpuszczalny w 0,9% roztworze NaCl oraz 5% roztworze glukozy) proszek do sporządzania roztworu do infuzji: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 86

Pakiet 5, Pozycja 140, 141, Tramadolum: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 87

Czy Zamawiający dopuści **w Pakiecie 5 poz 286** produkt LactoDr. krople o identycznej zawartości kultur bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 (1 mld CFU/1 kroplę)? Preparat ten nie zawiera glutenu, laktozy i białek mleka krowiego

Odpowiedź:

Nie ma w Pakiecie 5 poz. 286.

Pytanie nr 88

Czy **w Pakiecie 5 poz 77** Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań

Odpowiedź:

Jeśli produkt posiada rejestrację jako produkt leczniczy, to tak. W przeciwnym razie, nie.

Pytanie nr 89

Czy **w Pakiecie 11 poz 506** z uwagi na podanie nazwy handlowej Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA

Odpowiedź:

W pakiecie 11 poz. 506 Zamawiający oczekuje zaoferowania Sulpiryd 200 mg x 30 tabl

Pytanie nr 90

Czy **w pakiecie 11 poz 28** Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasyпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

Odpowiedź:

W pak. 11 poz. 28 Zamawiający oczekuje zaoferowania Allopurinol 100mg x 50 tabl.

Pytanie nr 91

Czy w Pakiecie 11 poz 390 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie L-ornityny (100 mg), wodorowinian cholicy (35 mg). Wskazując nazwę handlową Zamawiający ogranicza możliwość zaoferowania preparatu o innym, lepszym składzie (Hepatil - L-ornityny (100mg), wodorowinian cholicy (14,4mg) ?

Odpowiedź:

W pakiecie 11 poz. 390 Zamawiający oczekuje zaoferowania Oxycodoni hydrochloridum 10mg x 60 tabl o przedłużonym uwalnianiu.

Zamawiający informuje, iż w przypadku oferowania przez Wykonawców asortymentu o parametrach dopuszczonych przez Zamawiającego na podstawie udzielonych odpowiedzi na pytania i wyjaśnień treści SWZ, wymaga aby Wykonawca zawarł w Zał. Nr 2.1 -2.29 do SWZ – tj. w formularzach asortymentowo-cenowych, dopuszczony opis przedmiotu zamówienia dla oferowanego produktu wraz z nr pytania, na który udzielono odpowiedzi dopuszczającej.

II. ZMIANY TREŚCI SWZ.

Zamawiający – Brzeskie Centrum Medyczne, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Brzegu działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) informuje, że **dokонуje zmiany treści SWZ w zakresie przedmiotu zamówienia, polegającej na dodaniu dodatkowych dwóch Pakietów nr 28 i 29 i zmniejszeniu asortymentu w Pakiecie nr 3.**

Powyższa zmiana skutkuje zmianą SWZ, formularza oferty - Zał.nr 1 do SWZ, formularza asortymentowo-cenowego tj. Zał. Nr 2.1 do 2.29 do SWZ oraz Zał. Nr 3 do SWZ – formularza JEDZ wraz z plikiem espd (Zał. Nr 4 do SWZ).

Jednocześnie, w wyniku dokonania powyższej zmiany, Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 4 i 6 ustawy Pzp, w celu zapoznania Wykonawców ze zmianą SWZ i rzetelnego przygotowania ofert, **przedłuża terminy:**

- **składania ofert** z dnia 25 października 2024 r., godz.: 09:30 na dzień 30 października 2024 r. godz.: 08:30;
- **otwarcia ofert** z dnia 25 października 2024 r., godz.: 10:00 na dzień 30 października 2024 r., godz.:09:00
- **związania ofertą** z dnia 22 stycznia 2025 r. na dzień 27 stycznia 2025 r.

Zamawiający informuje, że **zmieniona SWZ, Zał. Nr 1 do SWZ – formularz oferty ,Zał. Nr 2.1-2.29 do SWZ – formularze asortymentowo-cenowe oraz Zał. Nr 4 do SWZ – plik espd służący do stworzenia JEDZ** zostaną opublikowane na stronie prowadzonego postępowania: <https://e-ProPublico.pl/>. Wykonawca przygotowując ofertę na przedmiotowe zamówienie powinien brać pod uwagę powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacje, jako **stanowiące integralną część SWZ.**

Zgodnie z art. 135 ust. 6 oraz 137 ust. 2 ustawy Pzp stanowisko Zamawiającego zostało przekazane do wszystkich wykonawców biorących udział w postępowaniu poprzez zamieszczenie na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

.....
Kierownik Zamawiającego