



Poznań, 08.02.2023 r.

ADZP-381-3/23

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu  
o udzielenie zamówienia publicznego**

**Odpowiedzi na pytania w sprawie SWZ nr 2 oraz informacja o modyfikacji**

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz.1710 z późn. zm.), prowadzonym w trybie **przetargu nieograniczonego** w przedmiocie: **"Sukcesywna dostawa preparatów leczniczych"** udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**PYTANIE 1: Dotyczy pakietu nr 5 poz. nr 5**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Octaplex, 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji"

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**PYTANIE 2: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 16**

W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuści.**

**PYTANIE 3: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 19**

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**PYTANIE 4: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 20**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji.**

**PYTANIE 5: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 23**

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wydzieli i nie wykreśli pozycji.**

**PYTANIE 6: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 26**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji.**

**PYTANIE 7: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 27, 28**

Klimicin fiołki- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Clindamycin kabi amp. ?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.**

**PYTANIE 8: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 37**

OXYTOCIN 5 j.m / 1 ml x 10 amp wymagane przechowywanie w temperaturze do 25°C – obecnie brak na rynku leku który można przechowywać poza lodówką, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę obecnie dostępnego leku?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.**

**PYTANIE 9: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wyrazi zgodę jeśli zgodnie z SWZ produkt leczniczy jest z możliwością stosowania do żywienia pozajelitowego.

**PYTANIE 10: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 39**

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie wydzieli i nie wykreśli pozycji.

**PYTANIE 11: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 43.**

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

(2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**ODPOWIEDŹ:** (1.) Tak, Zamawiający wymaga, (2.) Tak, Zamawiający wymaga.

**PYTANIE 12: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 47,48**

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 dożylną?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów.

**PYTANIE 13: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 49**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**PYTANIE 14: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 55**

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji i nie wykreśli pozycji.

**PYTANIE 15: Dotyczy pakietu nr 8 poz. 23**

W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie wydzieli i nie wykreśli pozycji.

**PYTANIE 16: Dotyczy pakietu nr 9 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp?

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie dopuści.

**PYTANIE 17: Dotyczy pakietu nr 9 poz. 28, 29**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

2. Czy zamawiający wymaga zaofertowania preparatów od jednego producenta?

**ODPOWIEDŹ:** 1. Zamawiający dopuszcza nie wymaga. 2. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**PYTANIE 18: Dotyczy pakietu nr 9 poz. 31**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**PYTANIE 19: Dotyczy pakietu nr 9 poz. 32**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**PYTANIE 20: Dotyczy pakietu nr 9 poz. 37**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach uniijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu pakowanego po 40 szt. w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem i oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej.**

**PYTANIE 21: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1**

Acc saszetka – zakończona produkcja ; czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki musującej ?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**PYTANIE 22: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 31**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji.**

**PYTANIE 23: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 70**

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 tbl.?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 24: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 110, 111**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**PYTANIE 25: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 132, 133**

Montelukast tabl.- lek występuje tylko w postaci tabletki do rozgryzania i żucia ; czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w takiej postaci ?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**PYTANIE 26: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 179**

Tegretol 200 mg – czy Zamawiający miał na myśli tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający miał na myśli tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu.**

**PYTANIE 27: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 26**

Betadine 1% maść – czy nie zaszła omyłka pisarska i winno być Betadine maść 10 %?

**ODPOWIEDŹ: Tak, nastąpiła pomyłka pisarska powinno być Betadine maść 10 %. Zamawiający dokonał modyfikacji.**

**PYTANIE 28: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 33**

Borasol 200 g nie zamieniać – lek w op. 200 g – zakończona produkcja – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę op. 190 g z przeliczeniem wymaganej ilości ?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**PYTANIE 29: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 45**

Czy Zamawiający dopuści wycenę 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: Zamawiający nie dopuszcza. W SWZ Zamawiający jasno doprecyzował, że zamiennik/równoważnik musi posiadać ten sam skład.**

**PYTANIE 30: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 73**

Espumisan krople- prosimy o doprecyzowanie dawki do wyceny.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiającemu chodziło o dawkę 40 mg/ml. Zamawiający dokonał modyfikacji.**

**PYTANIE 31: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 87.**

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 4 saszetki (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?

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

**ODPOWIEDŹ: (1.) Zgodnie z SWZ. (2.) Zgodnie z SWZ.**

**PYTANIE 32: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 93**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**ODPOWIEDŹ: Proszę o wycenę, jako produkt leczniczy.**

**PYTANIE 33: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 99**

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: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**PYTANIE 34: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 144**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Nasivin Baby (soft 0.01%), 0,1 mg/ml, krople do nosa, 5 ml ( gdyż Nasivin 0.01% (0,1 mg/ml), krople do nosa, 5 ml – wstrzymane w obrocie)

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuści.**

**PYTANIE 35: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 156**

Nystatyna 5g/24 ml granulat – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Nystapol 100 000IU/ml; 30 ml ?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**PYTANIE 36: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 162**

Pantenol aer. 130 g – prosimy o informację czy należy wycenić Panthenol SOS 130 g zarejestrowany jako kosmetyk czy Panthenol 5% pianka 150 ml zarejestrowany jako wyrób medyczny ? Nie ma na rynku Panthenolu zarejestrowanego jako lek

**ODPOWIEDŹ: Należy wycenić Panthenol 5% pianka 150 ml zarejestrowany, jako wyrób medyczny.**

**PYTANIE 37: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 167**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**ODPOWIEDŹ: Proszę o wycenę, jako produkt leczniczy.**

**PYTANIE 38: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 213**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.**

**PYTANIE 39: Dotyczy kropli, syropów, maści, żeli substancji**

czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej lub w sytuacji gdy wymagana w SWZ wielkość opakowania nie jest już dostępna (nie dotyczy pozycji z dopiskiem nie zamieniać )

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania w sytuacji, gdy wymagana w SWZ wielkość jest już niedostępna.**

**PYTANIE 40: Dotyczy Pakiet nr 6 poz. 74-78**

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie nr 6 poz. 74-78 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki

D. choroby hematologiczne w tym:

- nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna
- idiopatyczna plamica małopłytkowa u dorosłych (wyłącznie podawanie dożylnie; przeciwwskazane jest podawanie domięśniowe)
- wtórna małopłytkowość u dorosłych – niedobór erytroblastów w szpiku
- wrodzona niedokrwistość hipoplastyczna

E. choroby nowotworowe w tym

- Leczenie paliatywne: – białaczki i chłoniaki u dorosłych
- ostra białaczka u dzieci
- poprawa jakości życia pacjentów z nowotworami w stadium terminalnym

F. Zaburzenia endokrynologiczne w tym

- pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy (w określonych okolicznościach, w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami)
- ostra niedoczynność kory nadnerczy (może być konieczne podawanie w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami)
- leczenie wstrząsu wywołanego niewydolnością kory nadnerczy, albo wstrząsu nieodpowiadającego na konwencjonalne leczenie, w razie potwierdzenia lub podejrzenia niewydolności kory nadnerczy (w przypadkach kiedy niewskazane jest podanie mineralokortykosteroidów)
- przed zabiegami chirurgicznymi oraz w przypadku ciężkiej choroby lub urazu, u pacjentów ze zdiagnozowaną niewydolnością kory nadnerczy lub zmniejszonym poziomem hormonów nadnerczy
- wrodzony przerost nadnerczy
- nieropne zapalenie tarczycy
- hiperkalcemia w przebiegu choroby nowotworowej

I w/w wskazania zostały potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wymaga.**

**PYTANIE 41: Dotyczy Pakiet nr 6 poz. 74-78**

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w Pakiecie nr 6 poz. 74-78 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wymaga.**

**PYTANIE 42:**

Poniższe leki mają status zakończonej produkcji, prosimy o informację, czy należy wycenić lek podając ostatnią cenę zakupu czy nie wyceniać wcale

Nazwa pakietu	Numer pozycji	Nazwa handlowa
0005	15	NeoRecormon 500, 500jm/0,3ml,inj.,6amp-strz
0006	68	Propranolol WZF, 1 mg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz, 10amp
0007	14	Lakcid, prosz.d/sp.zaw.doust., 10 amp
0008	34	Vit. B 1 Teva, 25 mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10 amp
0008	36	Vit. B 6 Teva, 25 mg/ml; 2ml,rozt.do wstrz., 5 amp



0010	1	ACC mini, 100mg, prosz. d/sp. roztw. doust., 3g, 20sasz.
0010	146	Ospen 1000, 1.000 000 IU., tabl. powl., 30 szt
0011	36	Butapirazol, 50 mg/g, maść, 30 g
0011	136	Mova Nitrat Pipette, 10mg/ml; 0,5ml, kr. d/ocz., 50pipet
0011	137	Mucofluid, 50 mg/ml, aer. do nosa, 12,5 ml
0011	144	Nasivin 0.01% (0,1 mg/ml), krople do nosa, 5 ml
0011	190	Relanium, 2 mg/5 ml, zaw. doustna, 100 g
0011	201	Solcoseryl, 2,07 mg/g, maść, 20 g
0011	202	Solcoseryl, 4,15 mg/g, żel na skórę, 20 g

**ODPOWIEDŹ:** Należy wycenić lek podając ostatnią cenę, Zamawiający dokonał modyfikacji zamówienia częściowego nr 7 poz. 14.

**PYTANIE 43: Pakiet 5, Pozycja 29,**

LINEZOLID 2mg/ml x 10 but/worków a 300 ml: Czy Zamawiający dopuści linezolid pakowany w opakowania x 1 ?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający dopuści.

**PYTANIE 44: Pakiet 5, Pozycja 30,**

METAMIZOLE KALCEKS 1g w 2 ml x10 amp rejestracja leku od 3 m-sca życia: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie dopuści.

**PYTANIE 45: Pakiet 5, Pozycja 31,**

METAMIZOLE KABI 1000 mg/2 ml x 10 amp: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

**ODPOWIEDŹ:** Nie, Zamawiający nie dopuści.

**PYTANIE 46: Pakiet 6, Pozycja 27,**

FENTANYL 0,5 mg / 10 ml 50 AMP.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wymaga.

**PYTANIE 47: Pakiet 9, Pozycja 3,**

AMIKACIN 0,5 g fiołka: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampulki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający dopuści.

**PYTANIE 48: Pakiet 5 pozycja 27-28**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 27-28 opakowanie typu ampulka x 5 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający dopuści.

**PYTANIE 49: Pakiet 6 pozycja 47 i 48**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 6 pozycja 47 i 48 aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający wymaga.

**PYTANIE 50: Pakiet 9 pozycja 30**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 pozycja 30 produktu lidocaine w opakowaniu szklanym o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 51: Pakiet 9 pozycja 34**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 9 pozycja 34 na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu szklanym o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 52: Pakiet 9 pozycja 31 i 32**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 9 pozycja 31 i 32 opakowanie typu ampułka 20ml x 5 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 53: Pakiet 9 pozycja 28 i 29**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 9 pozycja 28 i 29 aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**PYTANIE 54: do §1 ust. 4 wzoru umowy:**

Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 4, 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%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 4 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 55: do §1 ust. 5 wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie minimalnego gwarantowanego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 56: do §3 ust. 5 pkt 9 wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 50% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 wzoru umowy? Wyjaśniamy, że możliwość taka została przewidziana w art. 455 ust. 1 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2021 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129).

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 57: do §3 ust. 5 wzoru umowy**

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §3 ust. 5 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 58: do §5 pkt 4 wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za opóźnienie w realizacji dostawy do wysokości 1% wartości niedostarczonego asortymentu za każdy dzień opóźnienia? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14,75% 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.**

**PYTANIE 59 do §7 ust. 9 wzoru umowy**

Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 60: do §8 ust. 4 wzoru umowy**

Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość jej potrącenia będzie uzasadniona aktualnymi oraz powszechnie obowiązującymi normami prawnymi.”.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 61 do §9 ust. 1 wzoru umowy**

Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 62: Zamówienie częściowe nr 7 poz. 13 i 14**

Czy w Zamówieniu częściowym nr 7 poz. 13 i 14 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**PYTANIE 63: Zamówienie częściowe nr 7 poz. 13 i 14**

Czy w Zamówieniu częściowym nr 7 poz. 13 i 14 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**ODPOWIEDŹ: Zamówienie częściowe nr 7 poz. 13 – Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Zamówienie częściowe nr 7 poz. 14 – Tak, Zamawiający dopuści, jeśli produkt jest dopuszczony od pierwszych dni życia.**

**PYTANIE 64: Dotyczy pakietu nr 5 poz. nr 38**

Pabal Czy zamawiający wymaga aby lek zawierający substancje czynna karbetocyna posiadał 2 wskazania w zapobieganiu krwotokowi poporodowemu spowodowanemu atonią macicy: w cesarskim cięciu i porodach naturalnych?”

Uzasadnienie: Posiadanie leku w 2 wskazaniach daje możliwość zastosowania leku również u pacjentek po porodach naturalnych, u których niezbędne jest zastosowanie karbetocyny w zapobieganiu atonii macicy po porodach naturalnych.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wymaga.**

**PYTANIE 65: Dotyczy Pakiet nr 12, pozycja 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bebilon HMF (wzmacniacz mleka kobiecego), gramatura: 50 saszetek po 1 gr (50gr)?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**PYTANIE 66: Dotyczy zamówieniu częściowym nr 6 pozycja nr 78**

W zamówieniu częściowym nr 6 pozycja nr 78 , dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.**



**PYTANIE 67: Dotyczy Pakiet 3 poz. 5 i 8**

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści podanie ostatniej ceny leku oraz uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowo niedostępny na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuści podanie ostatniej ceny leku.**

**PYTANIE 68: Dotyczy: pakiet 6 pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek CALSIOSOL ROZTW.DO WSTRZ.LUB INFUZ. 0,0955 G/ML 5 AMP.A 10ML x ilości 50 opakowań?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza, jeśli produkt leczniczy ma możliwość stosowania do żywienia pozajelitowego zgodnie z SWZ.**

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy Pzp, informuje o dokonaniu zmian w zapisach Specyfikacji warunków zamówienia (zwanej dalej: SWZ) poprzez modyfikację następującego dokumentu:

- załącznik nr 2 do SWZ – formularz cenowy,

Wszystkie zmiany zostały zaznaczone na czerwono. Poprawione załączniki są wiążące dla wszystkich wykonawców i należy je uwzględnić przy składaniu ofert. Pozostałe zapisy pozostają bez zmian.

Z poważaniem

**Z-ca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych**

**/ - / Marek Dakowski**