

Nr sprawy IZM.I.272.45.2020.LD

## ZMIANA 1

Na podstawie art. 38 ust. 1, 2, 4, 4a w powiązaniu z art.12a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zmianami), w związku z zapytaniami Wykonawców, Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert, udziela odpowiedzi na zapytania dot. przetargu nieograniczonego na: **Dostawy leków różnych** (ogłoszenie o przetargu nieograniczonym ukazało się w BZP pod nr 769373-N-2020 z dnia 21.12.2020 r., ogłoszenie o zmianie ogłoszenia ukazało się w BZP pod nr 540396787-N-2021 z dnia 07.01.2021 r.).

Zamówienie składa się z 17części:

1. Dostawy leków różnych - część 1.
2. Dostawy leków różnych - część 2
3. Dostawy leków różnych - część 3
4. Dostawy leków różnych - część 4
5. Dostawy leków różnych - część 5
6. Dostawy leków różnych - część 6
7. Dostawy leków różnych - część 7
8. Dostawy leków różnych - część 8
9. Dostawy leków różnych - część 9
10. Dostawy leków różnych - część 10
11. Dostawy leków różnych - część 11
12. Dostawy leków różnych - część 12
13. Dostawy leków różnych - część 13
14. Dostawy leków różnych - część 14
15. Dostawy leków różnych - część 15
16. Dostawy leków różnych - część 16
17. Dostawy leków różnych - część 17

### I Odpowiedzi na zapytania:

1. **Dotyczy pakietów.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?  
**Odp. Pytanie zbyt ogólne, proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.**
2. **Dotyczy pakietów.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać

pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odp. Pytanie zbyt ogólne, proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.**

3. **Dotyczy pakietów.** 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)?

**Odp. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

4. **Dotyczy pakietów.** 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?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

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

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

**Odp. Pytanie zbyt ogólne, proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.**

6. **Dotyczy pakietów.** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odp. Pytanie zbyt ogólne, proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.**

7. **Zadanie 4 pozycja 347.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odp. Zamawiający wymaga rejestracji jako lek i dopuszcza wszystkie preparaty spełniające to kryterium.**

8. **Zadanie 4 pozycja 347.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odp. Zamawiający wymaga rejestracji jako lek i dopuszcza wszystkie preparaty spełniające to kryterium.**

**9. Zadanie 4 pozycja 20.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego pod względem składu oraz wskazań do stosowania zasyпки ZinoDr.?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

10. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji; 2 mg/ml-5ml x 5 amp. w części nr 4 poz. 87 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza , aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji; 2 mg/ml-5ml x 5 amp. w części nr 4 poz. 87 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.**

11. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji; 2 mg/ml-5ml x 5 amp. w części nr 4 poz. 87 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odp. Zamawiający nie wymaga aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji; 2 mg/ml-5ml x 5 amp. w części nr 4 poz. 87 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności.**

12. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji; 2 mg/ml-5ml x 5 amp. w części nr 4 poz. 87 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

5 do 25 °C czy też

2-8°C oraz 25°C?

**Odp. Zamawiający dopuszcza aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji; 2 mg/ml-5ml x 5 amp. w części nr 4 poz. 87 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C.**

13. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji; 2 mg/ml-5ml x 5 amp. w części nr 4 poz. 87 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji; 2 mg/ml-5ml x 5 amp. w części nr 4 poz. 87 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml**

14. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas inj. 25mg / 2,5 ml x 5 w części nr 4 poz. 45 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odp. Zamawiający dopuszcza aby produkt Atracurii besilas inj. 25mg / 2,5 ml x 5 w części nr 4 poz. 45 posiadał zapis w Charakterystyce**

**Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C**

15. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas inj. 50mg / 5ml x 5 w części nr 4 poz. 46 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?  
**Odp. Zamawiający dopuszcza aby produkt Atracurii besilas inj. 50mg / 5ml x 5 w części nr 4 poz. 46 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C.**

16. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert przetargowych na organizowane przez Państwa postępowanie z dnia 12.01.2021r. na termin 20.01.2021r. Bardzo zależy nam na współpracy z Państwem i wzięciu udziału w procedurze przetargowej a tym samym na zdobyciu najatrakcyjniejszych cen od producentów i starannym przygotowaniu oferty, ale obawiamy się, że ze względu na nagromadzenie postępowań przetargowych w tym czasie, nie uda się nam przygotować w pierwotnym terminie optymalnie najlepszej oferty dla Państwa Szpitala.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane w pytaniu rozwiązanie i Ogłoszeniem o zmianie ogłoszenia opublikowanym w BZP po nr 540396787-N-2021 z dnia 07.01.2021 r.) oraz informacji (Zmiana 1) na stronie internetowej Zamawiającego zmienił termin składania ofert do dnia 20.01.2021r.**

17. Zwracamy się również z prośbą w związku z obowiązującym na terenie całego kraju stanem zagrożenia epidemicznego, a co za tym idzie koniecznością wdrożenia procedur ograniczających bezpośrednie kontakty, zwracamy się z prośbą o zmianę warunków w zakresie złożenia oferty ww. postępowaniu. Ze względu na wymuszoną zmianę organizacji pracy większości podmiotów gospodarczych oraz osób świadczących pracę (w tym również poczty, firm kurierskich, banków) wnosimy o zmianę formy złożenia oferty na elektroniczną. Jesteśmy przekonani, że w obecnej sytuacji, jedynie forma komunikacji elektronicznej, a zwłaszcza możliwość złożenia oferty w formie elektronicznej, pozwoli wykonawcom zamówień publicznych na przygotowanie i złożenie oferty.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane w pytaniu rozwiązanie.**

18. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 10 pozycji 36 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odp. Tak, Zamawiający wymaga.**

19. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 1 pozycja 117 i 119 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odp. Tak, Zamawiający wymaga.**

20. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 69 i 70 (Metamizolum natricum inj. 1 g/2 ml x 5 amp...) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

**Odp. Tak, Zamawiający wymaga.**

21. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 56 Kalium Chloratum posiadało trwałość 24h po pobraniu pierwszej dawki z fiolki.

**Odp. Tak, Zamawiający wymaga.**

22. **Część 14.** Czy w Części 14 Zamawiający dopuści zaoferowanie testów konfekcjonowanych w opakowaniach zbiorczych x 25 szt. (po przeliczeniu szt. testu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę), przy czym każdy test jest indywidualnie, szczelnie zapakowany i może być wykorzystany do końca daty ważności?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

23. **Część 4 poz. 322.** Czy w Części 4 poz. 322 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Preparat nie zawiera laktozy i może być podawany pacjentom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odp. Zamawiający wymaga rejestracji jako lek i dopuszcza wszystkie preparaty spełniające to kryterium**

24. Czy w Części 1 poz. 57, 58, 59, 60, oraz w Części 4 poz. 198 i 199 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w siwz w poz. 198? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Oferowane kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.

**Odp. Poz. 57 – Zamawiający wymaga zawiesiny doustnej z pipet. Poz. 58, 59, 60, 198- Zamawiający wymaga rejestracji jako lek. Poz.199 - Zamawiający dopuszcza.**

25. Czy w Części 1 poz. 57, 58, 59, 60, oraz w Części 4 poz. 198 i 199 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Oferowane kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.  
**Odp. Poz. 57 – Zamawiający wymaga zawiesiny doustnej z pipet. Poz. 58, 59, 60, 198- Zamawiający wymaga rejestracji jako lek. Poz.199 - Zamawiający dopuszcza.**

26.Czy w Części 1 poz. 57, 58, 59, 60, oraz w Części 4 poz. 198 i 199 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii?

**Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane w pytaniu rozwiązanie.**

27.Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odp. Pytanie zbyt ogólne, proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.**

28.Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odp. Pytanie zbyt ogólne, proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.**

29.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.; odwrotnie?

**Odp. Pytanie zbyt ogólne, proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.**

30.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.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?

**Odp. Pytanie zbyt ogólne, proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.**

31.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.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odp. Pytanie zbyt ogólne, proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.**

32.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.: ampułki-pojemniki, - i odwrotnie?

**Odp. Pytanie zbyt ogólne, proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.**

33. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

34. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp w ilości 2 opakowań?

**Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

35. W zadaniach składających się na opis przedmiotu zamówienia zamawiający wskazał nazwy oznaczonych rodzajów produktów leczniczych. Jednakże dla każdego z nich istnieją odpowiedniki zarejestrowane w Polsce dla tych samych wskazań, co produkty wskazane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, co oznacza, iż świetle ustawodawstwa dotyczącego leków spełniają te same wymagania. Tym samym stanowią produkty w pełni równoważne, mogące być przedmiotem oferty równoważnej w rozumieniu art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych. Niestety w specyfikacji istotnych warunków zamówienia brak jednoznacznego zapisu w tej kwestii. Dlatego też mając na uwadze art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia o możliwość zaoferowania produktów równoważnych.

**Odp. Proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.**

36. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 88. 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.

**Odp. Nie, zgodnie z SIWZ, Zamawiający w pakiecie 4 pozycja 88 wymaga preparatu o następującym składzie: 10mg pikosiarczanu sodu, 3,5g tlenku magnezu lekkiego, 10,97 g kwasu cytrynowego bezwodnego, 195mg potasu w 1 saszetce. Makrogol 4000 jest ujęty w pakiecie 4 pozycji 304.**

37. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 184. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

38. Dotyczy pakietu 1 pozycja 52. Czy zamawiający dopuści wycenę: Starazolin HydroBalance One, krop.d/oczu, 0,5ml, 12poj?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

39. Dotyczy pakietu 4 pozycja 23. Czy zamawiający dopuści preparat: Sedron, 70 mg, tabl.powl., 4 szt, bl(1x4)?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

40. Dotyczy pakietu 4 pozycja 73. Czy zamawiający dopuści preparat: Calcium Pliva, 9mg jon. wap/ml; 5ml, rozt. d/wst, 10amp?  
**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

41. Dotyczy pakietu 4 pozycja 108. Czy zamawiający dopuści preparat: Espumisan, 40 mg/ml, krople doustne, 30 ml?  
**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

42. Dotyczy pakietu 4 pozycja 173. Czy zamawiający dopuści preparat: Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g.  
**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

43. Dotyczy pakietu 4 pozycja 182. Czy zamawiający dopuści preparat: Ibufen d/dzieci o sm.trusk, 100mg/5ml, zaw.dou, 100ml?  
**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

44. Dotyczy pakietu 4 pozycja 184. Czy zamawiający dopuści preparat: Gamma anty-HBs 200, 200j.m; 1ml, roztw. do wstrz., 1amp?  
**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

45. Dotyczy pakietu 4 pozycja 223. Czy zamawiający dopuści preparat Zajadex, maść, na zajady i problemy skóry ust, 10ml.  
**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

46. Dotyczy pakietu 4 pozycja 333. Czy zamawiający dopuści preparat: Novoscabin, płyn, do stosow. na skórę, 120 ml?  
**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

47. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 210. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.  
**Odp. Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji do osobnego pakietu.**

48. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 198. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.  
**Odp. Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji do osobnego pakietu.**

49. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 37. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.  
**Odp. Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji do osobnego pakietu.**

50. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 248. Czy Zamawiający w pak... poz.. Wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodorku (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodorku (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodorku.  
**Odp. TAK, Zamawiający wymaga preparatu, który zgodnie z CHPL zawiera w 1 ampulce 2 ml: 100 mg pirydoksyny chlorowodorku (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodorku (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodorku.**

51. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 150. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w dawce 30 mln j./0,5ml?  
**Odp. NIE, zgodnie z SIWZ, dawka 30mln j./0,5ml jest ujęta w pozycji 149**



w pakiecie 4.

52. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 268. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.  
**Odp. Nie, Zamawiający nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu.**

53. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 413. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Sofnolime, wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.  
**Odp. Zamawiający dopuszcza dostępne na rynku wapno sodowane granulowane 4,5kg. Należy wycenić 3 op.**

54. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 172. 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.  
**Odp. NIE, zgodnie z SIWZ.**

55. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 304. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza Makrogol 4000 - proszek do przygotowania roztworu doustnego; gdzie 1 saszетка zawiera: 64 g makrogoli 4000, 5,7 g bezwodnego siarczanu sodu, 1,68 g wodorowęglanu sodu, 1,46 g chlorku sodu, 750 mg chlorku potasu; 4 saszetki po 74 g.**

56. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 195. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający: • właściwości przeciwgrzybicze; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też • wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op.\* 60 tab.)

**Odp. Zamawiający oczekuje działania p/grzybiczego, jeśli preparat jest niedostępny proszę podać ostatnią cenę i podać informacje pod pakietem**

57. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 327. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

**Odp. NIE, Zamawiający nie dopuszcza preparatu zarejestrowanego jako suplement diety, ale dopuszcza opakowanie między 1,2 a 1,5g.**

58. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 321. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

**Odp. NIE, Zamawiający nie dopuszcza preparatu zarejestrowanego jako suplement diety.**

59. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę

preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 1 opakowań?

**Odp. TAK, w pakiecie 5 poz.24. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Atimos 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 2 op.**

60.Dotyczy pakietu nr 6 poz. 38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odp. NIE, zgodnie z SIWZ.**

61.Dotyczy pakietu nr 16 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

62.Dotyczy pakietu nr 16 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu.**

63.Dotyczy pakietu nr 16 poz. 2. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 1 i 2 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odp. Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 1 i 2 pochodziły od jednego producenta, zgodnie z SIWZ.**

64.Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 1 i 2 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odp. Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 1 i 2 pochodziły od jednego producenta, zgodnie z SIWZ.**

65.Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu.**

66.Dotyczy pakietu nr 17 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

67.Dotyczy pakietu nr 4 poz. 377. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

68.Dotyczy pakietu nr 4 poz. 413. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Medisorb Twin Pack, wapno sodowane, 4,5kg?

**Odp. Zamawiający dopuszcza dostępne na rynku wapno sodowane granulowane 4,5 kg.**

69.Dotyczy pakietu nr 5 poz. 42. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Encortolon, 5 mg, tabl., 20 szt?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

70.Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu na Jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia w:- pakiet 4 pozycje: 72,370, 406.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

71.Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki: - pakiet 4 pozycje: 275.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

72.Czy zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu w :  
-pakiet 4 pozycje: 117,161.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

73.Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w :  
- pakiet 4 pozycje:, 120,121,138,142,143,319,371,376,390,392,

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

-pakiet 5 pozycje: 3,137-139, 53-57, 58

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza za wyjątkiem pozycji 137-139-pakiet 5 zawiera tylko 65 pozycji.**

-pakiet 10 pozycje: 24.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

74.Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na modyfikację zapisu wzoru Umowy §1ust. 3 dla Części nr 8 poprzez wydłużenie godzin dostaw **do godziny 14:00 dnia następnego**, zarówno dla dostaw zwykłych jak i dostaw w trybie CITO złożonych po godzinie 10:00.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane w pytaniu rozwiązanie.**

75.Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na modyfikację zapisu wzoru Umowy §6 ust. 1.1 dla Części nr 8 poprzez obniżenie wysokości kary i użycie sformułowania: „... **0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy**”;

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane w pytaniu rozwiązanie.**

76.Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie kary opisanej §6 ust.1.2 dla Części nr 8 do „...**10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy**”;

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane w pytaniu rozwiązanie.**

77.Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie kary opisanej §6 ust.1.7 dla Części nr 8 do „...**5% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy**”;

Zaznaczę, że zaproponowane powyżej zamiany zapisów zaczerpnięte zostały z powszechnie stosowanych umów tego typu. Wprowadzone zmiany skutecznie zabezpieczają interesy Zamawiającego. Naliczanie kar „od wartości brutto zawartej Umowy” bez uwzględnienia wartości jej wykorzystania jest niesprawiedliwe i nadmiernie obciąża Wykonawcę.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane w pytaniu rozwiązanie.**

78.Czy Zamawiający w pozycji 51 część 1 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu 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?  
**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego w pytaniu rozwiązania.**

79.Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?  
**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego w pytaniu rozwiązania.**

80.Czy Zamawiający w par. 1.3. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane w pytaniu rozwiązanie.**

81.Czy Zamawiający zmieni określony w par. 1.3. termin dostaw „na cito” z „zamówienia złożone do godz. 10:00 realizowane będą tego samego dnia do godz. 22:00”, czyli z terminu 10 godzin na termin 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”  
**Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego w pytaniu rozwiązania.**

82.Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.4? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego w pytaniu rozwiązania.**

83.Czy Zamawiający w par. 5.5 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do zaoferowania zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego w pytaniu rozwiązania.**

84.Czy Zamawiający w par. 6.1.1. zmieni sposób naliczania kary umownej z wartości wynagrodzenia brutto umowy na wartość wynagrodzenia brutto danego zamówienia? Obecny sposób ustalania kar umownych prowadzi do ich naliczenia w wysokości rażąco wygórowanej.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego w pytaniu rozwiązania.**

85.Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.2. z 30% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego w pytaniu rozwiązania.**

86.Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.7. z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego w pytaniu rozwiązania.**

87.Czy w świetle treści par. 7.2 Zamawiający wyraża zgodę, aby faktura dostarczana była wraz z daną dostawą, jako jedyny dokument towarzyszący dostawie?

**Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane w pytaniu rozwiązanie. Faktura jest minimalnym obligatoryjnym elementem przy każdej dostawie.**

88.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 2 poz. 3 leku acidum valproicum w opakowaniu zawierającym 1 fiolkę + 1 amp.rozp. wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań ?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę, proszę wycenić 2 opakowania.**

89.Czy w części 2 w pozycjach 24-27 oraz poz. 30 Zamawiający dopuści wycenę insuliny w postaci wstrzykiwaczy?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane w pytaniu rozwiązanie.**

90.Do §6 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający dopuści zmianę sposobu obliczania kary umownej za nieterminowe realizowanie dostaw w taki

sposób, aby wynosiła ona 0,5% wartości brutto nieterminowo zrealizowanej dostawy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane w pytaniu rozwiązanie.**

91.Do §6 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn leżących postronnie Wykonawcy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy? Jednocześnie, prosimy o dopisanie następujących słów: „z wyłączeniem sytuacji, za które Dostawca nie ponosi winy.”.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane w pytaniu rozwiązanie.**

92.Do §6 ust. 1 pkt 7 wzoru umowy: Prosimy o sprecyzowanie jakiego rodzaju naruszenia Zamawiający rozumie pod sformułowaniem „inne przypadki niewykonania lub nienależytego wykonania umowy”. Jednocześnie, zwracamy się z prośbą o zmianę sankcji zawartej w §6 ust. 1 pkt 7 wzoru umowy w ten sposób, aby kara z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy wynosiła 0,5% wartości brutto tej części umowy, której przedmiotowa nieprawidłowość dotyczy.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane w pytaniu rozwiązanie. Chodzi o wszelkie przypadki niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, inne niż zastrzeżone w §6 ust. 1 pkt 1-6 umowy.**

93.Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odp. Na chwilę obecną brak jest przesłanek zagrożenia niewypłacalnością. Dodatkowo brak wiedzy, czy przesłanki te staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania (kwestie te zależą od wielu czynników).**

94.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne



ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie dodatkowych zabezpieczeń.**

95. Kryterium wyboru ofert: jako kryterium o wadze 40% wskazano termin dostawy, tymczasem termin ten wpisany jest już w umowie dostawy i opisany jako: „nie później niż do godziny 10:00 następnego dnia roboczego od złożenia zamówienia”. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie tej rozbieżności w SIWZ, zauważając przy tym, że tak sformułowanego terminu nie da się podać w ofercie (należy podać liczbę godzin poniżej 48 godzin, o jaką Wykonawca skraca termin 48-godzinny). Zwycięska oferta może deklarować np. 47-godzinny termin dostawy, tymczasem treść umowy jest aktualnie inna i nie opisuje takiego terminu w sposób należyty.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

## **II. W Ogłoszeniu o zamówieniu i SIWZ zmienia się termin składania i otwarcia ofert:**

- 1. W Ogłoszeniu w pkt. IV.6.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:**
  - wyrazy: „Data: 12.01.2021, godzina: 10:00”
  - zastępuje się wyrazami : „Data: 20.01.2021, godzina: 10:00”
- 2. W SIWZ w pkt. 12.1. Składanie ofert:**
  - wyrazy: „3. Termin składania ofert upływa dnia 12.01.2021 r. o godz. 10:00.”
  - zastępuje się wyrazami: „3. Termin składania ofert upływa dnia 20.01.2021 r. o godz. 10:00.”
- 3. W SIWZ w pkt. 12.3. Otwarcie ofert:**
  - wyrazy: „1. Otwarcie ofert odbędzie się w dniu 12.01.2021 r. o godz. 11:00 w siedzibie Zamawiającego.”
  - zastępuje się wyrazami: „1. Otwarcie ofert odbędzie się w dniu 20.01.2021 r. o godz. 11:00 w siedzibie Zamawiającego.”

**PREZES Zarządu**

mgr inż. Mirosław Wójciak

