**ODPOWIEDZI NA PYTANA DO SWZ**

Znak sprawy: SOZ.383.48.2022

Data: 28.11.2022

**Dotyczy:** **postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy produktów farmaceutycznych.**

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 roku, poz. 1710 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania do SWZ:

**Wykonawca 1**

**Pyt. 1.:** Pakiet 68 jest niepodzielny, jest to wymieszany sprzęt przynajmniej dwóch różnych firm. Jest szansa na modyfikację?  
**Odp.:** Na tym etapie postepowania nie można dokonywać podziałów.

**Pyt. 2:** Pakiet 51. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Pemetrexed w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na koncentrat jeżeli pozostałe parametry są zgodne z SWZ

**Pyt. 3:** Pakiet 67 poz. 3 oraz 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Ciprofloxacin w postaci wodorosiarczanu ciprofloksacyny?  
**Odp.:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pyt. 4:** Pakiet 67 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami KabiPac, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1 - Amikacin, 5 mg/ml, roztwór do infuzji, 500 mg / 100 ml?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 5:** Pakiet 67 poz. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami KabiPac, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1 - Amikacin, 5 mg/ml, roztwór do infuzji, 1000 mg / 200 ml?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 6:** Pakiet 68 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Glycophos   
20 ml w opakowaniu 20 ampułek?   
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 7:** Pakiet 68 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu SMOFlipid 100 ml, 20% - czteroskładnikowa emulsja tłuszczowa zawierająca: tłuszcze LCT, tłuszcze MCT, olej z oliwek, olej rybny?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 8:** Pakiet 72 poz. 3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego o poj. 1518ml , zawierającego 15,9 g azotu, energię niebiałkowej 952 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity, Osmolarność 1300 mOsm/l?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 9:** Pakiet 72 poz. 7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego bez elektrolitów i kwasu glutaminowego do wkłucia centralnego o poj. 986 ml zawierającego 8 g azotu, energię niebiałkową 900 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, Osmolarność 1300 mOsm/l?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 10:** Pakiet 72 poz. 8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego bez elektrolitów i kwasu glutaminowego do wkłucia centralnego o poj. 1970ml , zawierającego 16 g azotu, energię niebiałkową 1800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, Osmolarność 1300 mOsm/l?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 11:** Pakiet 72 poz. 9. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego bez elektrolitów i kwasu glutaminowego do wkłucia centralnego o poj. 1477 zawierającego 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, Osmolarność 1300 mOsm/l?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 12:** Pakiet 72 poz. 11. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1970ml , zawierającego 16 g azotu, energię niebiałkową 1800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, Osmolarność 1500 mOsm/l?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 13:** Pakiet 72 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wkłucia obwodowego o poj. 1206 ml zawierającego 6,2 g azotu, energię niebiałkową 700 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, Osmolarność 850 mOsm/l?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Wykonawca 2**

**Pakiet 62**

**Pyt. 1:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 62 w poz. 1 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg ?  
**Odp.:** Zmawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pyt. 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę , przypadku dopuszczenia wapna o gramaturze 5 kg , na przeliczenie ilości (tj. 27 op) ponieważ wapno 5 l odpowiada gramaturze 4,5 kg ?  
**Odp.:** Zmawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Wykonawca 3**

**Pyt. 1:** Czy w Pakiecie nr 1 poz. 105 i 106 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego posiadającego potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii?

Informujemy, że w dniu 10.12.2020 roku Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przyjął zmianę w punkcie 4.1 Charakterystyki Produktu Leczniczego i ulotki dla pacjenta polegającą na wprowadzeniu nowego wskazania do stosowania produktu leczniczego (pozwolenie nr R/1077):

*„Dexaven jest wskazany w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii”.***Odp.:** Zamawiający wymaga powyższego.

**Pyt. 2:** Czy w Pakiecie nr 1 poz. 105 i 106 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?   
**Odp.:** Zamawiający wymaga powyższego.

**Wykonawca 4**

**Pyt. 1:** Dotyczy pakietu 65 Zamawiający w paragrafie 2 ust. 3 wzoru umowy zastrzegł, iż Wykonawca zobowiązany jest do wykonywania w dni wolne od pracy dostawy leków na CITO (max.12 godzin od złożenia zamówienia). Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy realizowane są od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia? Prośbę swą motywujemy tym, iż produkty lecznicze znajdujące się w pakiecie 65 nie są lekami na ratunek życia.  
**Odp.:** Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Wykonawca 5**

**Pyt. 1:** Czy zamawiający w pakiecie 71 pozycji 3 wymaga diety o zawartości białka 7,7g/100 ml której współczynnik oddechowy nie przekracza 0,82? W przypadku pacjentów wentylowanych jest to istotny parametr; im RQ niższy, tym łatwiej odzwyczaić Pacjenta od respiratora. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.   
**Odp.:** Tak, Zamawiający wymaga powyższego.

**Pyt. 2:** Czy zamawiający w pakiecie 71 pozycji 9 wymaga diety opartej w większości na białku soi, które obniża poziom cholesterolu oraz lipoprotein o niskiej gęstości, co pozytywnie wpływa na przebieg oraz leczenie chorób kardiologicznych stanowiących główną przyczynę śmierci wśród osób ze zdiagnozowaną cukrzycą. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ   
**Odp.:** Tak, Zamawiający wymaga powyższego.

**Pyt. 3:** Czy zamawiający w pakiecie 71 pozycji 21 oczekuje diety w opakowaniu 200 ml.? Pozostałe Parametry zgodne z SWZ.   
**Odp.:** Tak.

**Pyt. 4:** Obecnie Szpital posiada na stanie 6 pomp do żywienia dojelitowego a w postępowaniu SOZ.383.48.2022 wyspecyfikował kolejne 6 pomp. Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy Szpital potrzebuje na stanie Szpitala 12 czy 6 pomp?  
**Odp.:** 6 pomp.

**Pyt. 5:** Czy zamawiający w pakiecie 71 pozycji 15 oczekuje diety bezresztkowej normokalorycznej (1 kcal/ml), zawierająca mieszankę białek w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeiny, 20% białek soi, 20% białek grochu, zawartość: białka 4g/100ml; węglowodanów 12,3g/ 100ml (w tym ponad 92% węglowodany złożone), tłuszcz 3,9g/ 100ml, zawartość wielonienasyconych tłuszczów omega-6/omega-3 w proporcji 2,85; zawartość DHA+EPA nie mniej niż 33,5 mg/100 ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (0,20 mg/100ml), klinicznie wolna od laktozy (<0,025g/100ml), % energii z: białka-16%, węglowodanów-49%, tłuszczów-35%, o osmolarności 255 mOsmol/l. w opakowaniu 500 ml? Opisana przez zamawiającego dieta nie występuje już na rynku Polskim . Skład został zmodyfikowany jak we wcześniejszej części pytania.   
**Odp.:** Tak, Zamawiający oczekuje jak wyżej.

**Pyt. 6:** Czy zamawiający Czy zamawiający w pakiecie 71 pozycji 16 oczekuje diety bezresztkowa hiperkalorycznej (1,5 kcal/ml), zawierająca mieszankę białek w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeiny, 20% białek soi, 20% białek grochu, zawartość: białka 6g/100 ml; węglowodanów 18,3g/ 100ml (w tym ponad 92% węglowodanów złożonych), tłuszczów 5.8g/ 100ml, zawartość wielonienasyconych tłuszczów omega-6/omega-3 w proporcji 3,11; zawartość DHA+EPA nie mniej niż 34mg/100 ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (0,30mg/ 100ml), klinicznie wolna od laktozy (<0,025g/ 100ml),% energii z: białka-16%, węglowodanów-49%, tłuszczów-35%, o osmolarności 360 mOsmol/l. w opakowaniu 1000 ml? Opisana przez zamawiającego dieta nie występuje już na rynku Polskim . Skład został zmodyfikowany jak we wcześniejszej części pytania.   
**Odp.:** Tak, Zamawiający oczekuje jak wyżej.

**Pyt. 7:** Czy zamawiający w pakiecie 60 pozycji 5 wymaga zgłębnika wykonanego

z miękkiego, przezroczystego poliuretanu , nietwardniejącego przy dłuższym stosowaniu. Zgłębnik zapewnia pacjentowi komfort podczas długotrwałego żywienia. Pozostałe parametry zgodne z SWZ. **Odp.:** Tak, Zamawiający wymaga powyższego.

**Pyt. 8:** Czy zamawiający w pakiecie 60 pozycji 8 miał na myśli zestaw w wersji grawitacyjnej do butelek do żywienia dojelitowego z końcówką ENFit służący do połączenia butelek z dietą i zgłębnikiem?   
**Odp.:** Tak.

**Pyt. 9:** Czy zamawiający z pakiecie 60 pozycji 9 miał na myśli zestaw w wersji grawitacyjnej worków do z końcówką ENFit służący do połączenia worków/ butelek Op Tri z dietą i ze zgłębnikiem?   
**Odp.:** Tak.

**Wykonawca 6**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 326 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pyt. 1:** Czy w Pakiecie 1 poz. 326 Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych kompatybilnych z aktualnie posiadanymi glukometrami GlucoDr.?  
**Odp.:** Zamawiający wymaga zgonie z SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 225 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pyt. 2:** Czy w Pakiecie 1 poz. 225 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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.   
**Odp.:** Zgodnie z SWZ wymagamy leku.

**Pyt. 3:** Czy w Pakiecie 1 poz. 225 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 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).  
**Odp.:** Zgodnie z SWZ wymagamy leku.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 369 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pyt. 4:** Czy w Pakiecie 1 poz. 369 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., zawierającego żywe kultury probiotycznych drożdży Saccharomyces booulardi w dawce 250 mg/kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.  
**Odp.:** Zgodnie z SWZ wymagamy leku.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 180 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pyt. 5:** 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 zgodnie z SWZ**.**

**Pyt. 6:** 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 zgodnie z SWZ

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 224 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pyt. 7:** Czy 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 Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?  
**Odp.:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Wykonawca 7**  
Pytania do projektu umowy:  
**Pyt. 1:** Do treści §2 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust. 8 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.".  
**Odp.:** Nie wyrażamy zgodny na powyższe. Zamawiający nie jest informowany o krótkich datach ważności leków. Nie jest w stanie przewidzieć czy lek z krótka datą zejdzie na oddziale.  
  
**Pyt. 2:** Do §3 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o zmianę postanowień §3 ust. 3 wzoru umowy w taki sposób aby również w razie wzrostu stawki VAT możliwa była odpowiednia waloryzacja wynagrodzenia. Zapis w obecnym brzmieniu (zakładający jedynie obniżkę wysokości stawki VAT), godzi w interes gospodarczy Wykonawcy i obciąża tylko jego całym ryzykiem związanym z niezależnymi od stron, zmianami w przepisach podatkowych, narusza prawo Wykonawcy do godziwego zysku i jako taki nie może się ostać.  
**Odp**.: Zamawiający modyfikuje ww. zapis na: „Wyszczególniona w Załączniku Nr 1 cena jednostkowa netto jest ceną stałą i nie ulegnie zwiększeniu przez okres trwania umowy. Zamawiający dopuszcza zmianę ceny jednostkowej jedynie w przypadku **zmiany** stawki podatku VAT, stawek celnych oraz w przypadku obniżenia cen wynikłych z decyzji bezpośredniego producenta bądź zmiany cen urzędowych leków.

**Pyt. 3:** Do treści §3 ust. 4 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło 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?  
**Odp.:** Zamawiający będzie oczekiwał zamiennika w cenie przetargowej.  
  
**Pyt. 4:** Do §3 ust. 6 wzoru umowy: Ze względu na zbyt ogólny charakter sformułowania „leki onkologiczne”, zwracamy się z prośbą o dokładne określenie, które dokładnie preparaty Zamawiający ma przy tym na myśli (np. poprzez podanie odpowiednich pakietów oraz pozycji). Ponadto, z uwagi na ograniczenia systemowe zwracamy się z zapytaniem, czy w trakcie realizacji niniejszego zamówienia, będzie istniała możliwość, aby te „leki onkologiczne”, które Zamawiający chciałby uwzględnić na osobnej fakturze VAT, każdorazowo ujmowane były w osobnych zamówieniach (składanych obok zamówień na pozostały asortyment)?  
**Odp.:** Dotyczy pakietów : 36, 37 , 38 , 39 ,40, 41 , 42, 43, 44 , 45 , 46 , 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 57. Leki onkologiczne w razie takiej konieczności będą zamawiane oddzielnie.  
  
**Pyt. 5:** Do treści §4 ust. 2 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,3% wartości nie dostarczonej w terminie części zamówienia dziennie, a nie od wartości całej dostawy?  
**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.  
**Pyt. 6:** Do treści §4 ust. 2 lit. d) wzoru umowy: prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.".  
**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.  
**Pyt. 7:** Do treści §4 ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.".  
**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 8:** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku) ?  
**Odp.:** Zgodnie z regułą matematyczną od 0,5 w górę do 0,5 w dół zaokrąglić do pełnych opakowań.

**Pyt. 9:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych   lub kapsułek –twardych, elastycznych) o powolnym uwalnianiu –(tabletki,  tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.   
**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pyt. 10:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek, amp-strz. i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.  
**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pyt. 11:** Czy w przypadku zakończonej produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz zamieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem ?  
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 12:** Dotyczy Pakietu 1 poz. 11 Acidum tranexamicum x 5 amp. Prosimy o wykreślenie pozycji w związku z brakiem dostępności na rynku ?  
**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pyt. 13:** Dotyczy Pakietu 1 poz. 40 Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie x 60 w ilości 40 opakowań?  
**Odp.: Zamawiający wymaga 40 op po 60 tabl**

**Pyt. 2:** Dotyczy Pakietu 1 poz. 92 Clonidinum hydrochlodium. Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 75 mcg ? Dawka 75mg nie występuję dla podanej nazwy substancji.  
**Odp.:** Zamawiający wymaga Clonidinum 75 mcg

**Pyt. 14:** Dotyczy Pakietu 1 poz. 291 Neomycynum 5g maść do oczu. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 9 opakowań maści a 3g ? Maść do oczu dostępna jest jedynie w opakowaniu po 3g.  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie 3 g

**Pyt. 15:** Dotyczy Pakietu 1 poz. 353 Proszek doustny 454. Czy Zamawiający miał na myśli 3 opakowania po 454g ? Preparat nie jest pakowany w saszetki x 30 tylko jako pojedyncze pojemniki.   
**Odp.:** Zamawiający wymaga 3 op. po 454 g

**Pyt. 16:** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 258 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?   
**Odp.:** Zgodnie z SWZ 74g X4 saszetki

**Pyt. 17:** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 258 Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ ?  
**Odp.:** Zgodnie z SWZ.

**Pyt. 18:** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 407. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?  
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Pyt. 19:** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania 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.:** Zgodnie z SWZ 4 saszetki.

**Pyt. 20:** Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1. Czy produkt leczniczy z pakietu 10 poz. 1 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?  
**Odp.:** Tak, będzie do programów lekowych.

**Wykonawca 8**

Dotyczy pakietu nr 62 – wapno

**Pyt. 1.:** Czy zamawiający będzie wymagał wapna w opakowaniach najczęściej oferowanych czyli 4,5 kg / 5L. Większe pojemności w związku ze złą jakością produktu, nieregularnym kształtem oraz brakiem odpowiedniego upakowania nie maja przełożenia na większa pochłanialność CO2.

**Odp.:** Zamawiający wymaga opakowanie 5 l / 4,5 kg.

**Pyt.: 2**: W związku z tym, że na ryku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 120 do 180 L/kg które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.  
**Odp.:** Zamawiający wymaga wapno medyczne stosowane do urządzeń do znieczuleń.

Dotyczy warunków udziału w postępowaniu

**Pyt. 3.:** Prosimy Zamawiającego o rezygnację dla pakietu nr 62 – wapno z wymogu posiadania zezwolenia Głównego Inspektora farmaceutycznego na prowadzenie obrotu hurtowego produktami leczniczymi. Wykonawcy przystępujący do postępowania na produkty lecznicze wymienione w art. 74 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (Dz. U z 2021 poz. 1977), obowiązani są załączyć dodatkowo zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami wymienionymi w ww. artykule ustawy, ponieważ wapno nie jest lekiem a wyrobem medycznym. Ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwoleń ani licencji na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem publicznym w zadaniu nr 62.  
**Odp.:** Zamawiający w przypadku pakietu 62 odstępuje od wymogu posiadania zezwolenia GIF.

**Wykonawca 9**

**Pyt.: 1**

Pakiet 2 poz.4 Ibuprofenum 200mg tabl powl/ tabl/ draż – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w kapsułkach?.  
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza kapsułki.

**Pyt.: 2**

Pakiet 2 poz.10 Naproxen 250mg tabl/tabl powl – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w tabletkach dojelitowych?.  
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza tabletki dojelitowe.

**Pyt.: 3**

Pakiet 3 poz.13 Diazepam 5 mg tabl \*20 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w tabletkach powlekanych?.  
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza tabl powl.

**Pyt.: 4**

Pakiet 4 poz.36 Haloperidol 2mg/ml, krople doustne10ml – proszę o doprecyzowanie czy należy wycenić 20opakowań po10ml?.  
**Odp.:** Haloperidol krople 10 ml, 20 op.

**Pyt.: 5**

Pakiet 4 poz.74 Tramadolum 0,1g/1ml 10ml krople – proszę o doprecyzowanie czy należy wycenić 5 opakowań po 10ml?.  
**Odp.:** Tramadolum krople 10 ml, 5 op.

**Wykonawca 10**

Dotyczy części 58 poz. 7

**Pyt. 1:** Czy Zamawiający ww.pozycji oczekuje zaoferowania Amoxicillin + Clavulanic acid inj. 1.2 g fiol. ?  
**Odp.: Zamawiający wymaga Amoxicilli + Clavulonic Acid fiol. 1200 mg**

Dotyczy części 58 poz. 19

**Pyt. 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku o przedłużonym uwalnianiu ?  
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę na tabl o przedł. Uwalnianiu**

Dotyczy SWZ pkt IV. 12 Opis przedmiotu zamówienia

**Pyt. 3:** W załączniku nr 2 formularz cenowy nie znajduje się rubryka ,,ilość op. po przeliczeniu” o jakiej mowa w ww. punkcie. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie.  
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza utworzenie rubryki „ilość op po przeliczeniu „ przez oferenta”**

Dotyczy załącznika nr 4 Projekt umowy pkt. § 6 pkt.2

**Pyt. 4:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie do ww.pkt ?

W przypadku niewyrażenia zgody przez Wykonawcę na zmianę umowy w przedmiotowym zakresie lub w przypadku braku odpowiedzi Wykonawcy na pismo Zamawiającego zawierającego propozycję zmiany cen, Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od niniejszej umowy w terminie 45 dni od dnia wysłania do Wykonawcy pisma z propozycją zmiany cen. Niepodpisanie aneksu nie będzie stanowić przesłanki fakultatywnego wykluczenia.   
**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ. Wyrażenie zgody stanowiłoby zagrożenie bieżącej pracy szpitala.

**Wykonawca 11**

**Pyt.1:** Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację wzoru umowy dla Pakietu 66 poprzez zmianę wymagań w zakresie terminu wartości oferowanych leków i dopuszczenie leków z terminem ważności nie krótszym niż 6 m-cy, bądź umożliwienie Wykonawcy dostawy produktów z krótszym terminem ważności w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo, po uzyskaniu zgody upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego.  
**Odp.:** Zgodnie z SWZ.  
**Pyt. 2:** Czy Zamawiający w Pakiecie 66 poz.1 wymaga albuminy ludzkiej 20%?  
**Odp.:** Zamawiający wymaga Albuminy 20% 50 ml  
**Pyt. 3:** Czy Zamawiający w Pakiecie 66 dopuści preparat albuminy ludzkiej 20%, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „fiolka”?  
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Wykonawca 12**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:

**Pyt. 1:** Czy Zamawiający wskaże minimalną wartość zamówienia, np. 80% wartości umowy? Obecne zapisy umowne, które nie wskazują minimalnej wartości są sprzeczne z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP.   
**Odp.:** Taki zapis jest w SWZ ( patrz. Rozdział IV, pkt. 4 ) która jest integralną częścią umowy.

**Pyt. 2:** Czy Zamawiający w par. 3.3 zamiast „obniżenia” wpisze „zmiany” (stawki VAT)? Obecny zapis, zakładający niezmienność ceny brutto w razie podwyżki stawki VAT grozi Wykonawcy rażącą stratą.   
**Odp**.: Zamawiający modyfikuje ww. zapis na: „Wyszczególniona w Załączniku Nr 1 cena jednostkowa netto jest ceną stałą i nie ulegnie zwiększeniu przez okres trwania umowy. Zamawiający dopuszcza zmianę ceny jednostkowej jedynie w przypadku zmiany stawki podatku VAT, stawek celnych oraz w przypadku obniżenia cen wynikłych z decyzji bezpośredniego producenta bądź zmiany cen urzędowych leków.

**Pyt. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z Pakietu nr 29 pozycji nr 7 (Insuman Basal), poz. 8 (Insuman Rapid) ze względu na długotrwałe wstrzymanie leku w obrocie produktu oraz brak informacji o dacie wznowienia dostępności leku?  
**Odp.:** Na tym etapie postępowania nie ma możliwości modyfikacji pakietów.

**Wykonawca 13**

W związku z zamiarem przystąpienia do w/w postępowania zwracamy się z prośbą o odpowiedź na

poniższe pytania dotyczące pakietu 27:

**Pyt. 1.** Czy doprecyzowując zapisy SWZ Zamawiający wymaga, aby oferowany w postępowaniu

SOZ.383.48.2022 produkt leczniczy Treprostynil był dopuszczony do stosowania z całkowicie

wewnętrzną wszczepianą pompą zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego oraz instrukcją

obsługi pompy wszczepialnej?

Pytanie to zadajemy ponieważ w przebiegu leczenia tętniczego nadciśnienia płucnego Treprostynilem

w ciągłej infuzji podskórnej lub zewnętrznej dożylnej może dojść do nietolerancji danej drogi podania

leku i w związku z tym może wystąpić konieczność podaży leku w ciągłej infuzji dożylnej za pomocą

pompy wszczepialnej, która w tej grupie pacjentów może znacznie poprawić jakość życia pacjentów.

**Odp.:** Zamawiający wymaga aby lek można było podać przez pompę podskórną jak i pompę wszczepialną dożylną.

**Pyt.: 2.**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie fiolki 20 ml w pozycjach 1-4?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na fiolki 20 ml .

**Z up. Dyrektora**

**Mirosław Zdunek, z-ca Dyrektora ds. technicznych**