



PCZ/II-ZP/11/2021

Żnin, dn. 12.01.2022 r.

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzącego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę Leków w Grupach 1-13 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. Nr post.: PCZ/II-ZP/11/2021.

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r. z późn. zm.), Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

Pytanie 1. Przesyłam pytanie do przetargu **pakiet 6 pozycja 79**: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2. Czy Zamawiający w **pakiecie 6, pozycja 212** Solu Medrol 1g/16ml wyrazi zgodę i dopuści metyloprednisolon - Meprelon 1g/10ml ?^{1,2}

(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - Wyrok KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19.

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie.

Produkt generyczny o nazwie Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.

¹ „Za przygotowanie i przeprowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia odpowiada kierownik zamawiającego”. – Art. 52 ust. 1 p.z.p.

² Obowiązek dokonania „Analizy potrzeb zamawiającego” – Art. 83 p.z.p.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3. Czy można wycenić lek dexamethason 1mg tabletki, opakowanie blister (**pakiet 6 pozycja 52**) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4. Czy Zamawiający w **Pakiecie 11** wymaga opakowania w systemie zamkniętym, które nie wymaga odpowietrzenia, dając gwarancję bezpieczeństwa epidemiologicznego oraz pełne opróżnienie leku z opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie 5. Załącznik nr 3 do SWZ – Projekt umowy: Czy Zamawiający w par. 5.5 wpisze, że dostawa nastąpi w ciągu 2 dni roboczych? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem parametr ten winien być podany na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna trybu „uzgadniania” kluczowych parametrów umowy po jej zawarciu.

Odpowiedź: Zgodnie z Rozdziałem XVI pkt. 4 SWZ, Zamawiający wymaga od Wykonawcy określenia terminu dostawy (wymóg Zamawiającego: maksymalnie 3 dni robocze) w treści Formularza oferty (Załącznik nr 1 do SIWZ), który należy złożyć wraz z ofertą.

Zamawiający zawierając Umowę z wybranym Wykonawcą, w treści §5 ust. 5 Umowy, wpisze termin dostawy określony przez niego, w Formularzu oferty.

Pytanie 6. Załącznik nr 3 do SWZ – Projekt umowy: Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie – „niedotrzymania terminu” (par. 7.1.1), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis par. 7 ust. 1 pkt.1) na :

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w zakresie zadania, w przypadku:

1) zwłoki w dostarczeniu danej dostawy towaru w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłok w wykonaniu zamówienia,

Aktualny wzór umowy po zmianach z dnia 12.01.2022r. został załączony do odpowiedzi na pytania Wykonawców.

Pytanie 7. Załącznik nr 3 do SWZ – Projekt umowy: Czy w par. 8.3 Zamawiający wykreśli wzmiankę o par. 8.1.4? zmiany stawki VAT winny wchodzić w życie automatycznie, w postaci zmienionej ceny brutto przy niezmienności ceny netto.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8. Załącznik nr 3 do SWZ – Projekt umowy: Czy w par. 8.4 Zamawiający wykreśli wzmiankę o par. 8.1.4? zmiany stawki VAT winny wchodzić w życie automatycznie, w postaci zmienionej ceny brutto przy niezmienności ceny netto – z dniem wejścia w życie stosownych przepisów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego w **Grupie nr 1 LEKI poz. 5-10** (Enoxaparin Sodium) z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. z powodu problemów z dostępnością ampułkostrzykawk na rynku? W przypadku decyzji pozytywnej prosimy o podanie łącznej ilości postaci wielodawkowej, którą Wykonawca powinien wycenić. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do każdej fiołki zestawu do podawania leku: 1 MiniSpike + 10 strzykawk tuberkulinowych?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko i wyłącznie brak (maksymalnie 20 pozycji) asortymentu w Grupie 6. Wówczas brakujących pozycji nie należy wyceniać.

Pytanie 11. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań w przypadku tabletek, ampułek, fiołek i kapsułek. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań maści i kremów.

Pytanie 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Nie, wyjątek stanowi warunek, jeśli nie występuje w obrocie postać wymagana przez Zamawiającego w SWZ

Pytanie 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań w przypadku maści i kremów. Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowań w przypadku płynów i syropów w przeliczeniu do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 15. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań w górę z zastrzeżeniem odpowiedzi na pytanie 11 i 14.

Pytanie 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17. Pakiet 68 z uwagi na to , że w pakiecie znajdują się leki programowe będące na listach refundacyjnych a także różnych producentów, czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje? Pakiet ogranicza konkurencyjność.

Odpowiedź: Zamawiający prowadzi postępowanie w Grupach 1-13 i nie wyraża zgody na złożenie oferty na poszczególne pozycje w danej grupie. Oferty w Grupach 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 i 13 muszą być pełne - kompletne. Zamawiający nie dopuszcza braku jakiegokolwiek pozycji asortymentu wymienionego w każdej z tych Grup. W zakresie Grupy 6, Zamawiający dopuszcza brak maksymalnie 20 (dwudziestu) pozycji leków wymienionych w Grupie.

Pytanie 18. Dot. pkt. X SWZ. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Rozdz. X, ust. 8 - Wykonawca winien złożyć przedmiotowe środki dowodowe wraz z ofertą. W przypadku braku lub złożenia niekompletnych środków przedmiotowych przez Wykonawcę, Zamawiający wezwie do złożenia lub uzupełnienia zgodnie z art. 107 ust.2.

Pytanie 19. „W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że udzielone przez niego odpowiedzi na pytania Wykonawców są jednoznaczne, rzetelne i precyzyjne.

Pytanie 20. Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF

prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 21. Czy Zamawiający dopuści w Grupie 4 poz. 10 do wyceny lek pod nazwą Imipenem+Cylast.Ran.500mg+500mg*1f.a30ml w ilości 2100 fiolek ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 22. Prosimy o sprecyzowanie jaką wielkość butelki mamy wycenić w grupie 4 poz. 37 ?

Odpowiedź: Należy wycenić butelkę 100 ml.

Pytanie 23. Czy Zamawiający dopuści w grupie 6 poz. 19 do wyceny lek pod nazwą Pangrol 10 000 * 20kaps.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 24. Czy Zamawiający dopuści w grupie 6 poz. 45 do wyceny Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 50 opakowań ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 25. Czy Zamawiający dopuści w Grupie 6 poz. 116 do wyceny roztwór w gramaturze 500 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 44 opakowania ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 26. Czy Zamawiający dopuści w Grupie 6 poz. 116 do wyceny lek w postaci 10 butelek ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 27. Czy Zamawiający dopuści w Grupie 6 poz. 139 do wyceny czopki pakowane po 6 czopków z odpowiednim przeliczeniem tj. 34 opakowania ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 28. Czy Zamawiający dopuści w Grupie 6 poz. 154 do wyceny zawiesinę w gramaturze 150 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania ?

Odpowiedź: Tak. Dla niemowląt bez cukru.

Pytanie 29. Czy Zamawiający dopuści w Grupie 6 poz. 210 do wyceny lek pakowany po 56 kaps. z odpowiednim przeliczeniem tj. 6 opakowań ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 30. Czy Zamawiający dopuści w Grupie 6 poz. 246 do wyceny lek pakowany po 28 tabl powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 5 opakowań ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 31. Czy w Grupie 6 poz. 255 i 256 mamy wycenić czopki ? Na rynku nie występuje postać ampułek w tych dawkach.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 32. Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający wprowadził w zakresie pakietu nr 6 poz. 128 wymóg "przeziernej butelki"? Takie określenie opakowania produktu nie ma żadnego znaczenia dla jego bezpieczeństwa, skuteczności czy wreszcie dla „jakości” produktu. Każda butelka Sewoflurane Baxter posiada zabezpieczenie dające możliwość stwierdzenia przypadkowego naruszenia integralności opakowania, jak również zaopatrzona jest w zaworowy system zamknięcia Safe-TSeal, aktywowany w momencie napełniania parownika. Nie ma zatem możliwości zanieczyszczenia produktu z zewnątrz. Wydaje się być szczególnie ważne podkreślenie, że sewofluran jest wrażliwy na niewłaściwe warunki przechowywania, tj. zwiększona temperatura, operacja promieni słonecznych co może powodować rozkład sewofluranu lub jego parowanie i dyfuzję przez ścianki pojemnika. Szczególnie wrażliwe wydają się być właśnie pojemniki wykonane z ciemnego plastiku. Niebezpieczeństwo to jest więc wyższe w przypadku pojemników półprzezroczystych i łatwo ulegających nagrzewaniu (ref. Musioł AiIT 2009). W przypadku butelki aluminiowej nie ma niepożądanego ekspozycji sewofluranu na promienie słoneczne. Produkt Sevoflurane Baxter spełnia wymogi i standardy Farmakopei Amerykańskiej, Europejskiej i wszystkich innych uznanych standardów międzynarodowych pod względem siły działania, jakości

i czystości produktu. Wskazujemy, że tak opisane warunki jakościowe produktu są nieprawidłowo zdefiniowane i mają charakter pozorny. W ramach postępowania, przejrzystość opakowania nie wpływa w żaden dający się uzasadnić merytorycznie sposób na wyższość produktu, ponadto taki produkt może zostać zaoferowany przez jednego producenta – Abbvie Polska sp. z o.o. , którego butelka wykonana jest z ciemnego półprzezroczystego plastiku (ref: Musioł AiiT 2009) polietylenonaftalenu (PEN) i trudno określić czy wpływa to na bezpieczeństwo i pozwala ocenić produkt. Niedopuszczalne jest formułowanie opisu przedmiotu zamówienia w ten sposób, żeby charakteryzował on produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę. Dlatego prosimy o usunięcie wymogu "przeźriernej butelki" i dopuszczenie do postępowania innych wykonawców oferujących produkt sevofluran w opakowaniu spełniającym najwyższe standardy, jakim niewątpliwie jest opakowanie aluminiowe. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika wraz z dzierżawą/użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego? Prosimy o podanie nazw aparatów do znieczulenia i ilości wymaganych parowników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania preparatu inne niż „w przeźriernej butelce”.

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat, pod warunkiem zapewnienia bezpłatnych przeglądów oraz bezpłatnego użyczenia 4 parowników kompatybilnych z oferowanym produktem i aparatami posiadanymi przez Zamawiającego. Zamawiający jest w posiadaniu trzech aparatów do znieczulenia firmy Drager, tj: Atlan A350, Fabius GS Premium i Fabius GS oraz jeden aparat do znieczulenia firmy Penlon – Prima SP.

Pytanie 33. Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 poz.128 dopuści preparat Sevoflurane Baxter pakowany po 6 butelek w kartonie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34. Czy w pakiecie nr 6 Zamawiający wyłączy poz. 128 do osobnego pakietu celem przedstawienia najbardziej korzystnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35. Czy w Grupie 6 poz. 185 i 192 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 kapsulek (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.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36. Czy w Grupie 6 poz. 82 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37. Do treści § 6 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o usunięcie z wzoru umowy treści § 6 ust. 4 ponieważ §7 ust. 1 pkt 1) przewiduje już sankcję na wypadek opóźnienia w realizacji dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający skreśla ze wzoru umowy pkt. 4 w § 6

Aktualny wzór umowy po zmianach z dnia 12.01.2022r. został załączony do odpowiedzi na pytania Wykonawców.

Pytanie 38. 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?

Odpowiedź: Na dzień 12.01.2022 r. Spółki pn.: Pałuckie Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w Żninie nie dotyczą przepisy Prawa restrukturyzacyjnego oraz Prawa upadłościowego.

Pytanie 39. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia; 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.).

Odpowiedź: Zamawiający nie widzi przesłanek do ogłoszenia postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego Spółki wobec czego nie wyraża zgody na ustanowienie proponowanego zabezpieczenia wykonania umowy.

Pytanie 40. Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 36 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdziałem III, pkt. 6.

Pytanie 41. Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 115 w przedmiotowym postępowaniu: 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.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 42. Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 115 w przedmiotowym postępowaniu: 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.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 43. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 4 Cefuroxim tabl. – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 44. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 10. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 8,9 Clarithromycin tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 46. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 12 Fluconazol x 7 kaps – czy celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 kapsułek lub 28 tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 47. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 18 ,22,31,32,33 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 48. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 18 Etomidate x 5 amp – czy Zamawiający wyrazi na wycenę leku w opakowaniu x 10 amp z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 49. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 19 Pancreatin x 20 150 mg – wycofany z oferty dostawcy, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 50 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 50. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 19. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 31 Pantoprazol x 1 fiołka – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 fiołek z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 52. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 32 Omeprazol kapsułki – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 53. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 54. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 20,38,43,74,75,90,91,106,111,114,121,122,125,134,151,159,160,161,163,166,175,176,180,183,184,189,194,200,215,216,223,225,235,240,242,243,246, – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 55. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 62. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie preparatu równoważnego Simecticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 56. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 75 Hydroxyzinum syrop 250 g – czy celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w pojemności 200 ml z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 57. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 83,84. Czy Zamawiający wymaga, aby zaofiarowany 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?"

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 58. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 84 Norepinephrine x 5 amp – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 10 amp z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem że lek w poz. 83 i 84 będzie od tego samego producenta z możliwością łączenia tych dwóch dawek.

Pytanie 59. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 139 Bisacodyl czop. – zakończona produkcja w opakowaniu x 5 czopków, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku x 6 czopków z przeliczeniem wymaganej ilości ? W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych op. w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem przeliczenia wymaganej ilości przez Zamawiającego, do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 60. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 144 Theophylline tabl. – czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 61. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 154 Calpol 140 ml – obecnie dostępne opakowanie to 100 ml – prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych op. w górę ?

Odpowiedź: Do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 62. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 154 Calpol 140 ml – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny Paracetamol Aflofarm 120 mg/5 ml po 100 ml z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Tak, jeśli jest bez cukru i dla niemowląt.

Pytanie 63. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 168. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 174 Ibuprofen tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsulek, tylko w takiej formie lek jest dostępny na rynku

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 65. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 192. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 201. 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.

Pytanie 67. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 202. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 68. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 204. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 69. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 210 Pregabalin tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 70. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 219 Mesalazina tabl- czy Zamawiający oczekuje wyceny leku w postaci tabletki dojelitowej ?



Odpowiedź: Tak.

Pytanie 71. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 224 Dicloream x 6 amp – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ? W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych op. w górę ?

Odpowiedź: Tak. Ilość należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 72. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 233. 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 wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 73. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 239 Tardyferon Fol tabl. – czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 74. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 241 Vitaminum C x 10 amp – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5 amp z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 75. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 244,245 Xarelto tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 76. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 251. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Surgispon Standard,gąbka,hemost.,80x50x10mm,10szt.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 77. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 250. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Surgispon Standard,gąbka,hemost.,80x50x1mm,20szt.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 78. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 3 Amoxicilin/Clavulanic tabl.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 79. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 10,11 16, - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 80. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 24 Piracetam x 1 flakon – czy ze względu na zmianę sposobu pakowania Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20 flakonów?

Odpowiedź: Tak.

Zamawiający wymaga aby **wszystkie zmiany**, na które Zamawiający wyraził zgodę powyższymi odpowiedziami, wprowadzane przez Wykonawcę w Formularzu asortymentowo-cenowym (**Załącznik nr 2 do SIWZ po zmianach z dnia 12.01.2022r.**) składanej oferty, **winny być** (jeżeli dotyczy) w danej pozycji asortymentu **wytluszczone i/lub podkreślone** oraz opisane przez Wykonawcę pod tabelą w/w Formularza, w zakresie oferowanej Grupy, w następujący sposób:

„Lp. ..., ..., ... - zmiana dopuszczona odpowiedziami na pytania z dnia 12.01.2022r.”