Gniezno, dn. 27.03.2024 r.

Nr sprawy *DZP.240.9.2024*

***Wykonawcy***

**WYJAŚNIENIA**

**ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SWZ NR I**

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr DZP.240.9.2024 – Dostawy produktów farmaceutycznych I*

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

Zadanie nr 21

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu nr 21 w poz. 1 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg?

**Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, w przypadku dopuszczenia wapna o gramaturze 5 kg, na przeliczenie ilości
(tj. 23 op.) ponieważ wapno 5 l odpowiada gramaturze 4,5 kg?

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody**

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 21 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm)
w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4%, absorpcji CO2 w min. 130 l/kg, w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)2 82,50%, NAOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%,z indykatorem zużycia,
w kanistrach 5 kg?

**Ad. 3 Zamawiający wymaga zaoferowania wapna medycznego dopuszczonego na rynek polski
5l/4,5 kg**

**Pytanie 1, zadanie 8 pozycja 11**

Czy zamawiający dopuści Immuven o gramaturze 780g, ponieważ nie ma na rynku produktu Immuven 700g. Jeśli tak to jaką ilość opakowań wycenić?

**Ad. 1 Zamawiający dopuszcza Immuven 780 g w ilości podanej w formularzu (150 opakowań).**

Poproszę o udzielenie odpowiedzi do pytania do zadania 4 pozycja 63 z 79:

Czy zamawiający dopuszcza złożenie oferty na realizację dostaw leku Forxiga Dapagliflozinum 10 x 28 tabletek 20 op zamiast Forxiga Dapagliflozinum 10 mg x 14 tabletek 40 op (w równowartości przeliczenia sztuk tabletek)?

**Ad. Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na realizację dostaw leku Forxiga Dapagliflozinum
10 x 28 tabletek 20 op zamiast Forxiga Dapagliflozinum 10 mg x 14 tabletek 40 op (w równowartości przeliczenia sztuk tabletek)**

Zapytania do pak. 11 poz. 17

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

**Ad. 1 Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)**

2. „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu
i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami
w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Ad. 2 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich**

1/ Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej methyloprednisolon podawane dożylnie. 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, 8 mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania
i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

1. W zadaniu nr 6 nr w pozycji nr 5 dopuści methyloprednisolon Meprelon 250mg i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

**Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgody**

2. W zadaniu nr 6 w pozycji nr 6 dopuści methyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody**

Zadanie nr 5, pozycja 19 dotycząca „Lacidofil; Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus x 60” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac
w opakowaniach x 20 kapsułek?

**Ad. Zamawiający oczekuje produktu z Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus**

1. Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca jest obowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną w przypadku nie dotrzymania terminów określonych w § 2 i § 6 niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy
w następującej wysokości:

1) 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy;

2) 0,5% wartości brutto reklamowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w załatwieniu reklamacji jakościowej lub ilościowej, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy.

**Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 3 poz. 83 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Zadaniu nr 3 poz. 83 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?

**Ad. 1 Zamawiający nie dopuszcza**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 5 poz. 19 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Zadaniu nr 5 poz. 19 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

**Ad. 2 Zamawiający oczekuje produktu z Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu z rejestracją „lek”**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 11 poz. 16 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Zadaniu nr 11 poz. 16 Zamawiający dopuści odpowiednik o następującej charakterystyce: produkt
o takim samym statusie rejestracyjnym (wyrób medyczny), maść hemostatyczna, wskazana w zapobieganiu i powstrzymywaniu epizodów krwawienia ze skóry i błon śluzowych. Preparat tworzy warstwę ochronną
o działaniu nawilżającym i natłuszczającym, co wspomaga naturalny proces gojenia się ran. Wyrób przeznaczony do stosowania przy podrażnieniu i suchości okolicy okołonosowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa. Skład: woda, pantenol, hiarulonian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy?

**Ad. 3 Zamawiający nie wyraża zgody**

Pytanie 1. Dotyczy załącznika 9, „Wzór Umowy dostawy” § 6 pkt.1

W związku z tym, iż na rynku polskim mleka modyfikowane dla dzieci mają 6 - 9 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, a żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10 - 12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów ujętych w pakiecie 9 poz. 1- 26, 28-39 pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu we wzorze umowy w § 6 pkt. 1 – akceptując dostawy mlek modyfikowanych oraz żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę**

Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 9 Umowa dostawy wzór w § 4, pkt. 5 wkradł się błąd:

Było:

*„Zamawiający dopuszcza wystawianie i przesyłanie przez Wykonawcę ustrukturyzowanych faktur elektronicznych poprzez Platformę Elektronicznego Fakturowania na adres* *apteka@szpitalpomnik.pl**.”*

Powinno być:

*„Zamawiający dopuszcza wystawianie i przesyłanie przez Wykonawcę ustrukturyzowanych faktur elektronicznych poprzez Platformę Elektronicznego Fakturowania”.*

Zamawiający informuje, że powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Dyrektor

Grzegorz Sieńczewski

/podpis na oryginale/

Do wiadomości:

* wszyscy uczestnicy
* a/a