

 **al. Powstańców Wielkopolskich 72**

**70-111 Szczecin**

 **Szczecin, dnia 02.09.2024**

**Znak Sprawy: ZP/220/67/24**

**Dotyczy: dostawy różnych produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego na potrzeby Klinik USK-2**

**Wyjaśnienie nr 1**

*Szanowni Państwo,*

W załączeniu przekazujemy stanowisko Zamawiającego w zakresie zadanych pytań.

**WYKONAWCA NR 1**

1. Czy Zamawiający w zadaniu 17 poz.41, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiolki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona

wieloma badaniami klinicznymi 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?

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu. Heparyna stosowana jest przez Zamawiającego na Bloku Operacyjnym Kardiochirurgii do zmniejszania krzepliwości krwi przez wejściem w krążenie pozaustrojowe a nie do przepłukiwania cewników naczyniowych.***

2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem

zamawianej ilości ?

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody***

3. Czy zamawiający wydzieli z zadania 17 poz. 41 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody***

 Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**WYKONAWCA NR 2**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1 pkt. a) , d):

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcy, Zamawiającemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:

a) w przypadku zwłoki w dostarczeniu Zamawiającemu zamówionej partii leków - w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej a niedostarczonej partii leków za każdy dzień zwłoki, z tym, że nie mniej niż 50 zł za każdy dzień zwłoki,

d) w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy w całości bądź w zakresie danego zadania z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy bądź wypowiedzenia umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy (§20 umowy) –w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 7 umowy, bądź wartości danego zadania określonego w Formularzu cen jednostkowych.

 ***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach dotyczących kar umownych.***

**WYKONAWCA NR 3**

1.Czy w Zadaniu nr 18 poz.4,5 oraz 6 (Ampicilina) Zamawiający mając na uwadze fakt ,iż w organizacji szpitala posiada Kliniczny Oddział Położnictwa i Ginekologii wymaga aby produkt Ampicilina posiadał rejestrację w profilaktyce okołoporodowej potwierdzoną w CHPL-u?

 ***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wymaga.***

2.Czy w Zadaniu nr 18 poz.30 Zamawiający dopuści produkt Nystatyna TZF zawiesina 100000j.m./ml -5gram.Produkt ten nie wymaga specjalnych środków przechowywania .Nie zawiera konserwantów , dzięki czemu jest bezpiecznym produktem dla dzieci i młodzieży w wieku rozwojowym.

 ***Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.***

**WYKONAWCA NR 4**

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, a nade wszystko zasady efektywności  *(polegającej na zwiększeniu konkurencyjności* w celu uzyskania najkorzystniejszej dla Zamawiającego oferty rynkowej) oraz w zgodzie do orzecznictwa[…][[1]](#footnote-1) dopuści:

1. W Zadaniu 29 w pozycji 97 Methylprednisoloni hemisuccinas 40 mg inj. 1 fiol. + rozp. dopuści Methyloprednisolonum - Meprelon 32mg x 3 fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ ?

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 formy tabletkowe są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.

­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­------------------------------------------

 *Wyrok KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19*

 ***Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań handlowych x 3 fiol. + rozpuszczalnik z***

 ***odpowiednim przeliczeniem ilości natomiast wymaga dawki 40 mg***

**WYKONAWCA NR 5**

 Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w zadaniu nr 35 roztworu witaminy B1 100mg/2 ml (Thiamine h/chl.) pakowanego po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

W przypadku zgody prosimy o informację w jaki sposób należy prawidłowo przeliczyć ilość opakowań?

***Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Przy przeliczaniu ilości należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.***

**WYKONAWCA NR 6**

Czy Zamawiający w Zadaniu 21 Zamawiający dopuści Prothrombin complex concentrate PCC

zawierającym czynniki krzepnięcia II, VII, IX,X oraz inhibitory krzepnięcia białko C i ATIII., 500j.m. Zgodnie

z dostępną literaturą zawartość ATIII w PCC zabezpiecza przed powikłaniami zakrzepowo-zatorowymi:

a) C.M.Samama „Prothrombin complex concentrates: a brief review”; European Journal of

Anaesthesiology 2008; 25: 784-789

b) P.Hellstern at all. „Prothrombin complex concentrates: Indications, Contraindications and Risks: A Task

Force Summary” ; Thrombosis Research 95 (1999) S3-S6

Ponadto informujemy, iż Białko S w kaskadzie krzepnięcia pełni funkcję kofaktora białka C i nie istnieje

literatura, która by w sposób jednoznaczny, oparty na Evidence Based Medicine, wskazywała przewagę

preparatów zawierających białko C, S czy AT III. W związku z powyższym, mając na uwadze racjonalność

wydatku publicznego oraz zachowanie zasad konkurencyjności ofert wnosimy dopuszczenie możliwości

zaoferowania preparatu Prothromplex Total NF (500 j.m./17ml) zawierającego czynniki krzepnięcia II, VII,

IX, X oraz inhibitory krzepnięcia białko C oraz ATIII.

 ***Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego produktu.***

**WYKONAWCA NR 7**

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym?

W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia :

• podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,

• ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę, należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.***

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - **gramatury** w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc. niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

***Odpowiedź: Gramatura wielu opakowań dostosowana jest do szczególnych potrzeb Zamawiającego, np. lek przeznaczony do użycia jednorazowego, lek przeznaczony dla jednego pacjenta itp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania wyrażonej w gramach lub mililitrach jeśli różni się nie więcej niż 20% od wielkości opisanej pierwotnie w formularzu cen jednostkowych. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.***

1. Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę ma zamianę jednostki miary „**ml na g i odwrotnie” tzn . 1ml=1g ; 1g=1ml** w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści , substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np.

 woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie
 ***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę, należy przyjąć w zaokrągleniu, że 1 g = 1 ml***

1. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletka a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki (twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania tej samej kinetyki uwalniania substancji czynnej np. tabletkę o przedłużonym uwalnianiu można zamienić na kapsułkę o przedłużonym uwalnianiu ALE tabletki o przedłużonym uwalnianiu nie można zamienić na tabletkę lub tabletkę powlekaną.***
2. Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

 ***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie:

tabletki dojelitowe na kapsułki dojelitowe lub tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie ?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. 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 leku w obrębie tej samej drogi podania np.:
2. ampułki na fiolki i na odwrót;
3. fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawki i na odwrót;

***Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę ampułek na fiolki i odwrotnie natomiast w przypadku ampułkostrzykawek należy każdorazowo uzyskać zgodę Zamawiającego.***

1. Czy Zamawiający dopuści odpowiednie przeliczenie i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary są sztuki, butelka , fiolka, amp. itp.?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, gdy tylko takie są dostępne?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
2. Dotyczy
- pak 12 poz 5
- pak 15 poz: 9, 10, 11
- pak 17 poz 92, 102, 103, 104
- pak 18 poz 18, 39
- pak 29 poz 7, 128
Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletka powlekana?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
3. Dotyczy
- pak 3 poz 13
- pak 12 poz 13
- pak 29 poz 115
Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabl. draż.?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
4. Dotyczy pak 3 poz 13
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*25 sztuk?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
5. Dotyczy pak 12 poz 17
Prosimy o doprecyzowanie OPZ. Czy Zamawiający wymaga postaci inj?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania ciclosporinum inj. 50 mg/1 ml x 10 amp.***
6. Dotyczy pak 15 poz 8
Czy Zamawiający dopuści opakowanie 50 tabl w ilości opakowań zgodnej z SWZ (W OPZ ilość w opakowaniu podana jako 1 fiol)?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wymaga zaoferowania tabletek x 50 szt.***
7. Dotyczy pak 16 poz 10
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*3 butelki?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Dotyczy pak 16 poz 16
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*3 butelki?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
2. Dotyczy pak 16 poz 25
Czy Zamawiający dopuści do wyceny Vidisic, 2 mg/g, żel do oczu, 10 g?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
3. Dotyczy pak 16 poz 30
Czy Zamawiający dopuści wycenę kremu o gramaturze 30g w ilości 10 opak?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
4. Dotyczy pak 16 poz 30
Czy Zamawiający dopuści wycenę maści o gramaturze 15g?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
5. Dotyczy pak 16 poz 34
Czy Zamawiający miał na myśli postać „maść”?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający potwierdza wymóg zaoferowania maści.***
6. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 40. Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz 40 wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecywoanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaookrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę. Należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.***
7. Dotyczy pak 16 poz 56
Czy Zamawiający dopuści wycenę maści?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
8. Dotyczy pak 16 poz 58
Czy Zamawiający dopuści Sachol żel stomatologiczny, żel d/st.w j.ustn,n/dziąsła,10 g?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
9. Dotyczy pak 16 poz 59
Czy Zamawiający dopuści Sebidin, 5 mg+50 mg, tabl.do ssania, 20 szt ?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
10. Dotyczy pak 17 poz 43, 44, 45
Czy Zmawiający dopuści postać butelki?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
11. Dotyczy pak 17 poz 47
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*10 amp?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
12. Dotyczy pak 17 poz 54
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*20 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
13. Dotyczy pak 17 poz 58
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*20 pojemników?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
14. Dotyczy pak 17 poz 77, 78
Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletka dojelitowa?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
15. Dotyczy pak 17 poz 100, 101
Czy Zamawiający miał na myśli preparaty o nazwie międzynarodowej „simvastatinum”?
***Odpowiedź: TAK oczywiście, Zamawiający potwierdza, że wymaga leku zawierającego simvastatinum.***
16. Dotyczy pak 17 poz 114
Prosimy o doprecyzowanie OPZ. Czy Zamawiający wymaga kropel o dawce 300mg/1ml? Czy można wycenić krople o pojemności opakowania 10 ml?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania kropli tocopherolum 300 mg/ml butelka 10 ml***
17. Dotyczy pak 17 poz 128
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*20 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
18. Dotyczy pak 17 poz 132, 133
Z uwagi na zakończoną produkcję i brak zamienników na rynku prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu
***Odpowiedź: W przypadku braku leku należy nie wyceniać tej pozycji i załączyć pismo producenta informujące o braku.***
19. Dotyczy pak 18 poz 24
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu \*10 pojemników KabiPac?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
20. Dotyczy pak 18 poz 30
Czy Zamawiający dopuści Nystatin TZF, 100 000 IU/ml,pr.d/sp.zaw.d,5g(24ml)?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
21. Dotyczy pak 18 poz 32
Czy Zamawiający dopuści postać tabletka dojelitowa?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
22. Dotyczy pak 18 poz 46
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*40 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
23. Dotyczy pak 18 poz 47
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*10 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
24. Dotyczy pak 18 poz 48, 49
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*10 fiolek?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
25. Dotyczy pak 21
Czy Zamawiający dopuści Octaplex, 500j.m.,inj,1fiol prosz+rozp.20ml+2igły?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
26. Dotyczy pak 22
Prosimy o doprecyzowanie, czy w zadaniu nr 22 Zamawiający wymaga wyceny ceftazidinum inj. 1g 1 fiol w obu pozycjach?
***Odpowiedź: W zadaniu nr 22 Zamawiający wymaga zaoferowania leku ceftazidimum: w poz. 1 w dawce 1 g natomiast w poz. 2 w dawce 2 g***
27. Dotyczy pak 25 poz 1
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*10 ampułek?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
28. Dotyczy pakietu nr 26 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
29. Dotyczy pak 29 poz 3, 4
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*5 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
30. Dotyczy pak 29 poz 17
Czy Zamawiający dopuści Ascofer, tabl.powl., 50 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
31. Dotyczy pak 29 poz 24
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*60 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
32. Dotyczy pak 29 poz 31
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*20 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
33. Dotyczy pak 29 poz 34, 35
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*90 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
34. Dotyczy pak 29 poz 36, 37
Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletka o przedłużonym uwalnianiu?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
35. Dotyczy pak 29 poz 38, 39
Czy Zamawiający dopuści preparaty o kategorii rejestracji Środek spoż. specj. przezn. med.?
***Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego ze stawką VAT 8% Środek spożywczy posiada stawkę VAT 5% co skutkowałoby brakiem porównywalności ofert.***
36. Dotyczy pak 29 poz 24, 66
Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletka?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
37. Dotyczy pak 29 poz 50
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*70 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
38. Dotyczy pak 29 poz 69
Czy Zamawiający dopuści wycenę 20 opakowań syropu o pojemności 150g?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
39. Dotyczy pak 29 poz 79, 126
Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletka o przedłużonym uwalnianiu?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
40. Dotyczy pak 29 poz 107, 108
Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletka powlekana o przedłużonym uwalnianiu?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
41. Dotyczy pak 29 poz 71
Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: kapsułka o przedłużonym uwalnianiu?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
42. Dotyczy pak 29 poz 72
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*5 fiolek?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
43. Dotyczy pak 29 poz 81, 82
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*60 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
44. Dotyczy pak 29 poz 85
Czy Zamawiający dopuści Reasec, 2,5 mg+0,025 mg, tabl., 20 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
45. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 95. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
46. Dotyczy pak 29 poz 123
W związku z brakiem preparatu opisanego w OPZ, czy Zamawiający dopuści do wyceny dostępny na rynku preparat Olfen 75, (37,5 mg + 10 mg)/ml;2 ml,inj.,5amp?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
47. Dotyczy pak 29 poz 134
Czy Zamawiający dopuści preparaty o kategorii rejestracji Wyrób medyczny?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
48. Dotyczy pak 29 poz 135, 136, 137
Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*50 szt?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***
49. Dotyczy pak 29 poz 139
Czy Zamawiający dopuści: Flegamina Classic sm.mięt.b/cuk(Flegamina),4mg/5ml,syr,200ml?
**Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**
50. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 141. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?
***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wymaga preparatu stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.***
51. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 141. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?
***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. preparat.***
52. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 148. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu
***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania. W przypadku braku leku nie należy wyceniać tej pozycji i dołączyć pismo informacyjne producenta.***
53. Dotyczy pak 30
Czy Zamawiający dopuści:
- w pozycji 1: przeliczenie i wycenę 50 opakowań \*1 sztuka
- w pozycji 2: przeliczenie i wycenę 175 opakowań \*1 sztuka
- w pozycji 3: prosimy o wskazanie ile zestawów należy wycenić w przypadku przeliczeń dla poz. 1 oraz 2?
***Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu nr 30 wymaga zaoferowania:******- w poz. 1 - 10 fiolek, w poz. 2 – 35 fiolek, w poz. 3 – 45 sztuk. Wielkość opakowania 5 szt. została wpisana błędnie. Wielkość opakowania to 1 fiol. i takie należy zaoferować*.**

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §10 ust. 1 lit. a i b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §10 ust. 1 lit. a i b wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia lub reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50,00 zł - i wynosiła 0,5% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach dotyczących kar umownych.**

2. Do §10 ust. 1 lit. d wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej §10 ust. 1 lit. d wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach dotyczących kar umownych.**

3. Do §14 ust. 1, 2 wzoru umowy: Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść tych zapisów jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę XXXXX z siedzibą w XXXXX w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. KIO uznała, że Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączają zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu. KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, zaś w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

**Odpowiedź: Wielkość zamówienia na poszczególne produkty została oszacowana z należytą starannością na podstawie wysokości kontraktu z NFZ, historycznego zużycia w ostatnich 12 miesiącach oraz planowanej ilości hospitalizacji. Są to czynniki przewidywalne dla Zamawiającego. O wielkości zużycia decydują również czynniki na które Zamawiający nie ma wpływu jak np. zmiany zaleceń medycznych towarzystw naukowych, zmiany procedur szpitalnych, zmiany na listach leków refundowanych itp. Wartościowa realizacja zadania umożliwia zatem zabezpieczenie leczenia pacjentów z jednoczesnym wywiązaniem się Zamawiającego z gwarantowanego 60% poziomu realizacji omów. Prosimy o zwrócenie uwagi na fakt, że Zamawiający z tego prawa korzysta sporadycznie a zdecydowaną większość umów realizuje w 100%**

4. Do §15 ust. 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu o obowiązku informowania o zmianie stawki podatku VAT oraz cen urzędowych, z uwagi na fakt, że informacje te są ogólnie dostępne i wprowadzane odpowiednim aktem prawnym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.**

5. Do §16 ust. 2 wzoru umowy: Wnosimy o obniżenie do 3% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 5% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 3%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.**

6. Do §16 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §16, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.**

**WYKONAWCA NR 8**

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 29 produktu pakowanego po 5 AMP.A 2ML z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Odpowiedź:** TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 47 produktu w

postaci EMUL.DO WSTRZ. 0,01 G/ML 5 AMP.A 1ML?

**Odpowiedź**: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 58 produktu

pakowanego po 20 POJ.A 60ML z odpowiednim przeliczeniem ilości? Taka jest wielkość opakowania jednostkowego.

**Odpowiedź:** TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

***Czy Zamawiający w zadaniu nr 17 poz. 114 w kolumnie wielkość opakowania miał na***

***myśli 10 ml a nie 50 tabl (krople )?***

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający potwierdza wielkość opakowania to 10 ml***

***Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 128 produktu***

***pakowanego po 20 MG 30 TABL. z odpowiednim przeliczeniem ilości?***

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

***Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 131 produktu***

***pakowanego po 5 AMP.A 4ML z odpowiednim przeliczeniem ilości?***

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

***zadaniu 22Prosimy o wyjaśnienie jaką dawkę miał na myśli Zamawiający w zadaniu 2. W obu***

***pozycjach jest dawka 1g.***

***Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską. W pozycji nr 1 należy wycenić dawkę 1 g, natomiast w pozycji nr 2 należy wycenić dawkę 2 g***

***Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w zadaniu nr 26 produktu pakowanego po***

***5 AMP.A 10ML z odpowiednim przeliczeniem ilości?***

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

**WYKONAWCA NR 9**

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 13 pozycja 1 opakowanie zbiorcze x 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 13 pozycja 2 opakowanie zbiorcze x 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 14 pozycja 8 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Pyt. do pak. nr 14 poz. nr 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu (liofilizat) pakowanego w fiolki, jedyne, dostępne opakowanie, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Pyt. do pak. nr 14 poz. nr 23. Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie produktu o osmolarności 345mOsmol/l, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Pyt. do pak. nr 14 poz. nr 24. Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie produktu o dostępnych smakach:: wanilia, czekolada, truskawka, czarna porzeczka, neutralny, cytryna. Z możliwością dokładnego wskazania smaku prze Zamawiającego.

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę na wskazane smaki natomiast wymaga możliwości wyboru smaku w trakcie składania zamówienia.***

1. Pyt. do pak. nr 14 poz. nr 25 i 26. Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie produktu o osmolarności 360 mOsmol/l, pozostałe parametry zgodnie z SWZ. Produkt o wskazanej osmolarności nie jest dostępny w ofercie producenta.

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Pyt. do pak. nr 14 poz. nr 27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o smaku jabłkowym, produkt zastępuje Jucy drink o smaku wiśniowym, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Pyt. do pak. nr 14 poz. nr 33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o osmolarności 410/435 mOsmol/l, zmiana spowodowana aktualizacją składu przez producenta. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Pyt. do pak. nr 14 poz. nr 36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o osmolraności 290 mOsmol/l, zmiana spowodowana aktualizacją składu przez producenta. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 17 pozycja 21 i 22 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 17 pozycja 24 i 25 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 17 poz 48 i 50 produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert ?

**Odpowiedź: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zaoferowania lignokainy pakowanej w ampułki po 2 ml i wskazanym stężeniu 1% i 2%**

1. Czy zamawiający w zadaniu 17 pozycja 49 i 51 dopuści opakowanie typu ampułka.

**Odpowiedź: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zaoferowania opakowania typu fiolka co stwarza możliwość bezpiecznego przechowywania w trakcie zabiegu i bezpiecznego kilkakrotnego pobierania.**

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 18 pozycja 121 i 122 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 18 pozycja 46 opakowanie zbiorcze x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 18 pozycja 47 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 18 pozycja 48 i 49 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 18 pozycja 24 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: ***TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 22 lek o nazwie Ceftazidime 1000 mg w opakowaniu zbiorczym x 10szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ? Jeżeli tak to w Której pozycji w pakiecie , ponieważ w obu pozycjach jest ta sama dawka leku ?

 **Odpowiedź: W zakresie zadania nr 22 Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską. Zamawiający wyjaśnia, że w pozycji nr 1 należy zaoferować ceftazidim w dawce 1 g, natomiast w poz. nr 2 należy zaoferować ceftazidim w dawce 2 g. W odniesieniu do powyższego pytania Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku „Ceftazidime 1000 mg” w poz. nr 1**

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 22 lek o nazwie Ceftazidime 2000 mg w opakowaniu typu butelka szklana x 10 szt w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem ilości ? Jeżeli tak to w Której pozycji w pakiecie , ponieważ w obu pozycjach jest ta sama dawka leku ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wskazanego leku w zadaniu nr 22 poz. nr 2. W poz. nr 1 należy zaoferować dawkę 1 g (1000 mg)**

 **WYKONAWCA NR 10**

Zwracamy się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na poniższe zapytania.

**Dotyczy pakietu nr 1:**

1. Ze względu na brak rejestracji cząsteczki Abcyksymab w Polsce oraz otrzymaną decyzją Ministerstwa Zdrowia dotyczącą substancji Abciksimab, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań, fiolka 5ml – treść uzasadnienia:

„Wnioskowany produkt leczniczy może być przedmiotem sprowadzenia z zagranicy w trybie

importu docelowego tj. art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne. Podstawą do sprowadzenia z zagranicy produktu leczniczego jest zapotrzebowanie lekarza prowadzącego terapię pacjenta w podmiocie leczniczym lub poza podmiotem leczniczym (…).”

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza preparat dostępny na jednorazowe zezwolenie MZ i zobowiązuje się wystąpić z wnioskiem do Ministeria Zdrowia w trybie importu docelowego na sprowadzenie preparatu Abciksimab, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań, fiolka 5ml w ilości wskazanej w SWZ .Tym samym Zamawiający potwierdza, że uzyskanie odpowiedniej zgody na import docelowy leży w gestii Zamawiającego.

**Odpowiedź: TAK, Zamawiający potwierdza, że dostarczy Wykonawcy umowy zgodę MZ na sprowadzenie leku.**

2. Prosimy o potwierdzenie, że po otrzymaniu decyzji (patrz pyt. Nr 1) termin na sprowadzenie preparatu przez Wykonawcę i realizację pierwszego zamówienia to min 30 dni od wydania pozytywnej decyzji MZ. Dotychczasowe zapisy SWZ nie przewidują dostawy preparatów sprowadzanych w ramach importu docelowego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wskazany termin max. 30 dni na realizację dostawy wynikającej z dostarczonej przez Zamawiającego zgody** **w ramach importu docelowego.**

3. Prosimy o wyjaśnienia, czy w przypadku braku zgody MZ na import docelowy Zamawiający nie będzie dochodził roszczeń z tytułu braku realizacji umowy a umowa będzie podlegać unieważnienie z tytułu zaistnienia okoliczności, których nie można było przewidzieć przed jej zawarciem.

**Odpowiedź: W przypadku braku możliwości uzyskania zgody MZ na sprowadzenie leku z przyczyn, których Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć na dzień dzisiejszy Zamawiający wystąpi o rozwiązanie umowy za porozumieniem stron.**

**WYKONAWCA NR 11**

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w zadaniu nr 17 poz. 28 produktu
pakowanego po 20 pojemników po 2 ml, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**

**WYKONAWCA NR 12**

* + - 1. Dotyczy pak 22 poz 1, 2
			Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*10 szt?
			**Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**
			2. Dotyczy pak 15 poz 8
			Prosimy o doprecyzowanie ilości w opakowaniu. W OPZ wpisano postać „tabl o przed uw”, ilość w opakowaniu „1 fiol.”
			**Odpowiedź: Prawidłowa wielkość i postać to 50 tabl. o przedłużonym uwalnianiu.**
			3. Dotyczy pak 17 poz 29, 131
			Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*5 szt?
			**Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**
			4. Dotyczy pak 17 poz 144
			Prosimy o doprecyzowanie OPZ. W formularzu wpisano postać „krople”, ilość w opakowaniu „50 tabl”
			**Odpowiedź: Zamawiający domniemuje, że chodzi o zadanie nr 17 poz. 114 a nie 144. Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania kropli o poj. 10 ml**
			5. Dotyczy pak 18 poz 45
			Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na przystąpienie większej liczby oferentów
			**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 45 z zadania. Produkt jest jednolity z całością zadania (leki przeciwbakteryjne i przeciwgrzybicze), posiada kilku producentów, jest szeroko dostępny na rynku. Ponadto przypominamy, że jeśli lek jest niedostępny to nie należy wyceniać tej pozycji tylko do oferty dołączyć informację producenta.**
			6. Dotyczy pak 29 poz 132
			Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na przystąpienie większej liczby oferentów
			**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z zadania nr 29 poz. 132. Wykonawca nie** **wskazuje szczegółowo powodu dla którego pozycja miałaby być wykreślona. Jeśli lek jest niedostępny to nie należy wyceniać tej pozycji tylko do oferty dołączyć informację producenta.**
			7. Dotyczy pak 29 poz 73
			Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*5 fiolek?
			**Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**
			8. Dotyczy pak 29 poz 143
			Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*28 szt?

 **Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**

 ***Z poważaniem***

 **Podpis w oryginale**

**Sprawę prowadzi: Wioletta Sybal**

**T: 91 466-10-88**

**E:** **w.sybal@usk2.szczecin.pl**

1. [↑](#footnote-ref-1)