**Znak sprawy: DOA.250.04.2021**

**Numer ogłoszenia w BZP: 2021/BZP 00028497/01**

***Do wszystkich wykonawców***

***uczestniczących w postępowaniu***

**WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI**

**WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Szpital Psychiatryczny Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Węgorzewie, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019) przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami, jednocześnie, na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, dokonuje zmiany treści SWZ.

**Wyjaśnienie treści SWZ**

**Dotyczy wzoru umowy**

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, **przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika** nastąpi rozwiązanie umowy w ramach danego pakietu za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

**Odpowiedź:** W przypadku okoliczności takich jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektor Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji po udokumentowaniu braku możliwości dostarczania równoważnego/odpowiednika, Zamawiający potwierdza, iż  dopuści możliwość rozwiązania umowy na mocy porozumienia stron w zakresie leku, o którym mowa wyżej.

**Dotyczy § 9 ust. 1 wzoru umowy – kary umowne**

Czy Zamawiający zgodzi się w **§ 5 ust. 1** wzoru umowy na zmianę wartości brutto umowy, jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej na **wartość brutto niezrealizowanej** części umowy, jako podstawy do ustalania kary umownej z tytułu rozwiązania umowy?

Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną w wysokości 10 % całości wynagrodzenia (również prawidłowo zrealizowanego) pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

**Odpowiedź:** Nie wyraża zgody, zapisy pozostają bez zmian.

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 8 poz. 9 i dopuści:

Suche chusteczki przeznaczone do nasączania roztworami śr. dezynfekcyjnymi wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy o wymiarach 30x34cm. Chusteczki zalewane do 3 L roztworu roboczego. Gramatura chusteczek 70g/m2. Opakowanie jednorazowe zabezpieczone plombą 100 chusteczek w wiaderku z dyspenserem. Wyrób medyczny.

lub

Suche chusteczki przeznaczone do nasączania roztworami śr. dezynfekcyjnymi wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy o wymiarach 18x25cm. Chusteczki zalewane do 3 L roztworu roboczego. Gramatura chusteczek 70g/m2. Opakowanie jednorazowe zabezpieczone plombą 300 chusteczek w wiaderku z dyspenserem. Wyrób medyczny.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wydzieli odrębnego pakietu i nie dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 9 dopisać na końcu ustęp 7 o treści:   
"Ustęp 1 punkt 2 i ustęp 3 paragrafu 9 obowiązują pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."    
(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 9 ustępu 7 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z nieopłaconej w terminie faktury za każdy dzień opóźnienia.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody, treść umowy pozostaje zgodnie z SWZ.

**Pytanie 1 do PAKIETU NR 1 POZ. 393**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu w Pakiecie nr 1 w poz. 393  
pasków testowych Glucomaxx odznaczających się następującymi cechami:

* paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
* funkacja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu   
  z kodem na paskach testowych);
* termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;
* biosensoryczna metodą pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);
* paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włośniczkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund;
* paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;
* pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu   
  od 20 do 65%;
* paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z zużytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
* paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilanym 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany)
* paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
* temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2ᵒC do 32ᵒC;
* system posiadający znak CE spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015.

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanych pasków pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Po wprowadzeniu nowych pasków testowych producent zapewnia nieodpłatne szkolenie personelu i pełen serwis przez cały czas trwania umowy.

W przypadku zgody na dopuszczenie prosimy o podanie ilości glukometrów (których cena będzie zawarta w cenie zakupu zaoferowanych pasków) zabezpieczających w pełni potrzeby Zamawiającego przez cały kres trwania umowy przetargowej.

**Pytanie 2 do PAKIETU NR 1 POZ. 332**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu w Pakiecie nr 1 w poz. 332 płynów kontrolnych Glucomaxx, (dostępnych aż w 3 zakresach) odznaczających się terminem przydatności wynoszącym 6 m-cy od momentu otwarcia fiolki z płynem?

**Odpowiedź do pytań 5 i 6 :** Zamawiający zgodnie z SWZ dopuszcza rozwiązania równoważne. W przypadku pasków testowych dopuszcza rozwiązania równoważne, pod warunkiem dostarczenia bez dodatkowych kosztów minimum 9 glukometrów do obsługi zaoferowanych pasków, oraz zaoferowania płynów kontrolnych zgodnie z wymaganiami dla glukometrów.

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 nie wyraża zgody na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem. W przypadku zaprzestania produkcji Wykonawca może złożyć wniosek o wykreślenie pozycji, przedstawiając uzasadnienie.

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 dopuszcza inne wielkości opakowań. Podane wielkości zbiorcze opakowań są przykładowe i oferent musi dokonać przeliczenia na wielkość proponowanego opakowania. W przypadku, gdy w ofercie podane będą opakowania zbiorcze, należy dokonać ich przeliczenia do ilości sztuk wskazanych w załączniku. W przypadku gdy wychodzi liczba po przecinku, należy zaokrąglić do pełnej liczby w górę, do pełnego opakowania.

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

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.

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

**Odpowiedź:** Jak odpowiedź powyżej pytanie nr 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 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:** Jak odpowiedź powyżej pytanie nr 8.

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

**Odpowiedź:** Tak, dopuści.



Dot. pkt. 13 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:** w ogłoszeniu wskazano „5.8.) Wykaz przedmiotowych środków dowodowych:

wypełniony i podpisany szczegółowy formularz asortymentowo - cenowy, (zgodny ze wzorem,

stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ) 5.9.) Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych: Nie”

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:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Zwracam się z zapytaniem do sprawy DOA.272.1.4.2021, zadanie nr 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 10 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

**Odpowiedź:** Jak odpowiedź powyżej pytanie nr 8.

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 8 – Lisinopril+amlodypine 10mg+5mg z pakietu nr 11

**Odpowiedź:** Pozycja nr 8 – Lisinopril+amlodypine 10mg+5mg zostaje usunięta z pakietu nr 11. Nie tworzy się nowego pakietu – lek nie będzie przedmiotem zamówienia.

Czy Zamawiający w par. 2.2 zamiast 6 miesięcy wpisze 3 miesiące? Wykonawca nie może być związany umową przez okres o 50% od pierwotnie zakładanego, z tą samą ofertą, cenami i zasadami dostawy. Kalkulacja ceny jest w takim wypadku bardzo utrudniona.

**Odpowiedź:** Nie wyraża zgody. Przedłużenie dotyczy tylko zakresu nie wykorzystanego zgodnie z umową.

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.8? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 8 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 3.8 wprowadza jednostronny tryb ‘odmowy przyjęcia towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna ‘odmowa przyjęcia’ może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

**Odpowiedź:** Zapisy pozostają bez zmian. Proponowany tryb to sposób postępowania z dostawą. Nie zmienia to uprawnień Wykonawcy do rozpatrzenia reklamacji.

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.11? jest on rażąco sprzeczny z zasadami współżycia społecznego.

**Odpowiedź:** Zapisy pozostają bez zmian.

Czy wobec treści par. 7.1 Zamawiający dopuszcza, aby potwierdzenie dostawy kwitowano na dokumencie faktury VAT? Jest to jedyny dokument towarzyszący dostawie, wystawiany przy wysyłce towaru z hurtowni.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza potwierdzenie dostawy kwitowano na dokumencie faktury VAT

Czy Zamawiający zmieni umowę w par. 9.1.2.b poprzez zastąpienie wartości 10% wartością max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zapisy pozostają bez zmian.

W ocenie Zamawiającego, ustanowione w umowie kary umowne z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy nie są rażąco wygórowane w kontekście szacowanej wartości umowy. W efekcie, zdaniem Zamawiającego przewidziane w umowie kary umowne nie powodują w ograniczenia dostępu do zamówienia. Zamawiający zwraca uwagę, że zgodnie z orzecznictwem KIO kara umowna ma nie tylko charakter odszkodowawczy ale również prewencyjno - wychowawczy. Kara umowna ma stanowić zaporę dla dokonywania naruszeń, a skuteczną barierą będzie wtedy, kiedy jej dolegliwość będzie miała znaczenie, w sensie finansowym, dla wykonawcy. I tak, zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 18 kwietnia 2013 r., sygn.akt KIO 779/13:

Czy Zamawiający zmieni umowę w par. 9.1.2.c poprzez zastąpienie wartości 10% wartością max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zapisy pozostają bez zmian. Uzasadnienie jak odpowiedź do pytania nr 23.

Czy Zamawiający zmieni umowę w par. 9.1.2.d poprzez zastąpienie wartości 10% wartością max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zapisy pozostają bez zmian. Uzasadnienie jak odpowiedź do pytania nr 23.

Czy w par. 8.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy.

**Odpowiedź:** Zapisy pozostają bez zmian. Zapis o zmianie stawki VAT znajduje się w umowie łącznie z wyjaśnieniami §12 ust. 3 lit. C)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 5 poz. 11 leku acidum valproicum w postaci 1 fiolki+ amp.rozp?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza

**Pyt. 1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 333**

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 osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

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**: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 8 poz. 9 i dopuści:

Suche chusteczki przeznaczone do nasączania roztworami śr. dezynfekcyjnymi wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy o wymiarach 30x34cm. Chusteczki zalewane do 3 L roztworu roboczego. Gramatura chusteczek 70g/m2. Opakowanie jednorazowe zabezpieczone plombą 100 chusteczek w wiaderku z dyspenserem. Wyrób medyczny.

lub

Suche chusteczki przeznaczone do nasączania roztworami śr. dezynfekcyjnymi wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy o wymiarach 18x25cm. Chusteczki zalewane do 3 L roztworu roboczego. Gramatura chusteczek 70g/m2. Opakowanie jednorazowe zabezpieczone plombą 300 chusteczek w wiaderku z dyspenserem. Wyrób medyczny.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**Odpowiedź**: Nie, Zamawiający wyłącza i nie dopuszcza.

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 9 dopisać na końcu ustęp 7 o treści:   
"Ustęp 1 punkt 2 i ustęp 3 paragrafu 9 obowiązują pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."    
(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 9 ustępu 7 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z nieopłaconej w terminie faktury za każdy dzień opóźnienia.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody, treść umowy pozostaje bez zmian.

**Pytanie nr 1 – dotyczy Zadanie 1 poz. 244** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

• Wodę destylowaną

• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę

• 2g chlorowodorek lidokainy

• 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)

• 0.060g hydroksybenzoat metylu

• 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 8 do wyceny Polopiryna S 300 mg \* 20 tabl. ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 18 do wyceny Boldaloin \* 30 tabletek ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 110 do wyceny Panthenol 5% pianka 150ml z Vatem 23% ze względu na zakończoną produkcję 8% Vat z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 op. ? **Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę opakowania, ale przeliczneie należy dokonac zgodnie z opisem w pytaniu nr 8.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 120 Esputicon 50mg, na rynku nie ma Simethiconu 0,05 mg ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 128 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający wykreśli z Pakietu 1 poz. 147 Rivanol ze względu na braki u producenta ? **Odpowiedź: Tak, wykreśla się z pakietu 1 poz. 147 Ethacridine 0,1 G.**

Czy Zamawiający wykreśli z Pakietu 1 poz. 155 Ferrosi sulfate 0,105g żelaza ze względu na braki u producenta ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wykreśla z pakietu 1 poz. 155 Ferrosi sulfate 0,105g żelaza**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 181 oraz 182 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 207 do wyceny Hydroxyzinum TEVA inj. 100mg/2ml \* 5amp z odpowiednim przeliczeniem tj. 40 op. ze względu na braki na rynku dawki w 5 ml ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie 1 poz. 315 o wycenę kapsułki ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 351 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Prosimy o doprecyzowanie jaki lek mamy wycenić w Pakiecie 1 poz. 367 na rynku nie ma Salmeterol 0,05mg/daw w postaci aerozolu ?

**Odpowiedź:** 0,025 mikorgrama (µg). Lek np. Serevent 0,025 µg

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 419 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 3 poz. 11 i 12 do wyceny lek w postaci tabletki o ulegającej rozpadowi w jamie ustnej ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 3 poz. 16 Hydroxyzinum Hasco 10mg/5ml syrop 200 ml ze względu na braki 0,16% ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 3 poz. 46 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w Pakecie 6 poz. 39 Amoxicillinum + Ac. Clavulonic 845mg+ 125mg do wyceny Amylan 875mg+125mg\* 14tabl.powl

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy 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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy 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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 393 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych kompatybilnych z aktualnie stosowanymi glukometrami GlucoDr. auto?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne. W zakresie pasków testowych i płynów zgodni z odpowiedzią do pytań 5 i 6. .

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 15 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu wykrywającego następujące narkotyki (przy wskazanych progach czułości w ng/ml):

AMP300/BUP10/BZO200/FYL20/MDMA500/MET300/MTD300/OPI300/THC25/MEP100/K250/CAT150 ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 6 – Perindopril tosilas,indapamid 5mg+1,25mg z pakietu nr 11.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wydzieli odrębnego pakietu

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę płynu po 50 ml – 1 op? Brak po 30 ml .

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę z uwzględnieniem przy przeliczeniu zasad opisanych w odpowiedzi na pytani 8.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 93

Czy w tej pozycji Zamawiający wymaga 1000 j.m., tabl x 30 ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 120

Czy Zamawiający wymaga leku Simeticon 40 mg kapsułki ? Rejestracja leku tylko w ej dawce.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 155.

W związku z wycofaniem z oferty producetna prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wykreśla z pakietu 1 poz. 155 Ferrosi sulfate 0,105g żelaza**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 244.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 252.

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

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga, ale w opakowaniach 74 g x 4 saszetki.



(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 315.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 316.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 367.

Czy Zamawiający wyraz zgodę na wycenę leku Salmeterol 0,05 mg/daw jako dysk . Brak leku w aer.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę Salmereol 0,025 mg/daw aerozol 2 opakowania.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 398.

Czy ze względu na brak produkcji Theophyllinum 1,2 mg/ml, roztw.d/inf,250 ml Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampułek (proszę podać ilość do wyceny), aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligrama teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza, wymagana ilość 4 opakowania po 5 ampułek.

Dotyczy pakietu nr 1 poz.420

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku 75mg+650 mg,tab lBrak rejestracji leku o tej gramaturze

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 473.

W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny ( stawka Vat 8%)?/ Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?\

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 45, 46

Ropinirole 2 mg

Roponorle 8 mg

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków w tych pozycjach o przedłużonym uwalnianiu ?

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

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 15

Lorazepam 4 mg/ml x 5 amp .Brak możliwości zakupu leku Bardzo proszę o wydzieleniu tej pozycji do osobnego pakietu

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 20.

W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 31.

Czy Zamawiajacy wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylnej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na 1 opakowanie a 40 sztuk. .

Pakiet 1 poz. 47,110,147,155,259,287,395,398,423,435

Pakiet 3 poz. 54,62

Zakończone produkcje leków. Bardzo proszę o wykreślenie leków z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z informacja pod pakietem.

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla pozycje:

47, 147, 155 i 435. Pozostałe pozycje pozostają jako obowiązkowe w pakiecie. Odnośnie ostatniej ceny odpowiedź jak w punkcie 7.

Pakiet 1 poz. 31,77,265,313, 460

Pakiet 6 paz. 44 Brak produkcji. Bardzo proszę o wykreślenie leków z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z informacja pod pakietem.

**Odpowiedź:**Zamawiający wykreśla pozycje:

77, 265 i 460. Pozostałe pozycje pozostają jako obowiązkowe w pakiecie. Odnośnie ostatniej ceny odpowiedź jak w punkcie 7.

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)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 7.

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.

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



Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

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

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 8.

**Zmiana SWZ**

Zamawiający, na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019), dokonuje zmiany treści SWZ w poniższym zakresie:

1. W szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia stanowiącym – formularz asortymentowo cenowy, załącznik nr 2 do SWZ, Zamawiający usuwa pozycje:

**Pakiet 1**

**pozycja 47 Bezbiałkowy hydrolizat z krwi ciel¹t 4,15mg/G,**

**pozycja 77 Cilazapril 0,0005 G**

**pozycja 147 Ethacridine 0,1 G,**

**pozycja 155 Ferrous sulfate 0,105 G żelaza.**

**Pozycja 265 Mentholi,methylum salicylicum,**

**pozycja 295 Natrii docusas;calendula oficinalis(Antotalgin)**

**pozycja 435 Ziprasidone 40 mg**

**pozycja 460 Naphazolini nitras + sulfathiazolum zaw/krople,**

**Pakiet nr 3:**

**pozycja 54 Memantine 5mg+10mg+15mg tabl,**

**pozycja 62 Memantine 10mg/1ml roztw.**

**Pakiet nr 11**

**pozycja nr 8 – Lisinopril+amlodypine 10mg+5mg**

**Proszę o uwzględnienie zmian w zakresie. W załączeniu Formularz asortymentowo cenowy z wykreślonymi pozycjami.**

1. W zakresie terminu składania ofert:

w rozdziale XXVIII ust. 1 pkt 1 SWZ zmienia

Było: Ofertę należy złożyć: do dnia 28.06.2021 r. do godz. 9:00.

**Jest: Ofertę należy złożyć: do** **dnia 01.07.2021 r. do godz. 09:00.**

1. W zakresie terminu otwarcia ofert:

w rozdziale XXIX ust. 1 SWZ zmienia

Było: Otwarcie ofert nastąpi w dniu 28.06.2021 r. o godzinie 09:15.

**Jest: Otwarcie ofert nastąpi w dniu 01.07.2021 r. o godzinie 09.15.**

W załączeniu:

1. Zmiana 24.06.2021 SWZ
2. Zmiana 24.06.2021 Formularz asortymentowo – cenowy.