

Olsztyn, dnia 20-05-2021

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny w Olsztynie
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

do wiadomości uczestników postępowania

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2021/S 084-214162 z dnia 30 kwietnia 2021r.)

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, informujemy, że w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Część nr 1

W związku z brakami surowca farmaceutycznego w pozycji 4 - Balsamum Peruvianum 100g, zwracamy się z pytaniem, czy Wykonawca ma wycenić pozycję z umieszczeniem stosownej informacji o braku pod pakietem, czy Zamawiający sam wydzieli ww pozycję?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie przez Wykonawcę w pozycji 10 – Glycerolum 86% 1000g , Glycerolum 85% 1000g?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania produktu, o którym mowa powyżej.

W związku z umieszczeniem przez Zamawiającego w formularzu asortymentowo-ofertowym w pozycji 18 w kolumnach drugiej i szóstej różnych gramatur Natrii tetraboras – 1000g i 500g, Zapotrzebowanie Zamawiającego wynosi 500g i czy w związku z tym Wykonawca ma wycenić opakowanie 1000g jak wykazał w formularzu asortymentowo-ofertowym czy 100g?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 8

Czy Zamawiający dopuści w Części 8 poz. 1 do wyceny lek pakowany po 90 tab. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 5 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania produktu z inną wielkością opakowania, ze stosownym przeliczeniem ilości. W sytuacji otrzymania niepełnej ilości opakowań wynikającej z dokonania przeliczeń, należy zaokrąglić otrzymaną ilość do pełnego opakowania w górę.

Czy Zamawiający dopuści w Części 8 poz. 30 do wyceny lek pakowany po 30 tab. o zmod. uwalnianiu. z odpowiednim przeliczeniem tj. 165 op. ?

Odpowiedź: Pytanie bezzasadne. W części nr 8 nie ma pozycji nr 30.

Czy Zamawiający dopuści w Części 8 poz. 3 i 4 do wyceny lek pakowany po 30 tab. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 450 i 180 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania produktu z inną wielkością opakowania, ze stosownym przeliczeniem ilości. W sytuacji otrzymania niepełnej ilości opakowań wynikającej z dokonania przeliczeń, należy zaokrąglić otrzymaną ilość do pełnego opakowania w górę.

Czy Zamawiający dopuści w Części 8 poz. 5 do wyceny lek pakowany po 30 tab. o przedł. uwalnianiu. z odpowiednim przeliczeniem tj. 249 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania produktu z inną wielkością opakowania, ze stosownym przeliczeniem ilości. W sytuacji otrzymania niepełnej ilości opakowań wynikającej z dokonania przeliczeń, należy zaokrąglić otrzymaną ilość do pełnego opakowania w górę.

Część nr 10

Czy Zamawiający miał na myśli lek Fluomizin 10 mg * 6 tabl. powlekanych w Części 10 poz. 1 ?

Odpowiedź: Zamawiający w w/wym. zakresie wymaga zaoferowania tabletek dopochwowych. W powyższym zakresie dokonano stosownej modyfikacji Treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści w Części 10 poz. 4 do wyceny lek pakowany po 28 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 8 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania produktu z inną wielkością opakowania, ze stosownym przeliczeniem ilości. W sytuacji otrzymania niepełnej

ilości opakowań wynikającej z dokonania przeliczeń, należy zaokrąglić otrzymaną ilość do pełnego opakowania w górę.

Część nr 12

Czy Zamawiający wydzieli/wykreśli z pakietu nr 12 poz. 129 lek Ticagrelor 90 mg x 56 tabl. uleg. rozp. w jamie ustnej – sprzedaż bezpośrednia przez producenta uniemożliwia przystąpienie do w/w pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający miał na myśli w Części 12 poz. 9 Bebilon HMF * 50sasz. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekuje na zaoferowanie preparatu, który swoim składem i właściwościami odpowiadać będzie wumogom określonym w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy możemy prosić o wskazanie jakie mleko miał na myśli Zamawiający w części 12 poz. 10 ? czy możemy prosić o wskazanie przykładowej nazwy handlowej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że do oceny przyjmie każdy preparat żywieniowy specjalnego przeznaczenia medycznego, który swoim składem i właściwościami odpowiadać będzie wymogom określonym w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści w Części 12 poz. 20 do wyceny lek pod nazwą Nebbud zaw.d.neb.0,125mg/ml*20amp.po 2ml ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekuje na zaoferowanie preparatu, który swoim składem i właściwościami odpowiadać będzie wumogom określonym w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści w Części 12 poz. 21 do wyceny lek pod nazwą Nebbud zaw.d.neb.0,5mg/ml*20amp.po 2ml ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekuje na zaoferowanie preparatu, który swoim składem i właściwościami odpowiadać będzie wumogom określonym w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści w części 12 poz. 22 do wyceny lek pod nazwą Calcio Gluconat-Darnitsa10%10am.*10mlMZ z odpowiednim przeliczeniem tj. 50 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania w.wym produktu.

DZPZ/333/9UEPN/2021

Czy Zamawiający dopuści w części 12 poz. 44 do wyceny lek w postaci kaps. twardej ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Czy Zamawiający dopuści w części 12 poz. 66 i 67 do wyceny lek w postaci tabl. powl. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Czy Zamawiający dopuści w części 12 poz. 102 do wyceny lek pakowany po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 385 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga określonej ilości ampulek, natomiast wielkość zaoferowanych opakowań nie jest określona, zatem Wykonawca może zaoferować dowolną wielkość opakowań. Jednak Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę JEDNOSTEK MIARY. Produkt należy wycenić za 1 ampulkę.

Prosimy o wykreślenie z Części 12 poz. 109,110 i 111 ze względu na zakończoną produkcję.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści w części 12 poz. 115 do wyceny Bebilon Suplement białka 50g * 50 sasz. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Prosimy o wykreślenie w Części 12 poz. 129 ze względu, iż podana postać jest dostępna tylko i wyłącznie u producenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści w Części 12 poz. 129 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej, gdyż podana postać jest dostępna wyłącznie u producenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Prosimy o doprecyzowane jaką dawkę mamy wycenić w części 12 poz. 139 ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści w części 12 poz. 148 i 149 do wyceny lek pakowany po 20 tab. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 120 i 60 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w zakresie poz. 148 wymaga tabletek o przedłużonym uwalnianiu, spełniającego określone wymagania zawarte w Formularzu cenowym i na taki też produkt oczekuje, jednak dopuszcza zaoferowanie opakowania zawierającego 20 tabletek ze stosownym przeliczeniem ilości. W zakresie poz. 149 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu w ampułkach i Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie tabletek.

poz. 75 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania 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 chlorowoderek 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: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Czy w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo w cenach producenta Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 12 pozycji 5,51,80,98?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 75. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 119. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 53. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 92. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 91. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 129. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, preparat jest wyłącznie dystrybuowany przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 12 pozycji 46** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określonej pozycji tworząc pakiet podzielną gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencję. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu Nr [12] poz. [129] („Ticagrelor” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy. Lekiem odpowiadającym opisowi w poz. [129] pakietu nr [12] jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników.

Pakiet nr [12] obejmuje aktualnie [151] pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelor” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż pozostałych nie ma swojej ofercie. W rezultacie obecny zakres zadania nr [12] z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie

ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtownikom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to najprawdopodobniej nie zrealizowałyby dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwość zakupu tego produktu w AstraZeneca. Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SIWZ jest dozwolona na gruncie SIWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 13

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie dawki produktu były refundowane.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszystkie wymogi dotyczące powyższego produktu zostały określone w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 18

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 140. Czy Zamawiający 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 dożylniej, 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

DZPZ/333/9UEPN/2021
podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie produktu, o którym mowa powyżej, produkt może być pakowany po 40 sztuk, ponieważ Zamawiający nie określił wielkości opakowania, jednak Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę jednostek miary i należy go wycenić za 1 flakon.

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 109. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 143. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 126 oraz 127. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie, ponieważ zostało zadane w sposób niewłaściwy /niepełna treść/.

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 105. W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wydzieli/wykreśli z pakietu nr 18 poz. 142 lek Chlorowoderek Landilonu – sprzedaż ograniczona do jednej hurtowni uniemożliwia przystąpienie do w/w pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

poz.36 Diclofenac 50mg x 30 tabletek – Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek dojelitowych?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszczalny sposób zamiany postaci produktów został szczegółowo określony w rozdz. III pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

poz.70 Pentoxifiline 400mg x 60 tabletek - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszczalny sposób zamiany postaci produktów został szczegółowo określony w rozdz. III pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

DZPZ/333/9UEPN/2021

poz.153 Metamizol 0,5 g/ 2 ml x 10 amp. – Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli Metamizol natricum roztwór do wstrzykiwań 500 mg/ml amp. 2 ml?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

poz. 154 Metamizol 0,5 g/ 5 ml x 10 amp.- Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli Metamizol natricum roztwór do wstrzykiwań 500 mg/ml amp. 5 ml?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 18 pozycji 103** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 18 pozycji 113** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 18 pozycji 114** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 18 pozycji 115** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna

kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencję. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 18 pozycji 140** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencję. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 18 pozycji 147** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencję. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 18 pozycji 148** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencję. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 18 pozycji 149** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencję. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

DZPZ/333/9UEPN/2021

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 18 pozycji 150** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 18 pozycji 153** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 18 pozycji 154** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający dopuści w Części 18 poz. 77 do wyceny lek pakowany po 20 pojemników z odpowiednim przeliczeniem tj. 36 op.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, ze stosownym przeliczeniem zaoferowanej ilości.

Czy Zamawiający dopuści w Części 18 poz. 114 do wyceny lek pakowany po 100 amp. polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem tj. 2000 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, ze stosownym przeliczeniem zaoferowanej ilości.

Czy Zamawiający dopuści w Części 18 poz. 118 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 840 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, ze stosownym przeliczeniem zaofertowanej ilości.

Czy Zamawiający dopuści w Części 18 poz. 133 i 134 do wyceny lek pakowany po 28 tabl. powł. z odpowiednim przeliczeniem tj. 59 i 33 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, ze stosownym przeliczeniem zaofertowanej ilości. Niepełne opakowania wynikające z dokonania przeliczeń należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Czy Zamawiający miał na myśli w części 18 poz. 143 lek pod nazwą Empesin kon.d/s.roz.40 IU/2ml * 5amp.LZ! ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza zaofertowanie preparatu określonego powyżej, jednak dopuszcza również do zaofertowania wszystkie inne produkty spełniające wymagania określone w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści w Części 18 poz. 151 i 152 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 2400 i 2000 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaofertowanie produktów pakowanych po 5 ampulek ze stosownym przeliczeniem zaofertowanych ilości.

Czy Zamawiający dopuści w Części 18 poz. 153 i 154 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 2400 i 2000 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaofertowanie produktów pakowanych po 5 ampulek ze stosownym przeliczeniem zaofertowanych ilości. Zamawiający informuje, że ilości zaofertowane w pytaniu są niewłaściwie przeliczone.

Czy w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo w cenach producenta Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 18 pozycji 78,83, 84,91?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

poz. 113. Czy zamawiający wymaga określonej w ChPL stabilność po rozcieńczeniu 24 godziny?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość zaofertowania produktu o powyższej stabilności po rozcieńczeniu.

poz. 103. Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznego opakowania wykonanego z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie nie precyzuje materiału, z którego ma być wykonane opakowanie. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia, jednak dopuszcza również możliwość zaoferowania produktu w opakowaniu, o którym mowa powyżej.

poz. 114, 115. Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie wymaga ampułek wykonanych z polietylenu oraz wymaga zaoferowania produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia, jednak dopuszcza również możliwość zaoferowania produktu w opakowaniu, o którym mowa powyżej.

poz. 140. Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie nie precyzuje rodzaju opakowania, wymaga zaoferowania produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia, jednak dopuszcza również możliwość zaoferowania produktu w opakowaniu, o którym mowa powyżej.

poz. 147,149. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Część nr 20

Prosimy o modyfikację Części nr 20 poz. 4 (Dextromethorphan), poz. 5, 6 (Drotaverine) oraz poz. 13,14 (Sotalol) poprzez przeniesienie ich do osobnego pakietu. Prośbę tę motywujemy zmianą dystrybutora leku i umożliwieniem złożenia ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 25

poz. 1. Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego.

Część nr 26

Czy w Części 26 poz. 5 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 informuje, że oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy w Części 26 poz. 5 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego.

Część nr 27

W związku z tym, że produkt leczniczy: Sevoflurane 250 ml firmy Baxter zarejestrowany jest w opakowaniu handlowym wynoszącym 6 sztuk, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ilości wymaganych butelek w części 27 z 370 sztuk na 372 sztuki, tak aby wymagana ilość podzielna była przez 6 i pozwoliła na uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 29

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wykreślenie z części nr 29 pozycji nr 8 (Nadroparinum calcicum 47500 j.m. / 5 ml Zamawiający wymaga aby do leku były dołączone zestawy do wielokrotnego pobierania leku typu Mini-Spike oraz strzykawki tuberkulinowe o pojemności 1 ml w ilości niezbędnej do podania leku). Prośbę powyższą motywujemy brakiem dostępności produktu w portfolio producenta pozostałych preparatów w części nr 29 oraz zakończeniem produkcji leku. Wykreślenie w/w pozycji umożliwi złożenie oferty Wykonawcy i tym samym umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystnej oferty do w/w części poz. 1—7 .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Prosimy o wykreślenie w Części 29 poz. 9 ze względu na koniec produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiotowe pytanie jest bezzasadne. W części nr 29 nie ma pozycji nr 9.

Część nr 31

Czy Zamawiający wydzieli/wykreśli z pakietu nr 31 poz. 21 lek Kwas 5 aminolewulinowy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiotowe pytanie jest bezzasadne. W części nr 31 nie ma pozycji nr 21.

Część nr 33

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 34

W treści umowy w paragrafie 2 ust 4 Zamawiający umieścił zapis:

„W celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR), o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt 7) oraz ust. 5 pkt 2) i pkt 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Wykonawca zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzja refundacyjna została wydana.”

Produkty lecznicze oferowane przez Wykonawcę zgodnie z częściami 34 i 35 nie są lekami refundowanymi w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, a są finansowane ze środków publicznych jako hemodializa - świadczenie odrębnie kontraktowane wg stałej stawki. Wobec powyższego, czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania do zapisu w paragrafie 3 ust 3, iż nie dotyczy on części nr 34 oraz 35?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że powyższy zapis jest standardowym zapisem umownym w umowach na dostawę produktów leczniczych, a dotyczy tylko leków refundowanych w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę

DZPZ/333/9UEPN/2021

na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia?

Prośbę swą motywujemy tym, iż produkty lecznicze znajdujące się w części nr 34,35,103,113 nie są lekami na ratunek życia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 37

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 8. (1.) Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii? (2.) Czy Zamawiający dopuszcza lek, który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 12. Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci? Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość zaferowania produktu opisanego powyżej.

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 11. (1) W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. (2) w związku z zakończeniem produkcji leku w postaci proszku, proszę o dopuszczenie preparatu w postaci roztworu do wstrzykiwania?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części. W dalszej części – pytanie bezzasadne – Zamawiający wymaga zaferowania roztworu do wstrzykiwań.

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 8. (1.) Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii? (2.) Czy Zamawiający dopuszcza lek, który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 12, 45, 46. Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci? Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość zaoferowania produktu opisanego powyżej.

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 11. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 11. W związku z zakończeniem produkcji leku w postaci proszku, proszę o dopuszczenie preparatu w postaci roztworu do wstrzykiwania?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że powyższe pytanie jest bezzasadne – Zamawiający wymaga zaoferowania roztworu do wstrzykiwań.

Czy Zamawiający wydzieli/wykreśli z pakietu nr 37 poz. 3 lek Bleomycyn 15.000 IU?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

Czy Zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 37 pozycji nr 13 i utworzenie oddzielnego pakietu dla ww. pozycji? Skutkiem dopuszczenia składania ofert częściowych obejmujących Pakiet nr 37 pozycji nr 13, będzie zwiększenie liczby wykonawców, którzy będą mogli złożyć oferty w odniesieniu do tak utworzonego pakietu, a tym samym zwiększenie konkurencji umożliwiające wybór przez Zamawiającego najkorzystniejszej cenowo oferty.

Korzystanie z przepisów dotyczących podziału zamówień na części oraz składania ofert częściowych uzasadnia się w ten sposób, że działanie takie prowadzi do zwiększenia konkurencji w ramach przetargu publicznego. Podział zamówienia na części oraz umożliwienie składania ofert częściowych poszerza, bowiem krąg podmiotów, które mogą potencjalnie wziąć udział w przetargu. Ilość produktów lub asortyment objęty przedmiotem zamówienia stanowi często barierę nie do przejścia dla

zamawiających, którzy z korzyścią dla Zamawiającego mogliby złożyć ofertę w ramach przetargu na jego określoną część, zgodną z ich zakresem działania czy specjalizacji.

Okoliczność ta jest istotna również na rynku dostaw produktów leczniczych. Zbyt szerokie ujęcie pakietu (zbyt duża ilość produktów objętych pakietem, zbyt duże zróżnicowanie asortymentu w ramach produktu) może skutecznie zablokować dostęp do przetargu podmiotom realizującym dostawy bez pośrednictwa szczebla obrotu hurtowego. Podmioty te mogą natomiast zaoferować warunki cenowe konkurencyjne w stosunku do innych podmiotów uczestniczących w przetargu, co może przynieść korzyść dla Zamawiającego oraz interesu publicznego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 37 pozycji 41,40,42** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 37 pozycji 43** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 37 pozycji 47,48,49** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

DZPZ/333/9UEPN/2021

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 37 pozycji 50,51,52** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

poz.6 Czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego Etoposid o stabilności fizyko-chemicznej po pierwszym nakłuciu fiolki powyżej 24 h a powyższy zapis będzie udokumentowany w CHPL?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, jednak dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o podanych wyżej właściwościach.

27-29 Czy Zamawiający w ww. pozycjach wymaga produktu leczniczego Carboplatin, który posiada stabilność fizyko-chemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki powyżej 24 h co udokumentowane jest w CHPL ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, jednak dopuszcza możliwość zaoferowania produktów o podanych wyżej właściwościach.

poz. 30-32 Czy Zamawiający w ww. pozycjach wymaga produktu leczniczego Cisplatinum, który posiada stabilność fizyko-chemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki powyżej 48 h co jest udokumentowane w CHPL?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, jednak dopuszcza możliwość zaoferowania produktów o podanych wyżej właściwościach.

poz.33-35 Czy Zamawiający w ww. pozycjach wymaga produktu leczniczego Docetaxel zawierającą substancję Makrogol 300, która ogranicza do minimum ilość działań niepożądanych u pacjentów ? Z uwagi na zgłaszane w latach wcześniejszych działania niepożądane leku Docetaxel, który w substancjach pomocniczych zawierał jedynie Polisorbat 80. W efekcie działań niepożądanych konieczne było w wielu przypadkach przerwanie leczenia albo jego zmiana. Mając na względzie bezpieczeństwo Pacjentów oraz maksymalną skuteczność terapii czy Zamawiający będzie wymagał preparatu z Makrogol 300 ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o właściwościach określonych powyżej, jak również dopuszcza

wszystkie inne produkty spełniające wymagania określone w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

poz. 36 i 37 Czy Zamawiający w w pozycji 1-3 wymaga produktu leczniczego Doxorubicin, który posiada stabilność fizyko-chemiczną po pierwszym nakłuciu fiołki powyżej 24 h a powyższy zapis będzie udokumentowany w CHPL ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, jednak dopuszcza możliwość zaoferowania produktów o podanych wyżej właściwościach.

poz.7 Fludarabine 25mg/ml koncentrat fiołka 2ml, wskazania objęte refundacją. Obecnie brak opisanego preparatu na listach refundacyjnych. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dostępnego na jednorazowe zezwolenie MZ?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

poz. 12 Vinorelbine 10 mg/ ml , fiołka – proszę o doprecyzowanie czy należy wycenić 1500mg czy 1500 fiołek 10mg/ml 1ml?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że należy wycenić 1500 mg - zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 38

poz. 3 Mitoxantrone 0,02 g / 10 ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, wskazania objęte refundacją. Obecnie brak opisanego preparatu na listach refundacyjnych. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dostępnego na jednorazowe zezwolenie MZ?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Część nr 42

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, w Części 42 - Vinblastine 1mg/ml , proszek i rozp. do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego sprowadzanego w procedurze importu docelowego, w postaci gotowego roztworu w dawce 10mg/10ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Część nr 43

Czy Zamawiający dopuści w Części 43 poz. 5 do wyceny lek pakowany po 10 tabl. powł. z odpowiednim przeliczeniem tj. 200 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiotowe pytanie jest bezzasadne – część nr 43 nie zawiera pozycji nr 5.

Część nr 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie w części 44 poz. 21 i 22 zamiast za tabletkę ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania produktu w opakowaniach, jednak wymaga wyceny zgodnie z jednostkami miary określonymi w formularzu cenowym. W powyższym zakresie należy podać cenę za tabletkę.

Część nr 45

Dot. pakietu nr 45 poz. 21 oraz 22. Prosimy o doprecyzowanie jaką ilość w opakowaniu Zamawiający miał na myśli.

Odpowiedź: Pytanie bezzasadne. W części nr 45 nie ma pozycji 21, 22.

Czy Zamawiający dopuści w Części 45 poz. 3 do wyceny lek pakowany po 20 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 18 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie produktów pakowanych po 20 tabletek ze stosownym przeliczeniem zaoferowanych ilości.

Część nr 47

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 21. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?/ W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części. Dopuszczalne zamiany postaci produktów zostały określone w rozdziale III, pkt 4 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

poz. 5. Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, jednak dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o zaproponowanych właściwościach.

poz. 23 i 24. Czy Zamawiający wymaga opakowania z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie precyzuje rodzaju materiału, z którego ma być wykonane opakowanie. Zamawiający nie wymaga powyższego, jednak dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o zaproponowanych właściwościach.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 47 pozycji 5** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 47 pozycji 23,24** lub pozwoli na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

Część nr 48

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 54. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść

DZPZ/333/9UEPN/2021

do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2- ch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe. Niepełną liczbę opakowań wynikającą z dokonania przeliczeń należy zaokrąglić dopelnego opakowania w górę.

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 39. (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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

poz. 6 Czy Zamawiający dopuści produkt o składzie Talc, Solanum Tuberosum Starch, Zinc Oxide, Allantoin? Produkt jest testowany dermatologicznie i nie zawiera substancji barwiących oraz zapachowych. Produkt jest przeznaczony dla dzieci od pierwszego dnia życia i dorosłych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

poz. 56 Czy Zamawiający dopuści produkt identyczny pod względem składu i działania oraz o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Część nr 49

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności minimum od 130 do 170 L/kg, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. parametry od producenta wapna?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość zaoferowania produktu, charakteryzującego się właściwościami, o których mowa powyżej.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 49 wapna adsorbowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 180 op) ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania, ze stosownym przeliczeniem ilości.

Poz. 1 Czy Zamawiający oczekuje wapna adsorbowanego ze wskaźnikiem zużycia (zmieniającego barwę z białej na fioletową), w postaci granulek, o parametrach: kruchość 95%, zawartość wilgoci wody 12-19%, absorpcja CO₂ 19%), współczynnik pochłaniania w przybliżeniu 140l/kg, łączna zawartość metali alkalicznych do 4%, w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość zaoferowania produktu, charakteryzującego się właściwościami, o których mowa powyżej.

Część nr 61

Dotyczy pakietu nr 61 poz. 26. W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

Część nr 62

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 62 poz. 2 do wyceny Nystapol 30ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 187 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania, ze stosownym przeliczeniem ilości.

Część nr 63

poz. 8 i 9. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatów, których szczegółowy opis, ilości, wielkości i jednostka miary zostały opisane w Formularzu cenowym będącym załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

poz. 9. Czy zamawiający dopuści opakowanie butelka szklana?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 63 pozycji 6,7** lub pozwole na przystąpienie do pakietu na określoną pozycje tworząc pakiet podzielny gdzie każdy oferent będzie mógł składać ofertę na wybraną przez siebie molekułę. Obecna kształt pakietu nie pozwala na przystąpienie do pojedynczych pozycji co ogranicza konkurencje. Rozwiązanie takie pozwole na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części.

poz. 6 i 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 65

Dotyczy pakietu nr 65 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego.

Część nr 66

poz. 1. Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że powyższy wymóg został opisany w Formularzu cenowym będącym załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 70

poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwole na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 79

Czy w części nr 79 Zamawiający dopuści paski fluoresceinowe w opakowaniach handlowych po 300sztuk (każdy pasek zapakowany sterylnie, oddzielnie) – z przeliczeniem do pełnych opakowań handlowych?

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania, ze stosownym przeliczeniem ilości.

Część nr 83

W związku z publikacją przez Zamawiającego zamówienia, na dostawy płynu do perfuzji i przechowywania narządów, opisanego w formularzu cenowym, w części nr 83, pragniemy poinformować, że dostępny na rynku płyn spełniający wymagania fizyko-chemiczne, StoreProtect Plus®, posiada temperaturę przechowywania 2-25°C. Zamawiający, w opisie przedmiotu zamówienia wskazał temperaturę 2-8°C.

Zapis w formularzu cenowym, dla części nr 83:

"Statyczny, sterylny płyn do perfuzji, nie podnoszący temperatury, przeznaczony do płukania/wlewu do wyizolowanego organu bezpośrednio przed usunięciem go z ciała dawcy i/lub bezpośrednio po usunięciu oraz przechowywania w hipotermii prostej organów takich jak: nerki, wątroba i trzustka

Własności fizyko-chemiczne płynu:

- a) osmotyczność płynu ok. 290 mOsmol/kg
- b) zawartość sodu ok. 120 mmol/L
- c) zawartość potasu ok. 25 mmol/L
- d) pH - około 7.4 w temperaturze 20°C
- e) zawartość glutationu 0.922 g/L
- f) zawartość allopurinolu 0.136 g/L
- g) zawartość kwasu laktobionowego 35.8 g/L
- h) zawartość adenozyiny 1.336 g/L
- i) zawartość pięciowodnej rafinozy 17.84 g/L

Temperatura przechowywania 2-8°C

Opakowanie - torba plastikowa 1 litr"

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym akresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 87

Czy Zamawiający zgodzi się części 87, w pozycjach: 1, 2, 3 aby zaoferowane worki 3-komorowe do żywienia pozajelitowego, zawierały emulsję tłuszczową mającą w składzie oliwę z oliwek? Obecne wymaganie Zamawiającego sprawia, iż w przypadku zaoferowania worka 3 komorowego bazującego jedynie na emulsji olej sojowym, może w stosunku do worka 3 komorowego mającego w składzie

emulsję tłuszczową zawierającą oliwę z oliwek, mieć zbyt dużą ilość nienasyconych kwasów tłuszczowych, zbyt małą ilość alfa-tokoferolu, zbyt dużą ilość metabolitów przemian tlenowych, mogą także powodować zachwianie struktury błon komórkowych, oraz zwiększoną syntezą prozapalnych leukotrienów i prostaglandyn. Dodatkowo bazując na badaniach (1. Driscoll DF, et al. Clin Nutr. 2001;20(2):151-157, 2. Pironi L, et al. Nutrition. 2003;19(9):784-788, 3. Eritsland J. Am J Clin Nutr. 2000;71(suppl 1):197S-201S), emulsje z dużą ilością wielonienasyconych kwasów tłuszczowych są bardziej podatne na zjawisko koalescencji i peroksydacji, co w konsekwencji może prowadzić do uszkodzenia narządów, w tym: serca (np. uszkodzenie mięśnia sercowego (wg badań 1. Kannan M, et al. Exp Biol Med. 2004;229(6):553-559, 2. Yesilbursa D, et al. Heart Vessels. 2006;21(1):33-37), układu nerwowego (wg badania Endo H, et al. J Cereb Blood Flow Metab. 2007;27(5):975-982. Nerek, płuc, wątroby i układu krwiotwórczego (wg badań Himmelfarb J, et al. J Am Soc Nephrol. 2004;15(9):2449-2456, Hammerschmidt S, et al. Curr Resp Med Rev. 2006;2(1):39-52, Cogger VC, et al. Pharmacol Toxicol. 2001;89(6):306-311, Ambrosio G, et al. Cardiovasc Res. 1997;34(3):445-452.). Według badań (1. Goulet O, et al. Am J Clin Nutr. 1999;70(3):338-345, 2. Sala-Vila A, et al. Curr Opin Clin Nutr Metab Care. 2007;10(2):165-174) emulsja tłuszczowa bazująca na oliwie z oliwek zawiera niemal trzykrotnie mniej kwasów wielonienasyconych niż emulsje tłuszczowe oparte na oleju sojowym. W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części 87, w pozycji nr 1, 2 i 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, przeznaczony do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami, glukozę i emulsją tłuszczową zawierającą mieszaninę oczyszczonego oleju z oliwy 80% i oczyszczonego oleju sojowego 20%; w pozycji nr 1 - do żyły centralnej, o pojemności 2000 ml, zawartości azotu 11,2g, energii 2030 kcal; w pozycji nr 2 - do żyły obwodowej, o pojemności 2000 ml, zawartości azotu 7,3 g, energii 1215 kcal; w pozycji nr 3 - do żyły obwodowej, o pojemności 1500 ml, zawartości azotu 5,4, energii 910 kcal?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy w trosce o uzyskanie konkurencyjnych cen, zamawiający dopuści w części 87, w pozycji nr 4, worek 3 komorowy do żywienia o takim samym zastosowaniu klinicznym, do podaży centralnej, zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami, glukozę i emulsją tłuszczową zawierającą mieszaninę oczyszczonego oleju z oliwy 80% i oczyszczonego oleju sojowego 20%; roztwór aminokwasów 14,2%, glukoza 27,5%, o pojemność 1500 ml, zawartość azotu 18 g, 960 kcal. niebiałkowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 88

pozycja 1. Czy Zamawiający w pakiecie 88, pozycja 1 wymaga diety enteralnej w całości złożonej tylko z hydrolizatu serwatki? Dieta złożona ze źródła białka jakim jest hydrolizat serwatki znacząco zwiększa tolerancję diety, zmniejsza zaleganie w żołądku i przyspiesza pasaż jelitowy. Jest to dieta zawierająca wszystkie aminokwasy niezbędne i jest bogata w aminokwasy rozgałęzione (BCAA), a w szczególności w leucynę - kluczowy aminokwas w procesie syntezy białek aminokwasowych. Dieta złożona z hydrolizatu serwatki wykazuje efekt insulintropowy, co ma pozytywny wpływ na odpowiedź glikemiczną i wrażliwość na insulinę. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga powyższego.

Czy Zamawiający, w celu zwiększenia konkurencyjności i złożenia większej ilości ofert w **części 88 w pozycji 1**, wyrazi zgodę na zaoferowanie diety enteralnej o zawartości białka nie mniej niż 9,0 g/ 100 ml, **polimerycznej**, objętość 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Zamawiający w **części 88 w pozycji 1** oczekuje diety z bardzo wysokim białkiem, które to diety zazwyczaj dedykowane są pacjentom wyniszczonym lub/i w ciężkim stanie. Czy wobec powyższego Zamawiający oczekuje by zaoferowana dieta miała niewysoką osmolarność – maksymalnie do 300 mOsm/l? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ. Diety o niskiej osmolarności są lepiej tolerowane, przyswajane, nie wywołują biegunek osmotycznych, które dodatkowo obciążają pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie wymaga produktu szczegółowo opisanego w Formularzu cenowym będącym załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Z uwagi na to, że w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby w paragrafie 6, pkt 2 umowy. Okres ważności produktów leczniczych w chwili dostawy nie może być krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia dla **części 88** żywności medycznej, oferowany przedmiot zamówienia posiadał termin przydatności nie krótszy niż **6 miesięcy**.

Odpowiedź: W powyższym zakresie Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 94

Pakiet 94 – kwas zoledronowy 4 mg / 100 ml Czy Zamawiający dopuszcza postać koncentratu?

Uzasadnienie dla zapytania:

DZPZ/333/9UEPN/2021

Roztwór kwasu zoledronowego 4 mg w 100ml 0,9% m/v roztworu chlorku sodu wiąże się z ograniczeniem podawania wynikającym z dodatkowej podaży sodu u pacjentów, u których jest to przeciwwskazane. Jest to szeroka grupa pacjentów onkologicznych, u których przebieg choroby nowotworowej, podejmowane leczenie onkologiczne oraz choroby współistniejące wiążą się z głębokimi zaburzeniami gospodarki elektrolitowej. Podawanie 0,9% m/v roztworu chlorku sodu jest przeciwwskazane u pacjentów z hipernatremią, hipokaliemią, hiperchloremią, kwasicą oraz w stanach wymagających ograniczeń w przyjmowaniu sodu (np. niewydolność serca, uogólnione obrzęki, obrzęk płuc, nadciśnienie, rzucawka, ciężka niewydolność nerek). (Charakterystyka produktu leczniczego NATRIUM CHLORATUM 0,9%) . Z kolei Zomikos koncentrat kwasu zoledronowego 4mg/5ml może być rozcieńczany w 5% m/v roztworze glukozy lub w 0,9% m/v roztworze chlorku sodu, co daje możliwość dostosowania podania leku do indywidualnego stanu pacjenta. Wymienione powyżej przeciwwskazania do stosowania 0,9% m/v roztworu chlorku sodu nie stanowią przeciwwskazania do stosowania 5% m/v roztworu glukozy, w ograniczonej liczbie wskazane są w środkach ostrożności w trakcie podawania roztworu glukozy.

Substancje pomocnicze

Kolejną kwestią jest skład substancji pomocniczych, który różni się pomiędzy produktami – Zomikos (identycznie jak lek oryginalny) nie zawiera w substancjach pomocniczych azotu, z kolei np. Osporil kwas zoledronowy 4mg/100ml zawiera azot i co istotne, różni się w tym zakresie od produktu oryginalnego w tej samej postaci:

https://www.google.com/url?sa=t&rct=j&q=&esrc=s&source=web&cd=&ved=2ahUKEwjpr86z--rsAhWqk4sKHQs5A68QFjABegQIARAC&url=https%3A%2F%2Fwww.ema.europa.eu%2Fen%2Fdocuments%2Fproduct-information%2Fzometa-epar-product-information_en.pdf&usg=AOvVaw0M5fcMvr0cKUKPLK6piFIo

W związku z brakiem informacji o ilości podawanego pacjentom w ten sposób azotu, lekarz prowadzący musi brać dodatkowo pod uwagę, że nadmiar azotu wpływa na obniżenie poziomu wapnia, obciążenie wątroby i nerek, zwiększając ryzyko powstawania kamieni nerkowych.

Czas i koszty stosowania

Kwas zoledronowy wymaga dostosowania dawki u pacjentów z zaburzeniem funkcji nerek. W tym celu przed każdym podaniem leku po ocenie parametrów nerkowych (klirens kreatyniny) lekarz decyduje o modyfikacji dawki. W przypadku leku Zomikos w postaci koncentratu, modyfikacja odbywa się poprzez pobranie odpowiednio mniejszej ilości koncentratu a następnie wprowadzenie do 100ml płynu do infuzji i podanie pacjentowi we wlewie. Natomiast kwasy zoledronowe w postaci roztworu dawki 4mg w 100ml wymagają czasochłonnego i bardziej kosztownego zabiegu, ponieważ z roztworu należy odprowadzić wskazaną objętość, następnie z osobno zakupionego opakowania płynu do infuzji należy odmierzyć i wprowadzić do roztworu płyn. Resztę pozostałego płynu do infuzji i jego opakowanie należy utylizować (i pokryć koszty tej utylizacji). W takiej procedurze modyfikacji

dawki zarówno czas, jak i koszty dodatkowych opakowań płynu do infuzji są niekorzystne ekonomicznie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie wymaga produktu szczegółowo opisanego w Formularzu cenowym będącym załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 95

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 1. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na wydzielenie /wykreślenie pozycji z części. Ponadto część nr 95 zawiera tylko jedną pozycję.

Część nr 96

Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekuje na zaferowanie preparatu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia, jednak dopuszcza możliwość zaferowania produktu zawierającego inną liczbę kapsułek w opakowaniu, ze stosownym przeliczeniem ilości zaferowanych opakowań.

Część nr 98

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, w Części 98 – Thalidomide 100 mg x 30 tabletek, wyrazi zgodę na zaferowanie leku sprowadzanego w procedurze importu docelowego? Ponadto czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że możliwość zamiany tabletek na kapsułki została dopuszczona w rozdziale III pkt. 4 Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający wyraża również zgodę na zaferowanie innej wielkości opakowania ze stosownym przeliczeniem zaferowanych ilości oraz na zaferowanie leku sprowadzanego w procedurze importu docelowego.

Część nr 109

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 109 poz. 1 do wyceny Omsal 0.4mg * 30kaps.o przedl.uwal.tw. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania postaci o zmodyfikowanym oraz przedłużonym uwalnianiu.

Część nr 120

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Części nr 120 albuminy z terminem ważności **min. 6 miesięcy?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 121

Czy zamawiający w celu minimalizacji kosztów użytkowania dopuści opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie precyzuje rodzaju opakowania. Produkt ma być w fiolkach i spełniać wymagania określone w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część nr 122

poz. 1 i 2. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie precyzuje rodzaju opakowania. Produkt ma być we flakonach i spełniać wymagania określone w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

PYTANIA DO PROJEKTU UMOWY

Do §1 ust. 4 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub rozwiązanie umowy co do niezrealizowanej części, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Do §3 ust. 2 wzoru umowy. Ze względu na aktualną sytuację epidemiologiczną prosimy o zmianę treści §3 ust. 2 wzoru umowy poprzez nadanie mu brzmienia: "Wszystkie zamówienia opatrzone znakiem „cito” będą dostarczane do apteki szpitalnej Zamawiającego". Ewentualnie, w jeśli ze względu na szczególne potrzeby Zamawiającego, nie może przystać on na zaproponowane brzmienie,

DZPZ/333/9UEPN/2021

prosimy o dodanie słów „, z tym zastrzeżeniem, że pracownikowi Wykonawcy wykonującemu swoje obowiązki zapewnione zostanie bezpieczeństwo m.in. poprzez unikanie bliskich kontaktów z personelem medycznym oraz z chorymi, w szczególności poprzez zapewnienie i przestrzeganie rozdzielnych dróg dostępu/kontaktów przeznaczonych odrębnie do obsługi pacjentów oraz odrębnie do obsługi dostaw produktów leczniczych przez pracowników hurtowni farmaceutycznych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Do §5 wzoru umowy. Prosimy o zmianę zapisu §5 projektu umowy i wprowadzenie zapisu o następującej treści: "Zamawiający powinien sprawdzić zgodność realizacji zamówienia nie później niż do 14 dni od daty dostawy."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Do §6 ust. 2 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §7 ust. 2 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia. Odstępstwo dotyczy jedynie części nr 87 i 88.

Do §8 ust 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki w dostawie do wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień, nie więcej niż 15% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru? Jednocześnie prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Do §11 ust. 1 wzoru umowy. W treści wzoru umowy, w §11 ust. 1 prosimy o dodanie kolejnych tiret oraz w brzmieniu:

- „- z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,
- wystąpienia dekonunktury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,
- wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w zakresie "siły wyższej" dokonano stosownej modyfikacji treści umowy stanowiącej załącznik nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Do §17 ust. 2 wzoru umowy. prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wskaże minimalną wartość zamówienia, np. 80% wartości umowy? Obecne zapisy umowne, które nie wskazują minimalnej wartości są sprzeczne z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że ilości podane w formularzu cenowym są oszacowane z należytą starannością na podstawie aktualnych potrzeb i historycznych zużyć określonych produktów. Zamawiający nie określa minimalnej wartości zamówienia, ponieważ zakłada, że ilości, które zapotrzebował zostaną wykorzystane dla statutowej działalności szpitala. Ponadto należy podkreślić, że projekt umowy nie zawiera zapisu dotyczącego możliwości ograniczenia zakresu zamówienia, dlatego też Zamawiający nie wskazuje minimalnej wartości lub wielkości świadczenia.

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 9.1 z 3% do wartości max. 1%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z zapisów §8 ust. 1 do 0,5%?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy dla pakietu 49 – wapno sodowane Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z dostaw na cito?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

§ 6. ust. 2. W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dla części nr 87 i 88 dokonał stosownej modyfikacji treści projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w § 5 wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru? Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

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 przedłużonym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne)
 - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszelkie dopuszczone zamiany postaci produktów dopuszczone są przez Zamawiającego w rozdz. III pkt 4 Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz w odpowiedziach na pytania w zakresie poszczególnych części.

DZPZ/333/9UEPN/2021

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga wyceny wszystkich pozycji w częściach, poza wykreślonymi w toku udzielania odpowiedzi na wnioski wniesione przez Wykonawców.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik ?

Odpowiedź: Pytanie nieprecyzyjnie zadane – nie ma wskazania części i pozycji, których miałyby dotyczyć czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia.

podpis osoby uprawnionej