# WCPiT/EA/381- 04 /20 Poznań, dnia 10.02.2020r.

Uczestnicy postępowania

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę antybiotyków, leków ogólnych, cytostatycznych, przeciwgruźliczych, leków immunostymulujących, leków odurzających, psychotropowych, surowic i szczepionek, preparatów do żywienia pozajelitowego, dojelitowego i doustnego**

Zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r., Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

***Pytanie 1:***

**Pakiet nr 22:**

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania oraz wprowadzania narzędzi endoskopowych posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 2:***

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w **pakiecie nr. 16 poz. 5** w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.
2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.***

***Pytanie 3:***

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 16  poz.  9  wycenę Trilacu produktu leczniczego  spełniającego te same cele, w skład którego wchodzą wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.***

***Pytanie 4:***

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Pytanie 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Pytanie 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Pytanie 4 - Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Pytanie 5 – Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Pytanie 6 – 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:***

***Ad 1,2,3 – Ze względu na brak określenia jakiego pakietu oraz jakiej pozycji dotyczy pytanie, Zamawiający nie jest w stanie wyjaśnić wątpliwości pytającego.***

***Ad 4, 5 – Zgodnie z zapisami SIWZ, pkt. 11.5***

***Ad 6 – Należy zaproponować lek o takiej samej nazwie międzynarodowej i dawce dostępny na rynku.***

***Pytanie 5:***

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 16 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr., występującego w takiej samej postaci, którego jedna kapsułka zawiera żywe kultury bakterii probiotycznych szczepów: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75% w identycznym łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/kaps.? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.
2. 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? 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: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 6:***

1. Dotyczy Pakiet 4

Czy w pakiecie 4 zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Linezolid w opakowaniu typu KabiPac x 10 sztuk?

1. Dotyczy Pakiet 4

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

1. Dotyczy Pakiet nr 7

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego?

***Odpowiedź:***

***Ad 1- Zamawiający dopuszcza***

***Ad 2,3 - Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 7:***

Dotyczy pakietu nr 28:

1. Czy Zamawiajacy w pak.28  dopuszcza możliwość zaoferowania o takim samym zastosowaniu klinicznym witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiolce o składzie: witamina A 3500 j.m.,witamina D3 220 j.m., witamina E 11,20 j.m., witamina C 125 mg, witamina B1 (tiamina)3,51 mg, witamina B2 (ryboflawina) 4,14 mg, witamina B6 (pirydoksyna)4,53 mg, witamina B12 6 μg, kwas foliowy 414 μg, kwas pantotenowy 17,25 mg, biotyna 69 μg , witamina PP 46 mg.

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwośc składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiajacego.

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 8:***

Mając na względzie racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi zwracam się z zapytaniem, czy Zamawiającyzgodzi się na wycenę w Pak. nr 11 lek w opakowaniach 20ml i 2ml (2000mg/20ml i 200mg/2ml)?

Zgoda Zamawiającego spowoduje, że do postępowania w zakresie tej pozycji będzie mogło przystąpić więcej niż jeden oferent, a co za tym idzie Zamawiający będzie mógł wybrać bardziej korzystną ofertę cenową.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.***

***Pytanie 9:***

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „…dni od zgłoszenia o wadzie/ brakach” na „…dni od daty uznania reklamacji”.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1 pkt. 1), 2), 3):

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

1. za opóźnienie w realizacji dostawy zgodnie z § 2 ust. 2 umowy w wysokości 0,5 % wartości brutto opóźnionej części dostawy określonej w zamówieniu, zgodnie z zał. nr 1 – za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w realizacji dostawy;
2. za opóźnienie w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy na nowy zgodnie z § 2 ust. 8 umowy w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 – za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego asortymentu;
3. za nieprzekazanie Zamawiającemu informacji, o której mowa w § 3 ust. 5 – w wysokości 0,1 % wartości niezrealizowanej częściumowy brutto, za każde zdarzenie,jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 10:***

1. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?
2. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletka a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?
3. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 3.  
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki zwykłej.
4. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 4.  
   Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1.  
   Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1, 3, 9, 11.  
   Dotyczy pakietu nr 17 poz. 2, 9, 10, 14, 17, 21, 37, 40.  
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.
5. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6.  
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?
6. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1  
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
7. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1  
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do wstrzykiwań?Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.
8. Dotyczy pakietu nr 11  
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatów o dawkach zgodnych z SIWZ, ale o objętości fiolki 2 ml ( tj. 200 mg/2 ml zamiast 200 mg/5 ml) i 20 ml ( tj. 2 g/20 ml zamiast 2 g/50 ml)?
9. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 4, 7.  
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułek?
10. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 5.  
    Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci pojemników?
11. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 15  
    Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek?
12. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 18.  
    Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywna odpowiedz na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.
13. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 23.  
    Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.
14. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 23.  
    Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Absenor, 300 mg, tabl.o przedł.uwaln. ?
15. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 1.  
    W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci butelki.?

***Odpowiedź:***

***Ad 1 -Należy zaproponować lek o takiej samej nazwie międzynarodowej i dawce dostępny na rynku.***

***Ad 2 - Ze względu na brak określenia jakiego pakietu oraz jakiej pozycji dotyczy pytanie, Zamawiający nie jest w stanie wyjaśnić wątpliwości pytającego.***

***Ad 3,4,5,6,7,8,11,13,15 - Zamawiający dopuszcza.***

***Ad 9,10,12,14 - Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***