# WCPiT/EA/381- 19 /20 Poznań, dnia 10.06.2020r.

Uczestnicy postępowania

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę antybiotyków, leków ogólnych, cytostatycznych, , leków immunostymulujących, leków z importu docelowego, płynów do wlewu dożylnego, surowic i szczepionek**

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**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

***Odpowiedź: Zamawiający może ustosunkować się do zadanego pytania o zmianę postaci czy gramatury, wyłącznie w odniesieniu do konkretnego preparatu. Ze względu na brak określenia jakiego pakietu oraz jakiej pozycji dotyczy pytanie, Zamawiający nie jest w stanie wyjaśnić wątpliwości pytającego.***

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

***Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ, pkt. 11.4***

**Pytanie 3**

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: Zgodnie z zapisami SIWZ, pkt. 11.4***

**Pytanie 4**

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: Należy zaproponować lek o takiej samej nazwie międzynarodowej i dawce dostępny na rynku.***

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

***Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ, pkt. 11.5 p.2***

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, pod warunkiem zapewnienia dostawy preparatów w ciągu całego okresu trwania umowy (dotyczy preparatu dopuszczonego lub spełniającego wymogi SIWZ w tej samej cenie)***

**Pytanie 7**

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?

***Odpowiedź:******Należy zaproponować lek o takiej samej nazwie międzynarodowej i dawce dostępny na rynku***

**Pytanie 8**

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?

***Odpowiedź: Zamawiający może ustosunkować się do zadanego pytania o zmianę postaci czy gramatury, wyłącznie w odniesieniu do konkretnego preparatu. Ze względu na brak określenia jakiego pakietu oraz jakiej pozycji dotyczy pytanie, Zamawiający nie jest w stanie wyjaśnić wątpliwości pytającego.***

**Pytanie 9**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 25.   
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 pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

**Pytanie 10**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 38.   
(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 pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

**Pytanie 11**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 3.  
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie 12**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 30.  
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie 13**

1. Do treści §1 ust.3 projektu 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 §1 ust.3 projektu 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.".

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę warunku zawartego w §2 ust.2 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji dostawy leku w ramach importu docelowego do 21 dni?

3. Do §2 ust.8 projektu umowy. Czy w związku niezbędnymi procedurami związanymi z realizacją przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na załatwienie reklamacji ilościowej do 48 godzin (ew. 2 dni)?

4. 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 rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §3 ust.10 projektu umowy)?

5. Do treści §3 ust.12 projektu 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."

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §4 ust.1 pkt 1) projektu umowy dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §4 ust.1 pkt 2) projektu umowy dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia?

8. Prosimy o wykreślenie zapisu §4 ust.1 pkt 3) projektu umowy. Informacje o zmianach cen urzędowych leków są powszechnie dostępne, publikowane przez Ministra Zdrowia w Dziennikach Urzędowych oraz na s tronie internetowej Ministerstwa Zdrowia. Karanie wykonawcy zamówienia publicznego za brak poinformowania zamawiającego o faktach powszechnie znanych i dostępnych nie jest celowe.

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

**Pytanie 14:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 6 poz. 46 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego produktu TribioDr, zawierającego takie same, żywe bakterie probiotyczne w takim samym łącznym stężeniu, w następujących proporcjach - jedna kapsułka zawiera 1,6 x 109 CFU\* bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75%?
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).
3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 6 poz. 47 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na umieszczenie w SIWZ opisu dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego będącego wyrobem i znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w równoważnym stężeniu 5 mld CFU/ 5 kropli? Produkt jest przeznaczony do stosowania w trakcie i po antybiotykoterepii.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 6 poz. 73 i 74 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (szczep identyczny pod względem genotypowym)? Zawartość probiotycznych drożdży w preparacie została potwierdzona w badaniu przeprowadzonym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

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

**Pytanie 15**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6 poz. 31 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 pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r., Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ przedłuża termin składania i otwarcia ofert do **16.06.2020 roku.** Godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.