# WCPiT/EA/381- 50/20 Poznań, dnia 15.02.2021r.

Uczestnicy postępowania

*dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę*  *antybiotyków, leków ogólnych, cytostatycznych, przeciwgruźliczych, leków immunostymulujących, leków odurzających, psychotropowych, leków z importu docelowego, płynów do wlewu dożylnego, płynów do irygacji, płynów do hemofiltracji, surowic i szczepionek, środków kontrastowych, 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.

***Pytania nr 1:***

1. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?*
2. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, 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.***

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 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.***

1. *Dotyczy Pakietu nr 4 , czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl. powl.?*

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza***

1. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

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

1. *Dotyczy pakietu nr 9Linezolidum worek czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci butelki Kabipack ?*

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza***

1. *Dotyczy pakietu nr 20 poz. 1, 2 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?*

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

1. *Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1. Czy Zamawiajacy wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylnej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?*

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ:11.4 Zamawiający wskazuje, że:***

***1) Leki w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość leku była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku (z wyjątkiem pozycji, w których zaznaczono, aby nie zmieniać wielkości opakowania).***

***Zamawiający oczekuje roztworu do infuzji.***

1. *Dotyczy pakietu nr 30 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?*

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ:11.4 Zamawiający wskazuje, że:***

***1) Leki w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość leku była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku (z wyjątkiem pozycji, w których zaznaczono, aby nie zmieniać wielkości opakowania).***

1. *Dotyczy pakietu nr 30 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 pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

1. *Dotyczy pakietu nr 53 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?*

***Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.***

1. *Dotyczy pakietu nr 60 poz. 75 SaccharomycesboulardiiLactobacillusrhamnosus GG 10 kaps. – dystrybucja bezpośrednia przez Producenta , brak możliwości zakupu, prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu albo informację jak należy postąpić w tym przypadku*

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

1. *Dotyczy pakietu nr 60 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.***

1. *Dotyczy pakietu nr 60, poz.30, czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl.oprzedł.uwaln.?*

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza***

1. *Dotyczy pakietu nr 60 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.***

1. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 32. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?*
2. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 49. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?*
3. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 86. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?*
4. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 89. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?*

***Odpowiedzi ad 16-19: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Leki mają zawierać wymienioną w SIWZ substancję czynną a nie zupełnie inną.***

1. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 93. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek*

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

1. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 105. 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 pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

1. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 114Ibuprofentabl lub tabletki powlekane – czy Zamawiający dopuści lek w postaci kapsułki ?*
2. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 131 Ketoprofen tabl. czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej lub kapsułki ?*
3. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 182,183 czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki dojelitowej ?*
4. *Dotyczy pakietu nr 61 poz.211 Quetiapinum – czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki powlekanej ?*
5. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 232 Spironolacton 100 mg – czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki powlekanej ?*
6. *Dotyczy pakietu nr 78 Omeprazol kaps – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej ?*
7. *Dotyczy pakietu nr 96 poz. 2 Mycofenolate tabl. - czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki powlekanej ?*

***Odpowiedzi ad 22-28: Zamawiający dopuszcza.***

***Pytania nr 2:***

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu par.3 ust. 3 dotyczące dostaw „pilnych” w zakresie pakietu nr 45 ?

Podanie leku opisanego w pakiecie 45 zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania wskazanego leku w trybie „pilnym”.

Treść pytania 2:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy (par.2 ust.1) dla Pakietu nr 45 do godziny 14:00. Partner logistyczny Wykonawcy nie ma możliwości dostarczenie leków wyłącznie do godziny 11:00.

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

***Pytania nr 3:***

Dotyczy pakietów

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)?

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)?

***Odpowiedzi ad 2-3: Zgodnie z SIWZ:11.4 Zamawiający wskazuje, że:***

***1) Leki w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość leku była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku (z wyjątkiem pozycji, w których zaznaczono, aby nie zmieniać wielkości opakowania).***

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 SIWZ:11.4 Zamawiający wskazuje, że:***

***1) Leki w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość leku była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku (z wyjątkiem pozycji, w których zaznaczono, aby nie zmieniać wielkości opakowania).***

Pytanie 6– Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

***Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zapewnienia dostaw preparatu do końca trwania umowy (lub odpowiednika spełniającego wymogi SIWZ, w tej samej cenie)***

***Pytania nr 4:***

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 61 pozycja 197:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

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

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem […].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

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

***Pytania nr 5:***

1. Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 61 pozycja 175:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania 61 pozycji 175 Ondansetroncelem uzyskania oferty korzystnej cenowo?

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania 61 pozycji 2266 acidumzoledronicum celem uzyskania oferty korzystnej cenowo?

***Odpowiedzi ad 1-2: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet 61 poz. 266:

1. Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml? Obecnie na rynku ceny kwasu zoledronowego w postaci koncentratu i roztworu są na porównywalnym poziomie.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany preparat.***

***Pytania nr 6:***

Pytania do pakietu nr 129: 1.Czy Zamawiajacy w pakiecie nr 129 oczekuje, aby zaoferowany preparat zawierał zbilansowany roztwór pierwiastków śladowych, w których Fe, Cu, Mn, Zn występują w postaci stabilnych soli organicznych , posiadał najwyższe stężenie Zn, wysokie Se, najniższe Cu oraz był zgodny z najnowszymi wytycznymi ESPEN i A.S.P.E.N ?

2.Czy Zamawiający w pakiecie nr 129 oczekuje preparatu pierwiastków śladowych zachowującego po rozcieńczeniu stabilność fizyczną i chemiczną przez okres nie krótszy niż 48 godzin ?

***Odpowiedź ad 1-2: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pytania do pakietu nr 130: 1.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 130 w pozycji nr 1 oraz 2 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20% ( związek oleju z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku 80/20) 500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany preparat.***

Pytania do pakietu nr 132: 1.Czy Zamawiajacy w pak.132 w poz.1 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - Aminomel 10E, 500ml: 10% roztwór aminokwasów (15,6g azotu/l) standartowych z elektrolitam ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwośc składania konkurencyjnych ofer i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiajacego.

2.Czy Zamawiajacy w pak.132 w poz.2 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - Aminomel 12,5E, 500ml: 12,5% roztwór aminokwasów (19,5g azotu/l) standartowych z elektrolitam ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwośc składania konkurencyjnych ofer i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiajacego.

***Odpowiedź ad 1-2: Zamawiający dopuszcza, ale nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu.***

Pytania do pakietu nr 134: 1.Czy Zamawiający w pakiecie nr 134 oczekuje, aby dostarczony preparat nie musiał być przechowowany w temperaturze 2-8°C, a przechowywany poza lodówką zachowywał okres ważności wynoszący 2 lata od daty produkcji przy warunkach przechowywania w temperaturze pokojowej, tj. od 15°C do 25°C?

2.Czy Zamawiający w pakiecie 134 poz. 1 oczekuje preparatu witaminowego, który po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temp. 25°C?

***Odpowiedźad 1-2: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pytania do pakietu nr 139: 1.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 139 w pozycjach 1 i 2 jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu ? Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiolce – Cernevit 750mg ? Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 400 szt preparatu Cernevit w pakiecie nr 2 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach w pozycjach 1 oraz 2. Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

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

Pytania do pakietu nr 144: 1.Czy Zamawiajacy w pakiecie nr 144 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiolce o składzie: witamina A 3500 j.m.,witamina D 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 B3 46 mg - Cernevit 750mg ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

2.Czy Zamawiający w pakiecie nr 144 oczekuje, aby dostarczony preparat nie musiał być przechowowany w temperaturze 2-8°C, a przechowywany poza lodówką zachowywał okres ważności wynoszący 2 lata od daty produkcji przy warunkach przechowywania w temperaturze pokojowej, tj. od 15°C do 25°C? 3.Czy Zamawiający w pakiecie 144 poz. 1 oczekuje preparatu witaminowego, który po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temp. 25°C?

***Odpowiedź ad 1-2: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pytania do pakietu nr 131: 1.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 131 w pozycji nr 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 33g, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 910 kcal – Multimel N4-550E 1500ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

2.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 131 w pozycji nr 2 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 44g, glukozę 160g, azot 7,3g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1215 kcal – Multimel N4-550E 2000ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

3.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 131 w pozycji nr 3 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 40g, glukozę 160g, azot 6,6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1200 kcal – Multimel N7-1000E 1000ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

4.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 131 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 60g, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1800 kcal – Multimel N7-1000E 1500ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

5.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 131 w pozycji nr 5 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, zawierający 41g aminokwasów, 6,8g azotu, 113g glukozy, wartości energetycznej 615kcal- Clinimix N9G15E 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

6.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 131 w pozycji nr 6 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 49,4g, elektrolity, glukozę 47,7g, azot 7,8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 620 kcal – Olimel N12E 650ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

7.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 131 w pozycji nr 7 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 66,4g, glukozę 210g, azot 10,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1710 kcal – Olimel N7E 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

***Odpowiedź ad 1-7: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pytania do pakietu nr 137: 1.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 137 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 40g, glukozę 160g, azot 6,6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1200 kcal – Multimel N7-1000E 1000ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

2.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 137 w pozycji nr 5 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 60g, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1800 kcal – Multimel N7-1000E 1500ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

3.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 137 w pozycji nr 6 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 80g, glukozę 320g, azot 13,2g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 2400 kcal – Multimel N7-1000E 2000ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

4.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 137 w pozycji nr 7 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 22g, glukozę 80g, azot 3,6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 610 kcal – Multimel N4-550E 1000ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

5.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 137 w pozycji nr 8 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 33g, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 910 kcal – Multimel N4-550E 1500ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

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

***Pytania nr 7:***

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 60 poz. 46 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 60 poz. 46 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu niewymagającego przechowywania w lodówce?

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 60 poz. 47 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 60 poz. 47 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu LactoDr. krople o takim samym łącznym stężeniu żywych kultur bakterii probiotycznych jak produkt opisany w SIWZ?

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 60 poz. 74 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 60 poz. 74 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 75 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrami, które umożliwiają również wykonywanie pomiaru stężenia ciał ketonowych we krwi?
2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe były przeznaczone do stosowania u osób dorosłych i noworodków?
3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu paska za pomocą przycisku (taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając przed transmisją zakażeń drogą krwi)?
4. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie nr 75 paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczanymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.
5. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.
6. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie nr 75 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

***Odpowiedzi ad 1-9: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytania nr 8:***

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. Do §2 ust.2 projektu umowy. Czy ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostaw zwykłych do 2 dni od złożenia zamówienia?

3. 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 dnia?

4. 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?

5. 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)?

6. 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."

7. 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?

8. 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?

9. 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.

***Odpowiedzi ad 1-9: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytania nr 9:***

Pakiet nr 15, pozycja 5

PYTANIE: Czy zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z pakietu nr 15 pozycji 5, na osobny pakiet.

Wyłączenie pozycji (Ceftriaxone sodium 1g) z pakietu nr 15, na odrębny pakiet spowoduje uzyskanie dla szpitala bardziej korzystnych ekonomicznie ofert na te formy antybiotyku iniekcyjnego. A te właśnie postaci antybiotyku są najczęściej stosowane w szpitalu.

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

***Zamawiający zmienia zapisy SIWZ oraz publikuje zmodyfikowany załącznik: „15.02.21 SIWZ”,***

Zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r., w związku ze zmianą treści SIWZ, która została udostępniona na stronie internetowej, Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ ***przedłuża termin składania i otwarcia ofert do 16.03.2021 roku.***

Godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.