

Polkowice, dnia 28.10.2021 r.

DZP-32/2021

**Do wszystkich Wykonawców**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia, ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2021/BZP 00239471/01 w dniu 20.10.2021 r., zmienionego ogłoszeniem o zmianie ogłoszenia nr 2021/BZP 00248082/01 w dniu 27.10.2021 r. na:

**„Sprzedaż i dostawę produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji i przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.”**

**WYJAŚNIENIE I ZMIANA SWZ**

Polkowickie Centrum Usług Zdrowotnych ZOZ S. A. w Polkowicach, działając zgodnie z art. 284 ust. 2, ust. 3 i ust. 6 oraz art. 296 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.), **wyjaśnia i zmienia treść SWZ w zakresie:**

**Pytanie nr 1:**

*Doprecyzowując opis Specyfikacji, czy wymagają Państwo, w części 2 w pozycji 129 aby do rzeczonoego postępowania dopuszczone zostały tylko paski współpracujące z glukometrami Glucomaxx, które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczonoj normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczonoj normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraż aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?*

**Odpowiedź na pytanie nr 1:**

**Tak, Zamawiający potwierdza, że paski mają współpracować z glukometrami Glucomaxx. Zamawiający nie sformułował w SWZ wymogu, aby Wykonawca złożył wraz z ofertą certyfikat dotyczący spełniania normy ISO 15197:2015.**



**Pytanie nr 2:**

*Czy Zamawiający wymaga w części 2 w pozycji 129 oraz w części 1 w pozycji 116 , w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują bezpośrednio WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45 odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt?*

**Odpowiedź na pytanie nr 2:**

**Nie, Zamawiający nie wymaga w części 2 w pozycji 129 oraz w części 1 w pozycji 116 , aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują bezpośrednio WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego.**

**Pytanie nr 3:**

*Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonyj postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, czy podtrzymują Państwo wymóg, aby do rzeczonyj postępowania w części 2 w pozycji 129 oraz w części 1 w pozycji 116 , przystępowały Hurtownie z testami paskowymi kompatybilnymi z opisem zawartym w SiWZ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 3:**

**W części 2 w pozycji 129 oraz w części 1 w pozycji 116 Zamawiający takiego wymogu nie sformułował. W tym zakresie Zamawiający podtrzymuje stanowisko wyrażone w odpowiedzi na pytanie nr 2, tj. „Nie, Zamawiający nie wymaga w części 2 w pozycji 129 oraz w części 1 w pozycji 116, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują bezpośrednio WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego.”**

20

**Pytanie nr 4:**

**Dotyczy części nr 2, poz. 80**

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

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

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

**Odpowiedź na pytanie nr 4:**

**Nie, zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie 5:**

*Do treści §1 ust. 3 projektu umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust. 3 oraz 6 projektu umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?*

**Odpowiedź na pytanie nr 5:**

**Zamawiający nie odstąpi od zmiany zapisu § 1 ust. 3 umowy wobec braku podstaw faktycznych i prawnych do jego zmiany. Przedmiotem umowy są sukcesywne dostawy produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych. Szczegółowy zakres asortymentowo – ilościowy został określony w załącznikach do SWZ. Nadto, jak wynika jednoznacznie z umowy i SWZ ilości asortymentu są wielkościami szacunkowymi przyjętymi dla celu porównania ofert i wyboru najkorzystniejszej oferty. Zaznaczyć także trzeba, że opisana wyżej sytuacja nie powoduje konieczności zmiany umowy. Tym samym, brak jest potrzeby określania warunków zmiany umowy w tym zakresie.**

**Pytanie nr 6:**

*Do treści §1 ust. 14 oraz §2 ust. 4 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.". Jednocześnie prosimy o wykreślenie zapisów upoważniających*

Zamawiającego do naliczania kar umownych, gdyż wcześniejsze zapisy niniejszego przepisu zobowiązują już Wykonawcę do pokrycia różnicy ceny wynikającej z realizacji zamówienia zastępczego.

**Odpowiedź na pytanie nr 6:**

**Nie ma potrzeby dodania zapisu wynikającego z art. 552 kc. Zgodnie bowiem z § 9 do umowy mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny, w razie spełnienia ich przesłanek.**

**Zamawiający odmawia wykreślenia zapisów dotyczących kar umownych w podanym zakresie.**

**Pytanie nr 7:**

*Do treści §3 ust. 8 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie niniejszego przepisu z projektu umowy. Zgodnie z pkt. 5.8. Załącznika do Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015r. w sprawie Wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U. z 2015 r. poz. 381) „do dostawy dołącza się dokument zawierający datę, nazwę i postać farmaceutyczną produktu leczniczego, numer serii i datę ważności, dostarczaną ilość, nazwę i adres dostawcy, nazwę odbiorcy i jego adres, adres dostawy (adres, pod którym rzeczywiście znajdują się pomieszczenia magazynowe) oraz warunki transportu i przechowywania danych produktów leczniczych, a dokumentację prowadzi się w taki sposób, aby móc ustalić, gdzie w danym momencie rzeczywiście znajduje się produkt leczniczy”. Dokument, o którym mowa w ww. przepisie, zostaje zatwierdzony w stosunku do każdej hurtowni przez organy nadzoru farmaceutycznego. Faktem notoryjnym jest natomiast, że funkcję tego dokumentu spełniają w obrocie hurtownym lekami faktury VAT, na których podane są wszystkie dane identyfikacyjne leku, niezbędne m.in. w razie zaistnienia konieczności jego natychmiastowego wycofania. Wykonawcy jako hurtownie farmaceutyczne, są więc zobowiązani do dokumentowania każdej dostawy leków przy pomocy faktury VAT.*

**Odpowiedź na pytanie nr 7:**

**Zamawiający odmawia wykreślenia zapisu § 3 ust. 8, zgodnie z którym podstawą wystawienia faktury będzie potwierdzenie zrealizowania zamówienia. Intencją Zamawiającego w zakresie powołanego zapisu jest przyjęcie, że faktury nie mogą być wystawione bez realizacji zamówienia. Takie ukształtowanie zapisów umowy jest zgodne z przepisami prawa.**

**Pytanie nr 8:**

*Do §4 ust. 3 projektu umowy: W związku z koniecznością dalszej redystrybucji zwracanych produktów, prosimy o zmianę terminu na zwrot dostarczonego asortymentu na maksymalnie siedmiodniowy.*

**Odpowiedź na pytanie nr 8:**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu na zwrot dostarczonego asortymentu.**

**Pytanie nr 9:**

*Do treści §7 ust.1 lit. a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?*

**Odpowiedź na pytanie nr 9:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 7 ust. 1 lit. a umowy.**

**Pytanie nr 10:**

*Do treści §7 ust. 1 lit. b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu wzoru umowy w §7 ust.1 lit. b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?*

**Odpowiedź na pytanie nr 10:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 7 ust. 1 lit. b.**

**Pytanie nr 11:**

*Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?*

**Odpowiedź na pytanie nr 11:**

**W ocenie Zamawiającego na dzień dzisiejszy nie zostały spełnione przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy – Prawo restrukturyzacyjne oraz art. 10 ustawy– Prawo upadłościowe. Zamawiający nie przewiduje, żeby w okresie realizacji umowy ww. przesłanki zostały spełnione.**

**Pytanie nr 12:**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:*

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

*Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).*

**Odpowiedź na pytanie nr 12:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ww. zabezpieczeń. Nie sposób również uznać za prawidłowe założenia Wykonawcy o rzekomo „ogromnym ryzyku” ogłoszenia upadłości, czy postępowania restrukturyzacyjnego. Nie sposób zatem również określić nawet potencjalnie rzekomych narzędzi przewidzianych ww. ustawami.**

**Pytanie nr 13:**

*Czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków w opakowaniach innych niż opisane z SWZ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 13:**

**Tak, zamawiający dopuszcza wycenę leków w opakowaniu innej wielkości niż żądana w Formularzu cenowym. Zaoferowane opakowania należy przeliczyć zgodnie z załącznikiem nr 7 do SWZ pkt 8.**

**Pytanie nr 14:**

*W przypadku zgody prosimy o informacje, jak prawidłowo przeliczyć wymaganą ilość czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 14:**

**Odpowiedz została udzielona w pytaniu 13.**

**Pytanie nr 15:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 96 Sulfathiazolum argentum 20mg/g krem 400g – zakończona produkcja-dostępne opakowanie to 100 g lub 40 g. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w dostępnych op. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ? Jeśli tak to w jakiej wielkości opakowaniu wycenić*

**Odpowiedź na pytanie nr 15:**

**Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę dostępnych opakowań z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości. Preferowane opakowanie - 100g.**

**W związku z tym zmienia się:**

- 1) Załącznik nr 7 do SWZ Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ) W części 1: Sprzedaż i dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w tabeli zmienia się pozycję 96 Sulfathiazolum argentum 20mg/g krem 100g, op. 10
- 2) Formularz cenowy Specyfikacja ilościowo - asortymentowa na dostawę produktów leczniczych Część 1: Sprzedaż i dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w tabeli zmienia się pozycję 96 Sulfathiazolum argentum 20mg/g krem 100g, op. 10.

**Pytanie nr 16:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 98 Trombinum bovine 200 j.m./ml; 400 j.m. proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu – opakowanie handlowe to 5 amp. – czy Zamawiający oczekuje wyceny 5 op. x 5 szt. czy 5 szt.?*

**Odpowiedź na pytanie nr 16:**

**Zamawiający oczekuje wyceny 4 op. po 5 amp.**

**Pytanie nr 17:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 98 Trombinum bovine 200 j.m./ml; 400 j.m. proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu – tymczasowe wstrzymanie obrotu do 02.01.02023 – prosimy o informację czy należy wycenić lek podając ostatnią cenę zakupu czy nie wyceniać wcale*

**Odpowiedź na pytanie nr 17:**

**Zamawiający prosi o wycenę tego leku.**

**Pytanie nr 18:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 105 Goniovisc – zakończona produkcja – prosimy o informację jak należy postąpić w tej pozycji – czy wycenić podając ostatnią cenę zakupu czy nie wyceniać wcale ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 18:**

**Wycofanego leku z produkcji proszę nie wyceniać.**

**W związku z tym zmienia się:**

- 3) Załącznik nr 7 do SWZ Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ) W części 1: Sprzedaż i dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w tabeli usuwa się pozycję 105 Goniovisc 15 ml, 2,5%, żel, op. 2;**
- 4) Formularz cenowy Specyfikacja ilościowo - asortymentowa na dostawę produktów leczniczych Część 1: Sprzedaż i dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w tabeli usuwa się pozycję 105 Goniovisc 15 ml, 2,5%, żel, op. 2;**

**Pytanie nr 19:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 107 Clonazepanum 1mg/ml - op. handlowe to 10 amp- czy należy wycenić 5op. handlowych czy 5 szt. ? Jak wtedy prawidłowo przeliczyć wymagana ilość?*

**Odpowiedź na pytanie nr 19:**

**Należy wycenić 5 op. po 10 amp.**

**Pytanie nr 20:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 108 Metoprololi tartas 1mg/ml - op. handlowe to 5 amp- czy należy wycenić 2 op. handlowe czy 2 szt. ? Jak wtedy prawidłowo przeliczyć wymagana ilość?*

**Odpowiedź na pytanie nr 20:**

**Zamawiający prosi o wycenę 2 op. Po 5 amp**

**Pytanie nr 21:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 109 Morphini sulfas 20 mg/ml - op. handlowe to 10 amp- czy należy wycenić 2 op. handlowe czy 2 szt. ? Jak wtedy prawidłowo przeliczyć wymagana ilość?*

**Odpowiedź na pytanie nr 21:**

**Zamawiający prosi o wycenę 2 op. Po 10 amp**

**Pytanie nr 22:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 110 Naloxoni hydrochloricum 0,4 mg/ml - op. handlowe to 10 amp- czy należy wycenić 2 op. handlowe czy 2 szt. ? Jak wtedy prawidłowo przeliczyć wymagana ilość?*

**Odpowiedź na pytanie nr 22:**

**Należy wycenić 2op. Po 10 amp.**

**Pytanie nr 23:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 111 Mannitolum 200 mg/ml, roztwór do infuzji – prosimy doprecyzować wielkość op. do wyceny*

**Odpowiedź na pytanie nr 23:**

**Wielkość opakowania 250 ml x 20 sztuk.**

**W związku z tym zmienia się:**

- 1) Załącznik nr 7 do SWZ Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ) W części 1: Sprzedaż i dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w tabeli zmienia się pozycja 110 Mannitolum 200 mg/ml, roztwór do infuzji – 250 ml, op. 20
- 2) Formularz cenowy Specyfikacja ilościowo - asortymentowa na dostawę produktów leczniczych Część 1: Sprzedaż i dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.. w tabeli zmienia się pozycja 110 Mannitolum 200 mg/ml, roztwór do infuzji – 250 ml, op. 20

**Pytanie nr 24:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 15 Apixabanum 5mg x 56 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 tabl. ? W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 24:**

**Lek został ujęty w pakiecie nr 2 poz. 15, a nie w pakiecie nr 1.**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu 60 tabl.x 36 op.**

**W związku z tym zmienia się:**

- 3) Załącznik nr 7 do SWZ Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ) W części 2: Sprzedaż i dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo-Leczniczego z Działem Farmacji S.A. w tabeli zmienia się pozycja 15 Apixabanum 5mgx60 tab., op. 20
- 4) Formularz cenowy Specyfikacja ilościowo - asortymentowa na dostawę produktów leczniczych Część 2: Sprzedaż i dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo-Leczniczego z Działem Farmacji S.A. w tabeli zmienia się pozycja 15 Apixabanum 5mgx60 tab., op. 20



**Pytanie nr 25:**

*Dotyczy pakietu nr 2 poz. 56 Etamsylatum 500mg x 30 kaps. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 25:**

**Tak, zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w postaci tabletki.**

**Pytanie nr 26:**

*Dotyczy pakietu nr 2 poz. 86 Levofloxacinum 5mg/ml x 1 szt. a 50ml – dostępne opakowanie handlowe to 10 pojemników, prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymaganą ilość ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 26:**

**Zaoferowane opakowania należy przeliczyć zgodnie z załącznikiem nr 7 do SWZ pkt 8.**

**Pytanie nr 27:**

*Dotyczy pakietu nr 2 poz. 106. 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 podania dożylnego?*

**Odpowiedź na pytanie nr 27:**

**Nie, zamawiający nie wyraża zgody na zmianę produktu leczniczego w pozycji 106 na produkt Metronidazol 0.5% , roztw. do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt.**

**Pytanie nr 28:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 2,5, - czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki musującej ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 28:**

**Zamawiający dopuszcza przy poz. 2,5 lek w postaci tabletki musującej.**

**Pytanie nr 29:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 4 \_ czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki dojelitowej ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 29:**

**Zamawiający dopuszcza przy poz.4 lek w postaci dojelitowej.**

**Pytanie nr 30:**

*Dotyczy pakietu nr 1 poz. 46, 47, 48, 64 – czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki powlekanej ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 30:**

**Zamawiający dopuszcza przy poz. 46,47,48,64 lek w postaci tabletki powlekanej.**

**Pytanie nr 31:**



*Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2,125 - czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki dojelitowej ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 31:**

**Tak, zamawiający wyraża zgodę na zamianę produktów w pozycji 2 i 125 na produkt w postaci tabletki dojelitowej.**

**Pytanie nr 32:**

*Dotyczy pakietu nr 2*

*poz. 3, 11, 13, 15, 17, 20, 29, 30, 31, 33, 35, 36, 40, 48, 49, 54, 59, 60, 82, 85, 87, 97, 99, 100, 117, 124, 131, 135, 136, 142*

*– czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki powlekanej ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 32:**

**Tak, zamawiający w pozycjach 3, 11, 13, 15, 17, 20, 29, 30, 31, 33, 35, 36, 40, 48, 49, 54, 59, 60, 82, 85, 87, 97, 99, 100, 117, 124, 131, 135, 136, 142 dopuści lek w postaci tabletki powlekanej.**

**Pytanie nr 33:**

*Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 140, 141, 149 – czy Zamawiający dopuści lek w postaci kapsułki ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 33:**

**Tak, zamawiający w pozycjach 140, 141, 149 dopuści lek w postaci kapsułki.**

**Pytanie nr 34:**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci form doustnych tabletki na tabletki powlekane, kapsułki i odwrotnie, kapsułki na tabletki i tabletki powlekane ?*

**Odpowiedź na pytanie nr 34:**

**Tak, zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych tabletki na tabletki powlekane, kapsułki i odwrotnie, kapsułki na tabletki i tabletki powlekane.**

Jednocześnie Zamawiający potwierdza termin składania i otwarcia ofert :

1. Ofertę należy złożyć poprzez Platformę dostępną pod adresem: [www.miniportal.uzp.gov.pl](http://www.miniportal.uzp.gov.pl) do dnia **03 listopada 2021 r. do godziny 12:00.**
2. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **03 listopada 2021 r. o godzinie 12:30.**

W pozostałym zakresie treść SWZ zostaje niezmieniona.

PREZES ZARZĄDU  
28.10.2021 r.  
Paweł Gambal