



DZP/381/96A/2017

Katowice /02.11.2017.

Do wszystkich wykonawców  
biorących udział w postępowaniu

**Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu  
nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych**

Kierownik Działu  
Zamówień  
Publicznych

mgr Andrzej Rechowicz  
ul. Ceglana 35  
40-514 Katowice

SEKRETARIAT  
tel.: (32) 358 14 60  
tel.: (32) 358 12 00  
fax: (32) 251 84 37

sekretariat@ucc.katowice.pl

- 1. Pytanie** - Czy Zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wydzielenie z: Pakietu nr 44 pozycji nr 2 (Ethiodized oil) i pozycji nr 3 (Błękit patentowy) i utworzenie oddzielnego pakietu dla w/w pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dokonuje podziału części na kolejne .
- 2. Pytanie** - Czy zamawiający wydzieli z pakietu 44 pozycję nr 6 (phenobarbital)? i utworzy oddzielny pakiet dla w/w pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu. Jest to produkt psychotropowy przez co nie wszyscy uczestnicy postępowania mogą złożyć ofertę na produkty w pakiecie. W przypadku podtrzymania zapisów SIWZ prosimy o merytoryczne uzasadnienie. Wyłączenie pozycji umożliwi przystąpienie do w/w przetargu większej ilości wykonawców, co daje możliwość uzyskania przez Zamawiającego konkurencyjnej oferty cenowej.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dokonuje podziału części na kolejne .
- 3. Pytanie** - Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z zapisami SIWZ .
- 4. Pytanie** - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z zapisami SIWZ .
- 5. Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.
- 6. Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zamianę fiolki na ampułki i odwrotnie.
- 7. Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę.
- 8. Pytanie** - Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?  
**Odpowiedź:** Sposób obliczania opakowań został dokładnie opisany pod formularzami cenowymi, stanowiącymi załączniki nr 4 do SIWZ.
- 9. Pytanie** – Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?  
**Odpowiedź:** Na etapie składania ofert Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem zawartym w SIWZ .Na sugerowane zmiany w pytaniu nie wyraża zgody.



10. **Pytanie** – 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:** Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ. W przypadku zaistnienia okoliczności opisanych w pytaniu Wykonawca ma prawo wystąpić z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie.
11. **Pytanie** – Czy zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie w Pakiecie 18 poz. 38 dawki 200 j.m. Pozwoli to na złożenie korzystnej cenowo oferty.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z zapisami w SIWZ.
12. **Pytanie** – Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 21 pozycji nr 28? Zgoda pozwoli na udział w nowo utworzonym pakiecie większej ilości oferentów, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dokonuje podziału części na kolejne.
13. **Pytanie** – Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 53 pozycji nr 16? Zgoda pozwoli na udział w nowo utworzonym pakiecie większej ilości oferentów, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dokonuje podziału części na kolejne.
14. **Pytanie** - Czy w części Nr 82 poz. 20 (Budesonidum 0,001g/2ml zaw. do inh z nebuliz.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?  
**Odpowiedź:** Zamawiający w SIWZ nie określa czasu działania produktu leczniczego.
15. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części Nr 82 poz. 20 (Budesonidum 0,001g/2ml zaw. do inh z nebuliz.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?  
**Odpowiedź:** Zamawiający w SIWZ nie określa jak długo ma być przechowywany po otwarciu pojemnik z produktem leczniczym.
16. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części Nr 82 poz. 20 (Budesonidum 0,001g/2ml zaw. do inh z nebuliz.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?  
**Odpowiedź:** Zamawiający w SIWZ nie określa sposobu podawania leku.
17. **Pytanie** - Czy w części Nr 82 poz. 20 (Budesonidum 0,001g/2ml zaw. do inh z nebuliz.) Zamawiający wymaga leku, w postaci budesonidu zmikronizowanego?  
**Odpowiedź:** Zamawiający w SIWZ nie określa jaką postać ma mieć Budesonid.
18. **Pytanie** - Dotyczy wzoru umowy - Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:  
„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.” W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?  
W projektowanej ustawie o zmianie ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (projekt z dnia 3.02.2017 r.) zmianie ulegnie m.in. art. 11 ustawy o refundacji leków, zgodnie z którym Minister Zdrowia będzie miał możliwość zmiany każdej decyzji refundacyjnej z urzędu w niesprecyzowanym i nieograniczonym zakresie - art. 11 ust. 12:  
„12. Minister właściwy do spraw zdrowia może wszcząć z urzędu postępowanie w sprawie zmiany decyzji administracyjnej o objęciu refundacją oraz ustaleniu urzędowej ceny zbytu dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobu medycznego w przypadku:  
1) zagrożenia wystąpienia istotnego ograniczenia dostępności świadczeniobiorców do leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych lub  
2) znacznego wzrostu odpłatności lub dopłat świadczeniobiorców do leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, lub



3) *wystąpienia nowych okoliczności faktycznych lub pojawienia się nowych dowodów wpływających na ocenę kryteriów, o których mowa w art. 12 pkt 3–12."*

Powyższe oznacza, że Minister Zdrowia będzie mógł w każdym czasie zmienić każdą decyzję refundacyjną skracając jej okres obowiązywania uniemożliwiając zobowiązanie się przez wykonawcę do zapewnienia utrzymywania statusu refundacyjnego produktu. Utrzymanie zaś statusu refundacyjnego leku nie zależy jedynie od działania bądź zaniechania wykonawcy, lecz jest od niego niezależne. Nie można więc obarczać jedynie Wykonawcę ryzykiem istotnej zmiany okoliczności powodującej, że dalsza realizacja umowy, staje się dla Wykonawcy nie tylko nieoptymalna, co wręcz niemożliwa.

Ponadto z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów spełniających wymogi równoważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

19. **Pytanie** - Dotyczy wzoru umowy - 2. § 4 ust. 2 wzoru umowy – termin przeprowadzenia procedury reklamacyjnej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu przeprowadzenia procedury reklamacyjnej do 5 dni roboczych? Termin 2 dni roboczych rozpatrzenia reklamacji ilościowych oraz jakościowych jest zbyt krótki na wykonanie wewnętrznych czynności sprawdzających prawidłowość dostawy oraz przygotowanie wymiany towaru lub jego uzupełnienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

20. **Pytanie** - Dotyczy wzoru umowy - Dotyczy § 5 ust. 1d wzoru umowy – kary umowne Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę § 5 ust. 1d wzoru umowy o treści: „w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za daną część zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy w tej części lub rozwiązania w tej części umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca. na następujący:

„w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za niezrealizowaną część danego zamówienia – w przypadku odstąpienia od umowy w tej części lub rozwiązania w tej części umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

Zgodnie z art. 483 § 1 kodeksu cywilnego (kc) „Można zastrzec w umowie, że naprawienie szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania niepieniężnego nastąpi przez zapłatę określonej sumy (kara umowna)”.

Powyższe oznacza, że nie można karać za zamówienie zrealizowane należycie. Natomiast z taką sytuacją będziemy mieli do czynienia, gdy zostanie nałożona kara umowna od całości wynagrodzenia umownego, podczas gdy nienależyte wykonanie będzie dotyczyło tylko części wolumenu. W niniejszej umowie mamy bowiem do czynienia z dostawami częściowymi (partiami), a nie z dostawą jednorazową. Może zdarzyć się tak, że opóźnienie bądź niewykonanie dotyczyć będzie tylko niewielkiej części umowy. Nie można tej sytuacji traktować na równi z sytuacją, w której opóźnienie bądź niewykonanie będzie dotyczyć całej umowy.

Zwracamy uwagę, że na mocy art. 484 § 2 kc „Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana”. Najczęściej spory sądowe o zamiarkowanie kar umownych dotyczą właśnie sytuacji, gdy kara jest nieadekwatna do stopnia niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. Pozostawienie więc treści § 5 ust. 1d wzoru umowy w brzmieniu dotychczasowym, może doprowadzić do tego, że Wykonawca, niesłusznie ukarany karą umowną od całości wynagrodzenia, będzie skutecznie dochodzić zamiarkowania kary umownej przed sądem.

Powyższe potwierdza orzecznictwo Sądu Najwyższego. Jak stwierdził SN „O tym, czy w danym wypadku można mówić o karze umownej rażąco wygórowanej, nie może sama przez się decydować jej wysokość przyjęta procentowo w określonym akcie prawnym, lecz przede wszystkim stosunek, w jakim do siebie pozostają dochodzona kara umowna i spełnione z opóźnieniem świadczenie dłużnika. W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną w rozumieniu art. 484 § 2 k.c.” (Wyrok SN z dnia 20



maja 1980 r., I CR 229/80, OSNC 1980, nr 12, poz. 243). Przykładowo, jeśli niewykonanie zamówienia będzie dotyczyło 5% wartości umowy, to kara umowna wyniesie mimo to 5% wartości umowy. Podobnie w nowszym orzecznictwie: „Miarkowanie kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki w spełnieniu całości świadczenia jest co do zasady dopuszczalne także ze względu na wykonanie przez dłużnika zobowiązania w znacznej części” (Wyrok SN z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, OSNC-ZD 2008, nr 2, poz. 44).

Istnieje również wiele wyroków Sądów Apelacyjnych i Sądów Okręgowych potwierdzających konieczność miarkowania kary w przypadku jej nieadekwatności do stopnia niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

21. **Pytanie** - Dotyczy: części nr 19, poz. 13 - Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos krople (5ml) o równoważnym działaniu?  
Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w pięciu kroplach 1 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 5 mld bakterii liofilizowanych.

Argumentem, który mógłby skłonić Państwa do wyrażenia zgody jest fakt, iż *Lactobacillus rhamnosus* GG jest najlepiej poznany szczepem probiotycznym na świecie, ukazało się na jego temat ponad 900 badań i publikacji. Posiada zerowy potencjał przenoszenia plazmidów, co oznacza że *L. rhamnosus* GG może być podawany razem z antybiotykiem. Jest on rekomendowany w zapobieganiu biegunkom związanym z antybiotykoterapią przez Europejskie Stowarzyszenie Gastroenterologii, Hepatologii i Żywienia w Pediatrii. Diflos może być stosowany przez noworodki, niemowlęta, dzieci, dorosłych oraz kobiety w ciąży.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie w wyniku zastosowania tej technologii efektywniej kolonizują jelito, ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie czynników zewnętrznych (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji, jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia danego produktu. Dawkowanie standardowe, jak w innych produktach tego typu (np. Dicoflor krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z SIWZ dawka 1mld/kroplę

22. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części nr 64 (Sevoflurane) wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana ( tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie )?

Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium ), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia ) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie preparatu w butelce innej niż szklana.

23. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części nr 64 Sevoflurane wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu Sevoflurane Baxter wraz z adapterem wielokrotnego użytku firmy Dräger dostarczonym jednorazowo w ilości odpowiadającej ilości parowników użytkowanych przez Zamawiającego ?

Adapter napełniający firmy Dräger, przeznaczony jest do napełniania parowników środków anestetycznych systemu napełniania Dräger Fill do butelek z kotnierzem typowym dla danego środka anestetycznego. System napełniania parowników – adapter napełniający firmy Dräger, jest wyrobem medycznym wielokrotnego użytku, o jakości gwarantowanej przez firmę Dräger

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.

24. **Pytanie** - Czy Zamawiający w par. 4.2 oraz 4.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem 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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

25. **Pytanie** - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.c z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

26. **Pytanie** - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.d z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

27. **Pytanie** - Czy Zamawiający w par. 7.6 wprowadzi automatyczną zmianę ceny brutto w razie zmiany stawki VAT? Jest to powszechna zasada obowiązująca w dostawach przetargowych w Polsce.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

28. **Pytanie** - Czy Zamawiający dopisze, że zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności? Jest to zapis korzystny także dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

29. **Pytanie** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 18 poz. 41 leku Teicoplanin oraz z pakietu nr 44 poz. 6 leku phenobarbital do oddzielnych pakietów co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dokonuje podziału części na kolejne.

30. **Pytanie** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu leku Phenobarbital do 6 tygodni gdyż jest to lek sprowadzany w ramach importu docelowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu do 6 tygodni.

31. **Pytanie** - Dotyczy części 48- Czy Zamawiający w części 48 pozycja 1, wymaga preparatu Ketoprofenum inj. 50mg/ml, który zgodnie CHPL można podawać domięśniowo i dożylnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby w/w produkt leczniczy można było podawać domięśniowo i dożylnie.

32. **Pytanie** – Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 19 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania preparatu o nazwie LactoDr., zawierającego szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ

33. **Pytanie** - dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 19 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania preparatu o nazwie Lacto30 Dr., zawierającego szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 10 lub x 20 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ

34. **Pytanie** - Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Znak sprawy: DZP/381/96A/2017, w pakiecie (części) Część 19 – Przewód pokarmowy i metabolizm, w pozycji 7 dotyczącej „*Lactobacillus reuteri* Protectis” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blisterów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na taką



wielkość opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy. Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu leczniczego zgodnego z SIWZ . Wykonawca wskazuje w formularzu cenowym wielkość opakowania (ilość w opakowaniu) ilość opakowań a sposób obliczenia wielkości i ilości opakowań znajduje się pod formularzem cenowym.

35. **Pytanie** - Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Znak sprawy: DZP/381/96A/2017, w pakiecie (części) Część 19 – Przewód pokarmowy i metabolizm, w pozycji 13 dotyczącej „Lactobacillus rhamnosus, 1 mld/krople” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy. Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z SIWZ . Wykonawca wskazuje w formularzu cenowym wielkość opakowania (ilość w opakowaniu) ilość opakowań a sposób obliczenia wielkości i ilości opakowań znajduje się pod formularzem cenowym.

36. **Pytanie** - Część 82 – Leki różne VII, ilość pozycji 30, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwwązkrzepowe i przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawek chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. .Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu leczniczego zgodnego z SIWZ .

37. **Pytanie** - Część 82 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Części nr 82 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dokonuje podziału części na kolejne.

38. **Pytanie** - do części 66 - Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy .

39. **Pytanie** - do części 66 - Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich? Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź:** Zamawiający w SIWZ nie określa wskazań leczniczych .



40. **Pytanie** - Zwracamy się z zapytaniem dotyczącym części 50 – Leki różne III- Czy wyraża Państwo zgodę na zaoferowanie w pozycji: 11 - Amlodypina+Atorwastatyna+Peryndopryl w dawkach 5 mg+20mg+5mg Zamiast w dawkach 20mg+5mg+5mg,  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w dawkach opisanych w pytaniu.
41. **Pytanie** - Zwracamy się z zapytaniem dotyczącym części 50 – Leki różne III - Czy wyraża Państwo zgodę na zaoferowanie w pozycji:12 - Amlodypina+Atorwastatyna+Peryndopryl w dawkach 5 mg+20mg+10mg Zamiast w dawkach 20mg+10mg+5mg,  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w dawkach opisanych w pytaniu.
42. **Pytanie** - Zwracamy się z zapytaniem dotyczącym części 50 – Leki różne III- Czy wyraża Państwo zgodę na zaoferowanie w pozycji: 13- Amlodypina+Atorwastatyna+Peryndopryl w dawkach 10 mg+40mg+10mg Zamiast w dawkach 40mg+10mg+10mg  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w dawkach opisanych w pytaniu.
43. **Pytanie** - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 37 terminu realizacji zamówienia 12 miesięcy?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na termin realizacji zamówienia 12 miesięcy.
44. **Pytanie** - Prosimy o wyjaśnienia dot. formularza cenowego, część 70, poz. 5  
W związku z zaprzestaniem produkcji preparatu prosimy o wyłączenie z formularza cenowego w część 70 - Leki różne VI, pozycji nr 5 - Cefamandol inj. 1g lub o wyrażenie zgody na podanie ostatniej ceny preparatu z podaniem informacji pod formularzem, celem umożliwienia złożenia oferty w tym pakiecie.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ. Zaprzestana produkcja ale na rynku jeszcze jest.(należy wycenić produkt).
45. **Pytanie** - Czy Zamawiający w pakiecie 82 poz. 20 (Budesonid ) wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa w SIWZ wskazań medycznych.
46. **Pytanie** - Czy zamawiający w pakiecie 82 poz. 20 wymaga aby preparat posiadał rejestrację umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa sposobów podawania leku.
47. **Pytanie** - Czy zamawiający w pakiecie w pakiecie 82 poz. 20 wymaga aby Budesonid był w postaci ampułek?  
**Odpowiedź:** Zamawiający zgodnie z SIWZ wymaga postaci zawiesiny do inhalacji z nebulizatora .
48. **Pytanie** - Czy zamawiający wymaga w pakiecie 82 poz. 20 , aby budezonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie ( system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa sposobu wytwarzania ,oznakowania ,opakowania . Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne ( Dz. U. z 2016r. poz. 2142 z późn. zm,) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
49. **Pytanie** - Czy zamawiający pozwoli na wydzielenie z pakietu 82 poz. 20 co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dokonuje podziału na kolejne części.
50. **Pytanie** - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części: Części 19 – Przewód pokarmowy i metabolizm, w pozycji nr 22 preparatu równoważnego **Simethicone (Espumisan)** w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Espucon)50 mg?. W ilości podanej przez zamawiającego. Wskazania do stosowania zaproponowanego leku Espumisan:„...Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo jelitowych, związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.  
- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.  
- W przypadku przygotowania pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastroskopii...” Natomiast wskazania do stosowania



esputicon/Dimeticon: „...wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych...” Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego opisanego w pytaniu.

51. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 82 - Leki różne VII poz. 29 (Bupivacaine hydrochloride, roztwór hiperbaryczny, 0,02g/4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa sposobu opakowania. Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne ( Dz. U. z 2016r. poz. 2142 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.

52. **Pytanie** - Czy w części 64 pozycja 1 (Sevofluran 250 ml – 400 butelek) bez względu na zaoferowany produkt, Zamawiający wymaga, aby każda butelka sevofluranu była dostarczona wraz z fabrycznie zamontowanym adapterem (ilość adapterów równa ilości zamawianych butelek) kompatybilnym z użyzonymi parownikami na czas trwania umowy? Serwis i kalibracja po stronie wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego z rozwiązaniem opisanym w pytaniu.

53. **Pytanie** – dotyczy pakietu nr 96 - Czy Zamawiający wymaga aby preparat PCC zawierał antytrombinę III i był podawany z prędkością co najmniej 8ml/min?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ

54. **Pytanie** – dotyczy pakietu nr 97 – Czy Zamawiający wydzieli z pakietu w równych proporcjach preparat 500j.m/mg o prędkości nie wyższej niż 8ml/min?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ

55. **Pytanie** – 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 poszczególnych 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 §2 ust.14 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

56. **Pytanie** – Do treści §5 ust.5 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 uprawnijają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

57. **Pytanie** –. Do §6 ust.1 pkt c) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż zapis §4 ust.6 projektu umowy zobowiązuje już Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

58. **Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.1 pkt e) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

59. **Pytanie** - dot. zapisów § 3, ust. 2 wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o wprowadzenie/ dodanie na końcu zdania zapisu o następującej treści:„(...)”. Ceny nie ulegną podwyższeniu,



za wyjątkiem sytuacji urzędowej zmiany stawki podatku od towarów i usług VAT. W takim przypadku zmianie ulegnie wyłącznie stawka podatku VAT oraz cena brutto.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

60. **Pytanie** - dot. zapisów wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 2 ust. 14 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania z tym zastrzeżeniem, że zobowiązany jest do realizacji przedmiotu umowy w minimalnym zakresie 80% wartości określonej w § 4 ust. 1 umowy”  
Uzasadnienie: Zamawiający musi wskazać pewną wartość zamówienia, która zrealizowana zostanie w każdym wypadku. W przeciwnym razie wykonawca nie ma w ogóle rozeznania co do opłacalności przedsięwzięcia, a tym bardziej nie jest w stanie przedłożyć oferty. Zagwarantowanie wykonawcy realizacji zamówienia na poziomie co najmniej 80% jest konieczne celem racjonalnego oszacowania ceny ofertowej oraz kalkulacji ryzyka wynikającego z niezrealizowania całego zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

61. **Pytanie** - dot. zapisów wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 4 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Wykonawca w terminie 2 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, natomiast wymieni wadliwe produkty na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą w ciągu 2 dni roboczych od ich otrzymania;

Uzasadnienie: Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez zbadania danego towaru. Dlatego też zasadnym jest przyjęcie, że termin reklamacji jakościowej biegnie od dnia dostarczenia Wykonawcy reklamowanego produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

62. **Pytanie** - dot. zapisów wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 5 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,5 % wartości netto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w dostawie, ale nie więcej niż 10% wartości tych produktów;

b) w wysokości 0,5 % wartości netto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, ale nie więcej niż 10% wartości tych produktów;

c) w wysokości 1 % wartości netto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup produktów leczniczych od podmiotu trzeciego w okolicznościach wskazanych w § 4 ust. 5 umowy, ale nie więcej niż 10% wartości tych produktów;

d) w wysokości 10% wartości wynagrodzenia netto niezrealizowanej części umowy lub niezrealizowanej części zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy w tej części lub rozwiązania w tej części umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”.

Uzasadnienie:

- Kara umowna, której wysokość uzależniona jest od wartości zobowiązania, powinna być odniesiona do tej wartości netto. Tylko wartość netto zobowiązania stanowi bowiem dla wykonawcy rzeczywisty z ekonomicznego punktu widzenia ekwiwalent jego świadczenia, natomiast podatek VAT, składający się na kwotę brutto, jest daniną publiczną, której wykonawca jest tylko płatnikiem;

- Brak górnego limitu naliczania kary umownej może spowodować, że urośnie ona do rozmiarów rażąco nieproporcjonalnych w stosunku do poniesionej przez zamawiającego szkody, a w takim wypadku nie będzie już spełniać roli odszkodowawczej, ale służyć będzie wzbogaceniu się zamawiającego kosztem wykonawcy. Celem uniknięcia takiej możliwości zasadne jest wprowadzenie limitu naliczania kary umownej do 10% wartości produktów. Należy wskazać, że w przypadku poniesienia większej szkody, Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych;

- Mianem „opóźnienia” prawo określa każdy przypadek nieterminowego spełnienia świadczenia bez względu na przyczyny. Opóźnienie może zatem nastąpić również z winy zamawiającego albo z powodu siły wyższej. Przypadki nieterminowego spełnienia świadczenia, za które odpowiedzialność ponosi wykonawca, określa się natomiast w prawie mianem „zwłoki”. Zasadnym jest, aby wykonawca nie był karany za okoliczności, za które nie ponosi odpowiedzialności;



- Odstąpienie od umowy oznacza, że umowę uważa się za niebyłą od samego początku, a strony zobowiązane są zwrócić sobie to, co wzajemnie świadczyły. Kara umowna naliczana od wartości zamówienia bez względu na stan wykonania obowiązków przez wykonawcę będzie miała tę samą wysokość, bez względu na to, czy wykonawca dostarczył 1% asortymentu, czy 99%. Dlatego zasadnym jest przyjęcie, że w przypadku odstąpienia od umowy, wysokość kary będzie zależała od wartości niedostarczonego asortymentu;

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

63. **Pytanie** - dot. zapisów wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o dodanie w § 7 projektu umowy ustępu 6a o następującej treści: „Zmiana wysokości wynagrodzenia w sytuacji opisanej w ust. 6 lit. a) ma zastosowanie z dniem wejścia w życie stosownych przepisów prawa i nie wymaga zawarcia pisemnego aneksu.” Uzasadnienie: Wykonawca nie ma żadnego wpływu na zmianę stawki VAT, która wynika z przyjęcia odpowiednich przepisów podatkowych, w związku z czym zmiana wynagrodzenia spowodowana zmianą stawki VAT powinna być stosowana przez strony od dnia obowiązywania nowych stawek bez konieczności zawierania pisemnego aneksu do umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

64. **Pytanie** - Czy zamawiający, w pakiecie 71 pozycja 2, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa drogi podawania leku.

65. **Pytanie** – 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 zamieszczona 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:** Zamawiający pod formularzami cenowymi załączniki nr 4 określił dokładnie sposób obliczania ilości w opakowaniu i ilości opakowań.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i itp.

67. **Pytanie** – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zamianę fiołki na ampułki i odwrotnie.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem informacji w przypadku gdy została zakończona produkcja produktu leczniczego

69. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 8 poz 3 dopuści lek Docetaxel 20mg/ml; 8ml, konc.ds.rozt.d/inf, 1fiol w ilości 20 szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowania produktu leczniczego opisanego w pytaniu.

70. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 18 pozycja 1 oraz 2 miał na myśli ten sam lek tj. Fosfomicinum 3 g,gran.d/sp.roztw.doustn,8g,1sasz.?

**Odpowiedź:** TAK . Zamawiający wymaga w dwóch pozycjach tego samego produktu leczniczego opisanego w pytaniu.

71. **Pytanie** – Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 19 poz. 11 wycenę 34 opakowań



preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ.

72. **Pytanie** – Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z części nr 19 poz. 21 lek Nicotylmethylamidum 500 mg ze względu na zakończoną produkcję oraz brak zamiennika.

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla produkt leczniczy w części nr 19 w pozycji 21.

73. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 19 poz. 49 miał na myśli Inusline roztwór do wstrz (wkłady?) 3 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli insulinę 3ml

74. **Pytanie** – Czy zamawiający wymaga aby w części nr 19 poz. 51 był preparat 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ.

75. **Pytanie** – Czy zamawiający wymaga aby w części nr 19 poz. 51 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ.

76. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 20 poz. 1 miał na myśli lek Xylometazolin krople 0,1% - tylko taka dawka jest dostępna.

**Odpowiedź:** TAK Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego w dawce 0,1%.

77. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 20 poz. 10 Aqua purificata inj 10 ml miał na myśli lek Aqua pro injectione Polph, 10ml, inj, 100amp, pl?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 10 preparatu Aqua pro injectione 10ml

78. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 20 poz. 17 miał na myśli Silver sulfathiazole krem 40g czy 400g?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania kremu o gramaturze 40g.

79. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 21 poz. 3 miał na myśli Hydroxyzyni hydrochl syrop 120ml czy 200ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania Hydroxyzyny o pojemności 200ml.

80. **Pytanie** – Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z części nr 23 poz. 1 Tiaminum inj 0,1g/ml – brak na rynku dawki wymaganej w SIWZ od 2011 roku.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wykreśla z części 23 pozycji 1 ale dopuszcza wycenę preparatu Tiaminy w dawce 100mg/ml lub 100mg/2ml.

81. **Pytanie** – Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z części nr 23 poz. 3 - Cyanocobalaminum doustna 5 ug – zakończona produkcja.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wykreśla w części 23 pozycji 3.

82. **Pytanie** – Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z części nr 23 poz. 19 Misoprostol wkładka dopoch. – w celu umożliwienia złożenia oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dokonuje podziału części na kolejne.

83. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 32 poz. 5 dopuści wycenę Formoteroli aer 120 daw w ilości 10 op – brak na rynku opakowania po 60 daw



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Formoterol x 120 dawek w ilości zgodne z SIWZ 20 opakowań.

84. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 32 poz. 22 dopuści wycenę Salmeterol zaw 120 daw w ilości 3 op – zakończona produkcja opakowania po 60 daw

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Salmeterol zawiesina 120 dawek w ilości zgodne z SIWZ 5 opakowań.

85. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 32 poz. 30 miał na myśli Ambroxol syrop 100ml, 120ml, 150ml czy 200ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania syropu Amroxol o pojemności 100ml.

86. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 32 poz. 11 Coclesonide aer 60 daw 160 mcg dopuści wycenę leku Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ.

87. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 32 poz. 21 Fluticasoni propionas, Salmeterolum proszek do inh 250mcg+50mcg dopuści wycenę leku Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ.

88. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 32 poz. 25 Formetori fumaras 12 mcg 60 daw dopuści wycenę leku Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ.

89. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 33 poz. 1 Amphoterycin B dopuści lek Fungizone 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ.

90. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 37 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95% (średni poziom 99,5 %), IgA poniżej 0,05mg/ml (IgA średnie 0,0043mg/ml), stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych i wtórnych niedoborów odporności, małopłytkowości autoimmunologicznej (ITP). Dostępne dawki 1g/20 ml; 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ.

91. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 88 poz. 1 dopuści lek Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f w ilości 1250 op?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ.

92. **Pytanie** – Czy Zamawiający wykreśli z części nr 99 poz. 4 Pyridoxinum inj 0,05 – zakończona produkcja, brak odpowiednika?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wykreśla pozycji 4 z części 99.

93. **Pytanie** – Dotyczy części 47. Czy zamawiający wymaga, aby w treści ChPL Propofolu znajdowały się dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa treści ChPL.

94. **Pytanie** – Dotyczy części 84. Czy Zamawiający wymaga ampułek polietylenowych a nie szklanych, pozwalających na pracę w systemie bezigłowym, pasujących do każdego typu strzykawek, wykonanych zgodnie z zapisami Dyrektywy Rady 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010 roku w sprawie zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu opisanym w pytaniu.



95. **Pytanie** – Dotyczy § 5 ustęp 1 punkt d umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

96. **Pytanie** – Czy Zamawiający dokona modyfikacji projektu umowy § 2 ust. 13 i dopuści możliwość opóźnienia w dostawie, w ramach zaistnienia ewentualnych przeszkód.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

97. **Pytanie** – W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 oraz projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

98. **Pytanie** – Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,5% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień opóźnienia w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionych w dostarczeniu produktów leczniczych;

b) w wysokości 0,5 % wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanych produktów leczniczych;

c) w wysokości 0,5 % wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy przypadek w którym konieczny był zakup produktów leczniczych od podmiotu trzeciego w okolicznościach wskazanych w § 4 ust. 5 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto produktów leczniczych zakupionych od podmiotu trzeciego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

99. **Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 44 Import docelowy pozycji nr 6 i utworzenie oddzielnego pakietu dla tej pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu. Wyłączenie pozycji umożliwi przystąpienie do w/w przetargu większej ilości wykonawców , co daje możliwość uzyskania przez Zamawiającego konkurencyjnej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dokonuje podziału części na kolejne.

Z upoważnienia Dyrektora  
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego  
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach  
  
mgr Andrzej Rechowicz  
Kierownik Działu Zamówień Publicznych