



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ – 16/ 211 /2020

Wrocław, dnia 05.05.2020r.

INFORMACJA NR 3 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: **DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH RÓŻNYCH ORAZ HEPARYN DROBNOCZĄSTECZKOWYCH**

Zestawy pytań nr 1:

Pytanie 1:

do treści formularza asortymentowo-cenowego:

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w następującym zakresie:

W pakiecie nr 33 przedmiotem zamówienia jest:

Pakiet nr 33 - Ticagrelor	1	1	Ticagrelor	90 mg	tabl.	x 56	op.	110
------------------------------	---	---	------------	-------	-------	------	-----	-----

Określając postać leku Zamawiający wskazał jedynie na „tabletki”. Tymczasem Ticagrelol (Brilique) występuje w formie tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej tzw. ODT, oraz tabletek powlekanych. Obecne brzmienie SIWZ może wskazywać na dowolność po stronie Wykonawców w wyborze rodzaju oferowanych tabletek. Z drugiej jednak strony Zamawiającemu może zależeć na konkretnej postaci ww. specyfiku. W związku z powyższym prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej czy tabletek powlekanych?

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w obu postaciach.

Pytanie 2 :

do treści wzoru umowy:

Czy w sytuacji, gdy osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej i niemożliwe jest osobiste stawienie się na podpisanie umowy, Zamawiający wyrazi zgodę, na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy podany w ofercie ?

Odpowiedź na pytanie nr 2:

W przypadku wskazanym powyżej zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy podany w ofercie.

Zestaw pytań nr 2:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane przez Wykonawcę leki zawarte w części nr 63 poz. 1-5 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku?

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający dopuszcza warunki wymienione w zapytaniu jw.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wymaga aby leki w części nr 63 poz. 1-5 były zarejestrowane na terytorium całej Unii Europejskiej?

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający dopuszcza warunki wymienione w zapytaniu jw.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w części nr 63 poz. 1-5, były objęte dodatkowym monitorowaniem?

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający dopuszcza warunki wymienione w zapytaniu jw.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla leku z części nr 51 do 6 tygodni ze względu na fakt, iż lek sprowadzany jest do Polski w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu dostawy dla leku z części nr 51 do 6 tygodni z uwagi na warunki wskazane w pytaniu.

Zestaw pytań nr 3:**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający wymaga, aby w zadaniu 6 pozycja 54, 55 oraz zadaniu 57 pozycja 22 i 23 produkt Pyralgin i.v. (Metamizolum natrium 1 g / 2 ml oraz 2,5 g/5 ml x 5 amp) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram (Tramadol hydrochloricum), roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPL produktu i zgodnie z aktualnymi zaleceniami Towarzystwa Leczenia Bólu?

Odpowiedź na pytanie 1:

Dotyczy zadania nr 6 poz. 54, 55: Zamawiający wymaga przedstawionych w pytaniu warunków.

Dotyczy zadania nr 57 poz. 22, 23: Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL produktu Poltram w zadaniu 6 pozycja 101, 102 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi zgodnie z zaleceniami Towarzystwa Leczenia Bólu oraz ChPL produktu Pyralgin i.v.?

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający wymaga warunków przedstawionych w pytaniu.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie 57 pozycja 7 i 8 wymaga, aby zaferowany ceftazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 57 pozycja 7 i 8 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Zestaw pytań nr 4:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 57 poz. 1 produktu Paracetamol w opakowaniu typu fiolka X 10 szt.?

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. na zaferowanie w pakiecie 57 poz. 1 produktu Paracetamol w opakowaniu typu fiolka X 10 szt.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 57 poz. 2 produkt Linezolid w opakowaniu typu butelka KabiPack, z dwoma różnej wielkości sterylnymi portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań oraz nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, w opakowaniu zbiorczym x 10 szt.?

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 57 poz. 8 produktu Ceftazidime w opakowaniu typu butelka szklana, x 10 szt.?

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 57 poz. 9 i 10 aby zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium, produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 57 poz. 11 produktu Kalium Chloratum w opakowaniu typu ampułka x 20 szt.?

Odpowiedź na pytanie 5:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający w pakiecie 57 poz. 11 wymaga zaferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź na pytanie 6:

Zamawiający wymaga przedstawionych w pytaniu warunków.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w pakiecie 57 poz. 11 wymaga aby zaferowany produkt posiadał kolorowe oznaczenie etykiet na opakowaniu bezpośrednim, w tym kolor czerwony dla 15% KCl, co zwiększa bezpieczeństwo i pozwala zmniejszyć ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku, a w przypadku koncentratu 15% KCl jest to niezwykle istotne?

Odpowiedź na pytanie 7:

Zamawiający wymaga przedstawionych w pytaniu warunków.

/ 2

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w pakiecie 57 poz. 16 wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź na pytanie 8:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający w pakiecie 57 poz. 16 wymaga, aby bezpośrednie opakowanie produktu posiadało samouszczelniające się membrany, które w sytuacji przypadkowego usunięcia linii do infuzji zapewniają szczelne połączenie zestawu z opakowaniem?

Odpowiedź na pytanie 9:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający w pakiecie 57 poz. 17 wymaga opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź na pytanie 10:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 11:

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający w pakiecie 57 poz. 17 wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź na pytanie 11:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający w pakiecie 57 poz. 18 i 19 wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpieczniejszej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź na pytanie 12:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 57 poz. 21 aby zgodnie z treścią ChPL produktu Furosemidum, produkt posiadał stabilność po rozcieńczeniu: 24 godziny?

Odpowiedź na pytanie 13:

Zamawiający wymaga przedstawionych w pytaniu warunków.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 57 poz. 22 i 23 aby produkt Metamizolum, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź na pytanie 14:

Zamawiający wymaga przedstawionych w pytaniu warunków.

Pytanie 15:

Dotyczy § 3 ust. 4 umowy: czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur elektronicznych w formacie .fak lub PDF?

Odpowiedź na pytanie 15:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Zgodnie z SIWZ wolą Zamawiającego jest otrzymywanie faktur w formacie elektronicznym, który jest kompatybilny z system informatycznym Zamawiającego.

Pytanie 16:

Dotyczy § 5 ust. 7 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur w formie papierowej oraz w formie elektronicznej na adres e-mail wskazany przez Zamawiającego?

Odpowiedź na pytanie 16:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 17:

Dotyczy § 7 ust. 4 umowy: Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. 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 na pytanie 16:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Zestaw pytań nr 5:**Pytanie 1:**

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w pakiecie 27 Calcium gluconate x 10 amp., wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniach zawierających 5 amp.

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający dopuszcza przedstawione w pytaniu warunki, tj. zaferowanie leku w opakowaniach zawierających 5 amp., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zgodna ilość ampulek).

Pytanie 2

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w pakietach 27 Calcium gluconate i 59 Calcium gluconate, wyrazi zgodę na zaferowanie leków sprowadzanych w ramach importu docelowego i czy w przypadku wyboru naszej oferty zawrze w umowie zapis o realizacji zamówień na w/w leki w procedurze importu docelowego. Nasze pytanie podyktowane jest decyzją Ministerstwa Zdrowia o zaprzestaniu wydawania zgód na czasowe dopuszczenie do obrotu leku Calcio gluconato dla hurtowni. Oferowany przez nas w procedurze importu docelowego lek pochodzi z Unii Europejskiej, posiada CHPL w języku polskim oraz dokument dopuszczający do obrotu w kraju, z którego jest sprowadzany.

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający w pakietach 27 Calcium gluconate i 59 Calcium gluconate dopuszcza zaferowanie leków sprowadzanych w ramach importu docelowego.

W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest do:

- określenia w ofercie czasu realizacji zamówienia oraz
- po podpisaniu umowy - złożenia ChPL w języku polskim i dokumentu dopuszczający do obrotu w kraju, z którego jest sprowadzany.

Zestaw pytań nr 6:**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu. Zamawiający wymaga sposobu przeliczenia ilości opakowań : przy $<0,5$ op. w dół, przy $\geq 0,5$ op. w górę

Pytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu. Zamawiający wymaga sposobu przeliczenia ilości opakowań : przy $<0,5$ op. w dół, przy $\geq 0,5$ op. w górę

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Zestaw pytań nr 7:**Pytanie 1:**

Dot. pak. 1 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę 8 opakowań x 60 tabl. powl.?

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 2:

Dot. pak. 1 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści wycenę 540 opakowań x 10 amp.?

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. wycenę 540 opakowań x 10 amp

Pytanie 3:

Dot. pak. 1 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę tabl. powl.?

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. wycenę tabl. powl.

Pytanie 4:

Dot. pak. 1 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę tabl. powl.?

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. wycenę tabl. powl.

Pytanie 5:

Dot. pak. 1 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę tabl. powl.? Tylko takie sa dostępne na rynku.

Odpowiedź na pytanie 5:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. wycenę tabl. Powl.

Pytanie 6:

Dot. pak. 1 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści wycenę 11g – 200 dawek w ilości 100op.? Tylko takie opakowanie jest dostępne na rynku.

Odpowiedź na pytanie 6:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. wycenę 11g – 200 dawek w ilości 100op.

Pytanie 7:

Dot. pak. 1 poz. 24 W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji.

Odpowiedź na pytanie 7:

Zamawiający informuje, że w przypadku zakończenia produkcji leku określonego w danym pakiecie należy podać ostatnią realną cenę oraz odpowiednie uzasadnienie o zakończeniu produkcji.

Pytanie 8:

Dot. pak. 1 poz. 44. Czy Zamawiający dopuści wycenę 16 opakowań x 200 tabl..?

Odpowiedź na pytanie 8:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 9:

Dot. pak. 2 poz. 8 Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci tabletek do rozgryzania i żucia?

Odpowiedź na pytanie 9:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. zaoferowanie preparatu w postaci tabletek do rozgryzania i żucia.

Pytanie 10:

Dot. pak. 2 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat LactoDr * 30 kapsulek, które przeznaczone jest również do podawania wcześniakom? W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o podanie przykładowej nazwy handlowej.

Odpowiedź na pytanie 10:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. zaoferowanie preparatu LactoDr * 30 kapsulek.

Pytanie 11:

Dot. pak. 2 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat LactoDr 5ml krople, które przeznaczone jest również do podawania wcześniakom? W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o podanie przykładowej nazwy handlowej.

Odpowiedź na pytanie 11:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 12:

Dot. pak. 2 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę 5 opakowań x 30 czopków?

Odpowiedź na pytanie 12:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. wycenę 5 opakowań x 30 czopków.

Pytanie 13:

Dot. pak. 2 poz. 22. Czy Zamawiający dopuści wycenę 350 opakowań x 20 butelek?

Odpowiedź na pytanie 13:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. wycenę 350 opakowań x 20 butelek.

Pytanie 14:

Dot. pak. 2 poz. 23 Czy Zamawiający dopuści wycenę tabl. powl.?

Odpowiedź na pytanie 14:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. wycenę tabl. Powl.

Pytanie 15:

Dot. pak. 3 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści wycenę ampułko-strzykawki na jednorazowe pozwolenie Ministerstwa Zdrowia, gdyż tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku polskim?

Odpowiedź na pytanie 15:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 16:

Dot. pak. 3 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę 22 opakowań x 10 ampułek? Nastąpiła zmiana konfekcjonowania i teraz produkt jest dostępny tylko x 10 ampułek.

Odpowiedź na pytanie 16:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 17:

Dot. pak. 3 poz. 14 Czy Zamawiający miał na myśli preparat o pojemności 10g.?

Odpowiedź na pytanie 17:

Zamawiający nie może ustosunkować się do pytania. Pakiet nr 3 obejmuje 12 pozycji.

Pytanie 18:

Dot. pak. 3 poz. 16 Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci kropli do oczu i uszu.?

Odpowiedź na pytanie 18:

Zamawiający nie może ustosunkować się do pytania. Pakiet nr 3 obejmuje 12 pozycji.

Pytanie 19:

Dot. pak. 3 poz. 23 Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci maści do oczu?

Odpowiedź na pytanie 19:

Zamawiający nie może ustosunkować się do pytania. Pakiet nr 3 obejmuje 12 pozycji.

Pytanie 20:

Dot. pak. 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do wyceny kapsułki o przedłużonym uwalnianiu gdyż tylko taka postać dostępna jest na rynku polskim?

Odpowiedź na pytanie 20:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. dopuści do wyceny kapsułki o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 21:

Dot. pak. 6 poz. 19,20 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 20:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 22:

Dot. pak. 6 poz. 24 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki dojelitowe?

Odpowiedź na pytanie 22:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 23:

Dot. pak. 6 poz. 29 W związku z udokumentowanym zakończeniem produkcji preparatu w dawce 50mg/ml x 5amp (5ml) zwracamy się prośbą o dopuszczenie do wyceny Dobutamina 250mg x 1 fiolka (czasowy brak produkcji) w ilości 1000 op., lub możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o brakach produkcji lub zakończeniu produkcji.

Odpowiedź na pytanie 23:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, ale z ilością 500 op x 1 fiolka, co jest zgodne z przeliczeniem z pakietu.

Pytanie 24:

Dot. pak. 6 poz. 29 W związku z udokumentowanym zakończeniem produkcji preparatu w dawce 50mg/ml x 5amp (5ml) zwracamy się prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Mekard 250mg/20ml * 10amp. LZ MZ, dopuszczonego do obrotu na podstawie jednorazowego pozwolenia Ministerstwa Zdrowia. w ilości 50 op.

Odpowiedź na pytanie 24:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 25:

Dot. pak. 6 poz. 29 W związku z udokumentowanym zakończeniem produkcji preparatu oraz brakiem produkcji zamienników, zwracamy się o wykreślenie tej pozycji.

Odpowiedź na pytanie 25:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 26:

Dot. pak. 6 poz. 37 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki drażowane, gdyż tylko takie są dostępne na rynku?

Odpowiedź na pytanie 26:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 27:

Dot. pak. 6 poz. 38 Czy Zamawiający dopuści do wyceny kapsułki twarde?

Odpowiedź na pytanie 27:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 28:

Dot. pak. 6 poz. 48 Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź na pytanie 28:

Zamawiający wymaga postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 29:

Dot. pak. 6 poz. 51 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 29:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 30:

Dot. pak. 6 poz. 56 Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie handlowe x 12 tabletek w ilości 1600 op.?

Odpowiedź na pytanie 30:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 31:

Dot. pak. 6 poz. 57,58 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 31:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 32:

Dot. pak. 6 poz. 61 Czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź na pytanie 32:

Zamawiający wymaga postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 33:

Dot. pak. 6 poz. 72 Czy Zamawiający dopuści do wyceny kapsułki dojelitowe twarde?

Odpowiedź na pytanie 33:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 34:

Dot. pak. 6 poz. 73 Czy Zamawiający dopuści do wyceny kapsułki dojelitowe twarde w opakowaniu x 14 szt – 20 opakowań?

Odpowiedź na pytanie 34:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu

Pytanie 35:

Dot. pak. 6 poz. 75,76 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki dojelitowe?

Odpowiedź na pytanie 35:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 36:

Dot. pak. 6 poz. 78 Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie handlowe x 50 tabletek (1040 op.)?

Odpowiedź na pytanie 36:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 37:

Dot. pak. 6 poz. 84 Czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź na pytanie 37:

Zamawiający wymaga postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 38:

Dot. pak. 6 poz. 86,87 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane? Tylko takie są aktualnie dostępne.

Odpowiedź na pytanie 38:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 39:

Dot. pak. 6 poz. 90 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 39:

odp. zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 40:

Dot. pak. 6 poz. 91 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane x 60 szt (30 opak.)?

Odpowiedź na pytanie 40:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 41:

Dot. pak. 6 poz. 92, 93, 94 Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowania x 28 tabletek (odpowiednio, 108op, 193 op., 86 op.)?

Odpowiedź na pytanie 41:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, z zastrzeżeniem że w pak. 6 poz 92 powinno być w zaokrągleniu do 107 op. zamiast do 108 op. pełnych.

Pytanie 42:

Dot. pak. 6 poz. 95,96 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 42:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

/

Pytanie 43:

Dot. pak. 6 poz. 97 Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowania x 30 tabletek – 100 op.

Odpowiedź na pytanie 43:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 44:

Dot. pak. 6 poz. 100 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 44:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 45:

Dot. pak. 6 poz. 105 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 45:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 46:

Dot. pak. 6 poz. 106 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 46:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 47:

Dot. pak. 7 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 47:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 48:

Dot. pak. 7 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści do wyceny kapsułki twarde – jedyna dostępna na rynku postać?

Odpowiedź na pytanie 48:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 49:

Dot. pak. 8 poz. 8 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat Pimafucin krem 30g w ilości 30 op. Na rynku nie ma innego preparatu spełniającego wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie 49:

Zamawiający wymaga warunków przedstawionych w pytaniu tj. miał na myśli krem 30g w ilości 30 op.

Pytanie 50:

Dot. pak. 9 poz. 2, 3, 4 Zwracamy się z prośbą o możliwość zaferowania insulin x10 wkł. (z przeliczeniem liczby opakowań do pełnego w górę).

Odpowiedź na pytanie 50:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 51:

Dot. pak. 10 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do wyceny 50 op. x 5 fiolek? Jest to najmniejsze dostępne opakowanie handlowe.

Odpowiedź na pytanie 51:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 52:

Dot. pak. 10 poz. 3 Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 8mg/2ml? Nie ma na rynku dawki 8mg/ml.

Odpowiedź na pytanie 53:

Zamawiający wymaga warunków przedstawionych w pytaniu tj. miał na myśli dawkę 8mg/2ml.

Pytanie 53:

Dot. pak. 11 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści do wyceny 350 op. x 50tabletek?

Odpowiedź na pytanie 53:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 54:

Dot. pak. 12 poz. 12 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Novoscabin 120ml w ilości 20 op.? Tylko taki jest obecnie dostępny na rynku.

Odpowiedź na pytanie 54:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 55:

Dot. pak. 12 poz. 22 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o gramaturze 25g w ilości 120 op.?

Odpowiedź na pytanie 55:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu 25g, ale w ilości 1200 op., co jest zgodne z przeliczeniem z pakietu.

Pytanie 56:

Dot. pak. 13 poz. 8,9 Czy Zamawiający dopuści do wyceny kapsułki twarde?

Odpowiedź na pytanie 56:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 57:

Dot. pak. 13 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w pojemności 200ml w ilości 363 op.?

Odpowiedź na pytanie 57:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 58:

Dot. pak. 13 poz. 21 W związku z udokumentowanym zakończeniem produkcji oraz brakiem zamienników wnosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o końcu produkcji.

Odpowiedź na pytanie 58:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. podanie ostatniej realnej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o końcu produkcji.

Pytanie 59:

Dot. pak. 13 poz. 22 Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko takie jest dostępne na rynku.

Odpowiedź na pytanie 59:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 60:

Dot. pak. 13 poz. 23, 24 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 60:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 61:

Dot. pak. 15 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki?

Odpowiedź na pytanie 61:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 62:

Dot. pak. 15 poz. 14 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki drażowane? Tylko takie są aktualnie dostępne na rynku.

Odpowiedź na pytanie 62:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 63:

Dot. pak. 15 poz. 19, 20 Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko takie jest dostępny na rynku.

Odpowiedź na pytanie 63:

Zamawiający wymaga warunków przedstawionych w pytaniu tj. postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 64:

Dot. pak. 16 poz. 1, 2 Czy Zamawiający dopuści do wyceny kapsułki twarde?

Odpowiedź na pytanie 64:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 65:

Dot. pak. 16 poz. 9 Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko takie jest dostępny na rynku.

Odpowiedź na pytanie 65:

Zamawiający wymaga warunków przedstawionych w pytaniu tj. postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 66:

Dot. pak. 16 poz. 14 Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko takie jest dostępny na rynku.

Odpowiedź na pytanie 66:

Zamawiający wymaga warunków przedstawionych w pytaniu tj. postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 67

Dot. pak. 16 poz. 16 W związku z permanentnymi brakami wnosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o końcu produkcji.

Odpowiedź na pytanie 67:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. podanie ostatniej realnej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o końcu produkcji.

Pytanie 68:

Dot. pak. 18 poz. 14,15 Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko takie jest dostępny na rynku.

Odpowiedź na pytanie 68:

Zamawiający wymaga warunków przedstawionych w pytaniu tj. postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 69:

Dot. pak. 16 poz. 16,17 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki?

Odpowiedź na pytanie 69:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 70:

Dot. pak. 33 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 70:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 71:

Dot. pak. 35 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie handlowe x 250 tabletek (2 op.) Tylko takie jest dostępne na rynku?

Odpowiedź na pytanie 71:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 72:

Dot. pak. 37 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 72:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu

Pytanie 73:

Dot. pak. 37 poz. 8,9 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 73:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 74:

Dot. pak. 37 poz. 12 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 74:

odp. zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 75:

Dot. pak. 53 poz. 1, 2, 3, 4 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki powlekane?

Odpowiedź na pytanie 75:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 76:

Dot. pak. 53 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie handlowe x 56 tabletek powlekanych (38 opakowań)?

Odpowiedź na pytanie 71:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Zestawy pytań nr 8:**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie / wyłączenie Pakietu nr 47 Pozycji Lp 1 vaccine hepatitis B 20mcg/ml do osobnego zadania np. Pakietu nr 47 A lub umożliwi przystąpienie na poszczególne pozycje. Prośbę motywujemy możliwością przystąpienia większej ilości oferentów a tym samym uzyskaniem bardziej konkurencyjnych cen.

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Zestawy pytań nr 9:**Pytanie 1:**

Do §3 ust. 1 wzoru 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 §3 ust. 1 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.".

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 2:

Do §3 ust. 2 wzoru umowy: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 2 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 3:

Do §3 ust. 3 wzoru umowy: Ze względu na aktualną sytuację epidemiologiczną prosimy o wykreślenie zapisu, lub zmianę jego treści poprzez nadanie brzmienia: "Wszystkie zamówienia będą dostarczane do apteki szpitalnej Zamawiającego". Ewentualnie, w jeśli ze względu na szczególne potrzeby Zamawiającego, nie może przystać on na zaproponowane brzmienie, prosimy o dodanie słów „, z tym zastrzeżeniem, że pracownikowi Wykonawcy wykonującemu swoje obowiązki zapewnione zostanie bezpieczeństwo m.in. poprzez unikanie bliskich kontaktów z personelem medycznym oraz z chorymi, w szczególności poprzez zapewnienie i przestrzeganie rozdzielnych dróg dostępu/kontaktów przeznaczonych odrębnie do obsługi pacjentów oraz odrębnie do obsługi dostaw produktów leczniczych przez pracowników hurtowni farmaceutycznych.

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 4:

Do §3 ust. 6 wzoru umowy: 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 rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej?

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 5:

Do §5 ust. 3 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani 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 §5 ust. 3 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź na pytanie 6:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 6:

Do §5 ust. 6 wzoru umowy: Czy w przypadku gdy Wykonawca, który otrzyma zamówienie, będzie znanym Zamawiającemu kontrahentem, a także ze względu na fakultatywność stosowania w rozliczeniach mechanizmu split payment, istniała będzie możliwość wyłączenia niniejszego zapisu z umowy?

Odpowiedź na pytanie 6:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 7:

Do §9 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za niedotrzymanie terminu dostawy w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź na pytanie 7:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 8:

Do §9 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §9 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy słów zgodnych z 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 Zamawiającemu."

Odpowiedź na pytanie 8:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 9:

Do §12 ust. 1 wzoru umowy: W treści wzoru umowy, w §12 ust. 1 po pkt 7 prosimy o dodanie kolejnych punktów w brzmieniu:

„8) wystąpienia okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,
9) wystąpienia dekonjunkury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,

10) wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”

Odpowiedź na pytanie 9:

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w §12 ust. 1 po pkt 7 punktu w brzmieniu: 8. *wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.*

W związku z powyższym ust 1 w § 12 przyjmuje brzmienie:

”
1. *Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w formie aneksu do umowy w przypadku:*

- 1) *zmiany stawki podatku VAT,*
- 2) *zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie art. 2 ust 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, po upływie roku trwania umowy na uargumentowany wniosek Wykonawcy ,*
- 3) *zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne po upływie roku trwania umowy na uargumentowany wniosek Wykonawcy,*
- 4) *zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r o pracowniczych planach kapitałowych,*

- *jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.*

- 5) *zmiany ceny urzędowej leku, spowodowanej zmianą cennika leków urzędowych,*
- 6) *zmiany nazwy handlowej leku w przypadku zaprzestania jego produkcji lub wycofania na inny równoważny o tym samym składzie chemicznym i cenie jednostkowej brutto nie przekraczającej ceny ofertowej leku oraz dopuszczonego do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej,*
- 7) *nie wykorzystania ilości określonej w pakiecie spowodowanej brakiem pacjentów dla których zamówiony został przedmiot umowy, Zamawiający może przedłużyć termin trwania umowy na okres do 6 miesięcy,*
- 8) *wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”*

W pozostałym zakresie objętym zapytaniem Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Zestawy pytań nr 10:

Pytanie 1:

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 twarde i elastyczne) – tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu, zamiast tabletek dojelitowych – kapsułki dojelitowe i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź na pytanie 1:

Pytanie zbyt ogólne. W zakresie zamiany postaci leku Zamawiający udziela odpowiedzi na pytanie do określonej pozycji w określonym pakiecie.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac (Kabiclear) i odwrotnie? ?Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź na pytanie 2:

Pytanie zbyt ogólne. W zakresie zamiany postaci leku Zamawiający udziela odpowiedzi na pytanie do określonej pozycji w określonym pakiecie.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, tj. umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży.

Pytanie 4:

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający wymaga podania ostatniej realnej ceny sprzedaży wraz z informacją nt. brak produkcji.

Pytanie 5:

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 na pytanie 5:

Zamawiający wymaga następującego sposobu przeliczania : przy $<0,5$ op. zaokrąglenie w dół, przy $\geq 0,5$ op. zaokrąglenie w górę.

Pytanie 6:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 18. (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 na pytanie 6:

- 1) Zgodnie z SIWZ
- 2) Zgodnie z SIWZ

Pytanie 7:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 10. 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 na pytanie 7:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 8:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 7. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź na pytanie 8:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 9:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 9. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź na pytanie 9:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 10:

10. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 7. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½'', 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź na pytanie 10:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w pytaniu.

Pytanie 11:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 63. 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 11:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 12:

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź na pytanie 12:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 13:

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Odpowiedź na pytanie 13:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 14:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 6. 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 na pytanie 14:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 15:

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe³⁺/ml; 5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fiole?

Odpowiedź na pytanie 15:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 16:

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej CosmoFer, 50mgFe(III)?

Odpowiedź na pytanie 16:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 17:

Dotyczy pakietu nr 21 pozycje 41, 42. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 40 sztuk?

Odpowiedź na pytanie 17:

Zamawiający nie może ustosunkować się do zapytania. Pakiet nr 21 obejmuje 1 pozycję

Pytanie 18:

Dotyczy pakietu nr 35 pozycja 2. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 250 sztuk ?

Odpowiedź na pytanie 18:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 19:

Dotyczy pakietu nr 49 pozycje 1,2,3. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10sztuk?

Odpowiedź na pytanie 19:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie 20:

Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 2. (Rectanal) Czy Zamawiający dopuszcza preparat Enema pakowany a 50 sztuk?

Odpowiedź na pytanie 20:

Zgodnie z SIWZ. Pozycja nr 2 w pakiecie nr 2 z pewnością nie dotyczy produktów wymienionych w pytaniu.

Pytanie 21: Dotyczy pakietu nr 6 pozycja 34,35. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 30 sztuk?

Odpowiedź na pytanie 21:

Odp. Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

Pytanie 22:

Dotyczy pakietu nr 6 pozycja 49. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 20 sztuk?

Odpowiedź na pytanie 22:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 23:

Dotyczy pakietu nr 6 pozycja 57, 58. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 30 sztuk?

Odpowiedź na pytanie 23:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Zestawy pytań nr 11:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie terminu dostawy określonego w §3 ust. 2 w wymiarze 2 dni roboczych?

Uzasadnienie:

Termin dostawy wynoszący zaledwie 1 dzień roboczy może okazać się niewystarczający, prosimy o wydłużenie go do dwóch dni.

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający może wyjaśnić nieścisłości pomiędzy §3 ust. 4 a §5 ust. 7?

Uzasadnienie:

Zgodnie z §3 ust. 4, Wykonawca powinien dostarczać faktury elektroniczne w określonym formacie, natomiast §5 ust. 7 dopuszcza posługiwanie się fakturami papierowymi. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza posługiwanie się fakturami papierowymi.

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Zamawiający wymaga faktury elektronicznej w określonych w SIWZ formatach, co umożliwi Zamawiającemu rejestrowanie faktury w systemie informatycznym. Jednocześnie zamawiający wymaga faktury papierowej, po pierwsze ze względów księgowych a po drugie, jako dokumentu umożliwiającego sprawdzenie poprawności dostawy.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w § 3 ust. 6 projektu umowy kolejnego zdania w następującym brzmieniu: „Jeżeli cena jednostkowa produktów równoważnych na rynku producenckim będzie wyższa niż cena produktów objętych umową, Wykonawca będzie dostarczał produkty równoważne w aktualnej cenie rynkowej, o ile strony nie ustalą inaczej.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może przewidzieć sytuacji na rynku producenckim w najbliższych latach, nie można wykluczyć, że ceny wyrobów równoważnych będą wyższe niż tych objętych umową, a więc umowa zobowiązywałaby Wykonawcę do dostarczania towarów poniżej ich ceny. Rozwiązanie takie godzi w istotny interes ekonomiczny Wykonawcy, który nie powinien być zmuszony do realizowania dostaw ze stratą.

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w § 5 ust. 3 projektu umowy zdania drugiego w następującym brzmieniu: „Zamawiający zobowiązany jest jednak zamówić asortyment o wartości minimum 80% wartości przedmiotu umowy netto, o którym mowa w § 5 ust. 1 i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o realizację umowy.”?

Uzasadnienie:

Zamawiający powinien wskazać pewną minimalną ilość asortymentu, którą zamówi bez względu na okoliczności, w przeciwnym wypadku wykonawcy nie mogą ocenić opłacalności całego przedsięwzięcia. Poziom 80% umożliwia Wykonawcy rzetelne skalkulowanie ryzyka oraz przedłożenie oferty korzystnej dla obu stron.

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 4 projektu umowy zdanie pierwsze w następującym brzmieniu: „W przypadku niedostarczenia towaru w terminie określonym w §3 ust. 2 i 3 z winy Wykonawcy, bądź dostarczenia towaru w ilościach niezgodnych z zamówieniem, Zamawiający upoważniony będzie do dokonania

zakupu u innego Wykonawcy, obciążając Wykonawcę kwotą ewentualnej różnicy w cenie towaru względem ceny określonej w niniejszej umowie oraz kosztem jego sprowadzenia.”?

Uzasadnienie:

Zakup zastępczy powinien być dopuszczalny tylko wówczas, gdy brak terminowej dostawy wynika z winy Wykonawcy, a nie z powodu zaistnienia okoliczności, na które nie ma on żadnego wpływu.

Odpowiedź na pytanie 5:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. W związku z tym ust. 4 w § 6 przyjmuje brzmienie:

4. W przypadku niedostarczenia towaru w terminie określonym w §3 ust. 2 i 3 z winy Wykonawcy, bądź dostarczenia towaru w ilościach niezgodnych z zamówieniem, Zamawiający upoważniony będzie do dokonania zakupu u innego Wykonawcy, obciążając Wykonawcę kwotą ewentualnej różnicy w cenie towaru względem ceny określonej w niniejszej umowie oraz kosztem jego sprowadzenia. Powyższe nie wyłącza uprawnień Zamawiającego do obciążenia Wykonawcy karą umowną, o której mowa w § 9 ust. 1 pkt. 1) za okres od upływu terminu, o którym mowa w §3 ust. 2 i 3 do chwili wykonania dostawy przez innego Wykonawcę.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie § 7 ust. 4 zdanie pierwsze projektu umowy w następującym brzmieniu: „Wykonawca rozpatrzy reklamację dotyczącą jakości dostarczonego przedmiotu umowy w terminie do 7 dni roboczych od daty dostarczenia mu reklamowanych wyrobów.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanego towaru. Zasadnym jest, aby termin na rozpatrzenie takiej reklamacji był liczony od momentu dostarczenia reklamowanej partii towarów do Wykonawcy. Ponadto Wykonawca uważa, że doręczenie mu reklamowanego asortymentu powinno być obowiązkiem Zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie 6:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie § 9 ust. 1 i 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

- 1) Z tytułu niedotrzymania terminu dostawy towaru określonego w pakiecie – w wysokości 0,5% wartości netto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki w dostawie, ale nie więcej niż 10% wartości netto tego towaru;
 - 2) Z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji towaru określonego w pakiecie lub nierozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonego towaru określonego w pakiecie – w wysokości 0,5% wartości netto reklamowanej partii towaru określonego w pakiecie za każdy dzień zwłoki, ale nie więcej niż 10% wartości netto reklamowanego towaru;
 - 3) Z tytułu odstąpienia przez Zamawiającego od realizacji danego pakietu – w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części towaru określonego w pakiecie,
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w przypadku odstąpienia od realizacji danego pakietu przez Wykonawcę z winy Zamawiającego w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części pakietu.”?

Uzasadnienie:

- Prosimy o obniżenie kary umownej za nieterminową dostawę do 0,5% wartości towaru dziennie. Kara w wysokości 1% dziennie jest kilkadziesiąt razy wyższa niż odsetki za opóźnienie w płatności należne Wykonawcy od Zamawiającego, z uwagi na zasadę równości stron zasadne jest więc miarkowanie kary;

- W opinii Wykonawcy, kara umowna powinna być naliczana od wartości netto, gdyż to ona określa wysokość zobowiązania;

- Mianem „opóźnienia” określa się każde nieterminowe spełnienie świadczenia, bez względu na przyczynę, a więc opóźnienie może wynikać również z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, np. z powodu działania siły wyższej.

Wyciąganie negatywnych konsekwencji wobec Wykonawcy powinno być dopuszczalne tylko w przypadku zwłoki, a więc takiej nieterminowej dostawy, za której zaistnienie odpowiedzialny jest tylko Wykonawca;

- Brak górnego limitu naliczania kar umownych powoduje, że mogą one urosnąć do rozmiarów nieproporcjonalnie przewyższających wartość poniesionej przez Zamawiającego szkody. W takim zaś wypadku kara umowna nie będzie już pełniła funkcji odszkodowania, ale służyć będzie wzbogaceniu się Zamawiającego kosztem Wykonawcy;

- Prosimy o doprecyzowanie, że kara umowna będzie dopuszczalna w przypadku dostąpienia od realizacji pakietu, a nie bliżej nieokreślonego odstąpienia do towaru;

Odpowiedź na pytanie 7:

Zamawiający częściowo przychylił się do wniosku wykonawcy. W związku z tym zapis w § 9 ust. 1 i 2 projektu umowy przyjmuje brzmienie:

- ”
1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) z tytułu niedotrzymania terminu dostawy towaru określonego w pakiecie – w wysokości 1% wartości brutto dostarczonego towaru określonego w pakiecie za każdy dzień opóźnienia,
 - 2) z tytułu opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji towaru określonego w pakiecie lub nierozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonego towaru określonego w pakiecie - wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanej partii towaru określonego w pakiecie, za każdy dzień opóźnienia,
 - 4) z tytułu odstąpienia przez Zamawiającego od realizacji danego pakietu – w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części towaru określonego w pakiecie.
 2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w przypadku odstąpienia od realizacji danego pakietu przez Wykonawcę z winy Zamawiającego w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części pakietu.”

W pozostałym zakresie zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie § 10 ust. 3 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie natychmiastowym w przypadku:

- 1) 4-krotnej zwłoki w dostawie towaru określonego w pakiecie w okresie trwania umowy, po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do niezwłocznej dostawy towaru określonego w pakiecie,
- 2) 4-krotnego dostarczenia przez Wykonawcę towaru określonego w pakiecie niezgodnie z ofertą przetargową w okresie trwania umowy, po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do dostawy towaru zgodnego z ofertą;
- 3) 4-krotnego zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonego towaru określonego w pakiecie w okresie trwania umowy w terminie, o którym mowa w §7 ust. 4 umowy – po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do niezwłocznego ich usunięcia.”?

Uzasadnienie:

- W zakresie konieczności posługiwania się pojęciem „zwłoki” czyli sytuacji powstałej z wyłącznej winy Wykonawcy, uprzejmie odsyłam do wyjaśnień dotyczących § 9;

- Z uwagi na to, że umowa ma być zawarta na 24 miesiące, odstąpienie od niej powinno być dopuszczalne dopiero w przypadku czterokrotnych uchybień leżących po stronie Wykonawcy. Zamawiającemu przysługują w pierwszej kolejności inne uprawnienia, takie jak kary umowne, rozwiązanie umowy powinno być ostatecznością;

Odpowiedź na pytanie 8:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. W związku z tym ust. 3 w § 10 przyjmuje brzmienie:

„3. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie natychmiastowym w przypadku:

- 1) 4-krotnej zwłoki w dostawie towaru określonego w pakiecie w okresie trwania umowy, po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do niezwłocznej dostawy towaru określonego w pakiecie,

- 2) 4-krotnego dostarczenia przez Wykonawcę towaru określonego w pakiecie niezgodnie z ofertą przetargową w okresie trwania umowy, po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do dostawy towaru zgodnego z ofertą;
- 3) 4-krotnego zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonego towaru określonego w pakiecie w okresie trwania umowy w terminie, o którym mowa w §7 ust. 4 umowy – po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do niezwłocznego ich usunięcia.”

Pytanie 9:

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie zmian w §12 projektu umowy tak, aby aktualna stawka VAT była stosowana od dnia wejścia w życie odpowiednich przepisów powszechnie obowiązujących, bez konieczności zawierania aneksu do umowy i przy stałej cenie netto.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie ma wpływu na wysokość stawki VAT, jest jedynie płatnikiem podatku od towarów i usług, a wartością zobowiązania jest wartość netto. Zasadnym jest, aby w przypadku zmiany stawki VAT, nowa stawka była stosowana automatycznie od dnia wejścia w życie stosownych przepisów, bez konieczności zawierania aneksu do umowy.

Odpowiedź na pytanie 9:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Zestawy pytań nr 12:

Pytanie nr 1

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

Odpowiedź na pytanie 1:

Pytanie zbyt ogólne. W zakresie zamiany postaci leku Zamawiający udziela odpowiedzi na pytanie do określonej pozycji w określonym pakiecie

Pytanie nr 2

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol, gramów, kg) była zgodna ze SIWZ?

Odpowiedź na pytanie 2:

Pytanie zbyt ogólne. W zakresie zamiany wielkości opakowania leku Zamawiający udziela odpowiedzi na pytanie do określonej pozycji w określonym pakiecie

Pytanie nr 3

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np. 32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku.

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający wymaga następującego sposobu przeliczania : przy $<0,5$ op. zaokrąglenie w dół, przy $\geq 0,5$ op. zaokrąglenie w górę.

Pytanie nr 4

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający wymaga podania ostatniej realnej ceny sprzedaży wraz z informacją nt. niedostępności.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 6 pozycja nr 29 Dobutaminum inj. 50 mg/ml x5 – produkt leczniczy niedostępny w obrocie. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennie produktu MEKARD DOBUTAMINE 250 MG 20 ML * 10 AMP.? Jeżeli tak, to prosimy o określenie ilości wymaganych opakowań.

Odpowiedź na pytanie 5:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, z przeliczeniem do 50 pełnych opakowań.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 4 wymaga produktu leczniczego, który znajduje się w aktualnym Wykazie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Załącznikiem do obwieszczenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 5 czerwca 2019 r. w sprawie ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz czy ma posiadać kartę charakterystyki produktu leczniczego potwierdzonej przez Ministerstwo Zdrowia Departament Polityki Lekowej i Farmacji.

Pragniemy nadmienić, iż karta charakterystyki produktu leczniczego jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że:

„Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo.

Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki....”

Odpowiedź na pytanie 6:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Zestawy pytań nr 13:**Pytanie 1:**

Dotyczy pak. 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści postać kaps. o przedł. uwal. ?

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu

Pytanie 2:

Dotyczy pak. 6 poz. 7 Czy Zamawiającemu chodziło o dawkę 0,25 g ?

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający wymaga dawki 0,25 g

Pytanie 3:

Dotyczy pak. 6 poz. 18 Czy Zamawiającemu chodziło o dawkę 67mg/ml 10ml ?

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 4:

Dotyczy pak. 6 poz. 19 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl. ?

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 5:

Dotyczy pak. 6 poz. 20 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl. ?

Odpowiedź na pytanie 5:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 6:

Dotyczy pak. 6 poz. 24 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. dojel. ?

Odpowiedź na pytanie 6:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 7:

Dotyczy pak. 6 poz. 29 Czy ze względu na ogólny brak leku Zamawiający dopuści wycenę produktu obcojęzycznego Dobcard 250mg/20ml,x 10 ampułek/obcoj. ilości 50 opakowań , dopuszczonego do obrotu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia ? aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź na pytanie 7:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 8:

Dotyczy pak. 6 poz. 57 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl. ?

Odpowiedź na pytanie 8:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 9:

Dotyczy pak. 6 poz. 58 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl. ?

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 10:

Dotyczy pak. 6 poz. 61 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. o przedł. uwal. ?

Odpowiedź na pytanie 10:

Zamawiający wymaga postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 11:

Dotyczy pak. 6 poz. 72 Czy Zamawiający dopuści postać kaps. dojelit. ?

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu

Pytanie 12:

Dotyczy pak. 6 poz. 73 Czy Zamawiający dopuści postać kaps. dojelit. ?

Odpowiedź na pytanie 12:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 13:

Dotyczy pak. 6 poz. 75 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. dojel. ?

Odpowiedź na pytanie 13:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 14:

Dotyczy pak. 6 poz. 76 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. dojel. ?

Odpowiedź na pytanie 14:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 15:

Dotyczy pak. 6 poz. 86 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl. ?

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 16:

Dotyczy pak. 6 poz. 87 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl. ?

Odpowiedź na pytanie 16:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 17:

Dotyczy pak. 6 poz. 90 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl. ?

Odpowiedź na pytanie 17:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 18:

Dotyczy pak. 6 poz. 92 Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji opakowanie x 28 tbl. , a ilość opakowań przeliczyć do pełnych opakowań 107 ? Czy ilość opakowań ma pozostać 100 ?

Odpowiedź na pytanie 18:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, z przeliczeniem do 107 pełnych opakowań.

Pytanie 19:

Dotyczy pak. 6 poz. 93 Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji opakowanie x 28 tbl. , a ilość opakowań przeliczyć do pełnych opakowań 193 ? Czy ilość opakowań ma pozostać 180 ?

Odpowiedź na pytanie 19:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, z przeliczeniem do 193 pełnych opakowań.

Pytanie 20:

Dotyczy pak. 6 poz. 94 Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji opakowanie x 28 tbl. , a ilość opakowań przeliczyć do pełnych opakowań 86 ? Czy ilość opakowań ma pozostać 80 ?

Odpowiedź na pytanie 20:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, z przeliczeniem do 86 pełnych opakowań.

Pytanie 21:

Dotyczy pak. 6 poz. 97 Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji opakowanie x 30 tbl. , a ilość opakowań przeliczyć do pełnych opakowań 100 ? Czy ilość opakowań ma pozostać 150 ?

Odpowiedź na pytanie 21:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu, z przeliczeniem do 100 pełnych opakowań.

Pytanie 22:

Dotyczy pak. 6 poz. 106 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. dojel. ?

Odpowiedź na pytanie 22:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu

Zestawy pytań nr 14:**Pytanie 1:**

Dotyczy: pakiet 2, pozycja 17

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos o równoważnym działaniu?

Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (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.

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

1

Dawkowanie standardowe jak w innych produktach tego typu (np. Dicoflor krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Pytanie 2:

Dotyczy: pakiet 2, pozycja 16

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (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.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający dopuszcza warunki przedstawione w pytaniu.

Zestawy pytań nr 15:

Pytanie 1:

Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia określonej przedmiotem Zamówienia działalności zawodowej lub czynności w szczególności koncesję, zezwolenie lub licencję w przypadku oferowania wyrobów medycznych, ponieważ zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych dystrybutorem lub importerem wyrobów medycznych może być osoba fizyczna, jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej albo osoba prawna i żaden przepis ustawy o wyrobach medycznych nie nakłada na te podmioty obowiązku posiadania w/w dokumentów? Jeśli tak, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oświadczenia stanowiącego o tym, iż przepisy prawa nie nakładają na naszą firmę obowiązku posiadania Zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej (tj. braku konieczności posiadania takiego dokumentu) w przypadku składania oferty na wyroby medyczne zawarte w Pakiecie nr 44?

Odpowiedź na pytanie 1:

Patrz: Informacja nr 2 dla Wykonawców z dnia 23.04.2020r.

Pytanie 2:

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 2 dni roboczych dla Pakietu nr 44?

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy?

Odpowiedź na pytanie 5:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 6:

Dotyczy Wzoru Umowy § 9 ust. 1, pkt. 1):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości brutto dostarczonego towaru?

Odpowiedź na pytanie 6:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 7:

Dotyczy Wzoru Umowy § 9 ust. 1, pkt. 2):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości brutto reklamowanej partii towaru?

Odpowiedź na pytanie 7:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 8:

Dotyczy Wzoru Umowy § 9 ust. 1, pkt. 3):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% wartości brutto niezrealizowanej części towaru?

Odpowiedź na pytanie 8:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 9:

Dotyczy Wzoru Umowy § 9 ust.2):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% wartości brutto niezrealizowanej części towaru?

Odpowiedź na pytanie 5:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 44 dopuści płyn typu BSS w butelkach plastikowych pakowanych po 10 sztuk?

Odpowiedź na pytanie 10:

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w Pakiecie nr 44 d płyn typu BSS w butelkach plastikowych pakowanych po 10 sztuk.

Jednocześnie na podstawie art. 12 a uPzp Zamawiający przekazuje zmianę do przedmiotowego postępowania w zakresie terminu składania ofert i otwarcia.

Rozdział X SIWZ pkt. 1 oraz pkt. 3 otrzymuje następujące brzmienie:

- Ofertę sporządzoną zgodnie z wymaganiami niniejszej SIWZ należy złożyć za pośrednictwem platformy zakupowej Zamawiającego pod adresem: https://www.platformazakupowa.pl/wssk_wroclaw*

do dnia 18.05.2020r. o godz. 09:00.

3. *Publiczne otwarcie ofert nastąpi w dniu 18.05.2020r. o godz. 10:00 w Dziale Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych – Budynek nr 10 Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73a.*

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Załączniki:

1. Załącznik do pytania 1, zestaw pytań nr 6 - LACTODR._30 kaps._charakterystyka
2. Załącznik do pytania 2, zestaw pytań nr 6 - ENCAPSA30 DR._ulotka

Z UPOWAŻNIENIEM DYREKTORA
Z-ca DYREKTORA
ds. Finansów i Administracji

mgr inż. Iadwiga Raziuk

*Opracowała:
Beata Wujczak
Specjalista ds. zamówień publicznych
tel. 71/ 32 - 70 - 591*

PAFOLUB

LactoDr.

ŚRODEK SPOŻYWCZY SPECJALNEGO
PRZEZNACZENIA MEDYCZNEGO

LactoDr bakterie kwasu mlekowego *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), kapsułki twarde
LactoDR. to probiotyk w postaci kapsułek zawierający szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 6×10^9 CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103); produkt przeznaczony jest dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową)

CFU (- jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Unit)

składniki (1 kapsułka): liofilizowany szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) w ilości 6×10^9 CFU, substancje dodatkowe

wskazania: LactoDr. w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u noworodków (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową), niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu:

- zmniejszenia ryzyka wystąpienia powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu
- odbudowania fizjologicznej flory jelitowej przy zaburzeniach ze strony układu pokarmowego w trakcie i po antybiotykoterapii
- wspomagająco przy leczeniu biegunek wirusowych oraz biegunek bakteryjnych
- skrócenia czasu trwania biegunki
- przywrócenia i zachowania równowagi mikroflory jelitowej
- wspomagania odporności
- zmniejszenia ryzyka wystąpienia alergii

działanie: LactoDr. to preparat probiotyczny zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), które posiadają udowodnione działanie kliniczne;

zastosowanie preparatu zawierającego *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103: wspomagająco w leczeniu, zapobieganiu ostrych i przewlekłych biegunek o różnej etiologii, skrócenie czasu trwania biegunek, skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*

LactoDr zawierający szczep *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103, może być stosowany od pierwszych dni życia, także przez wcześniaki oraz noworodki o niskiej masie urodzeniowej

postać: LactoDr. 30 kapsułek

przeznaczenie: dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych, również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową

zalecane dawkowanie: noworodki, niemowlęta i dzieci: 1 kapsułka dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie; wcześniaki i noworodki z niską masą urodzeniową – indywidualnie według wskazań lekarza

KAPSUŁKI

Encapsa30 Dr.

SUPLEMENT DIETY

ENCAPSA30 DR. to innowacyjny preparat wytworzony przy użyciu technologii mikroenkapsulacji

ENCAPSA30 DR mikroenkapsulowane żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) LGG; ENCAPSA30 DR. to probiotyk zawierający mikroenkapsulowane kultury bakterii szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) o udowodnionej w badaniach klinicznych skuteczności i bezpieczeństwie stosowania

Jedna kapsułka zawiera 0,6 mld ($0,6 \times 10^9$ CFU*) mikroenkapsulowanych *L. rhamnosus* GG (ATCC 53103) co odpowiada 3 mld (3×10^9 CFU) liofilizowanych *L. rhamnosus* GG (ATCC 53103)

*CFU (- jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Unit)

PRODUKT PRZEZNACZONY JEST DLA NOWORODKÓW, NIEMOWLĄT, DZIECI I DOROSŁYCH

SKŁADNIKI (1 kapsułka): mikroenkapsulowane żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w ilości $0,6 \times 10^9$ CFU, substancje dodatkowe

DZIAŁANIE: ENCAPSA30 Dr jest preparatem mającym na celu uzupełnienie fizjologicznej flory jelitowej w trakcie i po antybiotykoterapii. Produkt dostarcza szczepów bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w celu uzupełnienia diety przy zaburzeniach ze strony układu pokarmowego o różnej etiologii oraz w stanach obniżonej odporności. Ponadto działa wspomagająco przy leczeniu biegunek wirusowych, biegunek bakteryjnych oraz o innej etiologii, a także profilaktycznie w zapobieganiu biegunce podróży

ZALECANA DZIENNA PORCJA DO SPOŻYCIA: 1 – 2 kapsułki lub według wskazań lekarza

składnik	zawartość w 1 kapsułce żywych kultur bakterii (CFU)	zawartość w 2 kapsułkach żywych kultur bakterii (CFU)
mikroenkapsulowany <i>L.rhamnosus</i> GG (ATCC 53103)	$0,6 \times 10^9$	$1,2 \times 10^9$

POSTAĆ: ENCAPSA30 DR. 30 kapsułek

SPOSÓB PRZYJIMOWANIA: kapsułkę można połknąć i popić letnim lub zimnym płynem (woda, sok, mleko) lub zawartość kapsułki rozpuścić w letnim lub zimnym płynie (jak powyżej) i spożyć po przygotowaniu; produkt można stosować od pierwszych dni życia

WAŻNE INFORMACJE: nie należy przekraczać zalecanej dziennej porcji do spożycia w ciągu dnia; produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, sacharozy, glutenu; może być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników

SPOSÓB PRZECHOWYWANIA: ENCAPSA30 DR. należy przechowywać w temperaturze poniżej 25°C w sposób niedostępny dla małych dzieci; nie wystawiać na bezpośrednie działanie źródeł ciepła i promieni słonecznych; chronić przed światłem

PRZECIWSKAZANIA: nadwrażliwość na którykolwiek ze składników preparatu

PRODUCENT: DIATHER Sp. z o.o. Sp. K, 00-114 Warszawa ul. Twarda 1/14

