

L.dz. 8059; 8058; 8079; 8155; 8168; 8264; 8346;; 8347; 8348; 8409; 8408; 8461/2019

Gdańsk, dn. 8 listopada 2019 r.

**Wyjaśnienia treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie
zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. 2019r., poz. 1843 z późn. zm.) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na dostawę leków – znak sprawy Adm. 9/2019

l.p.	Treść pytania L.dz. 8059/2019	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1.	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?	Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i zamieszczenia informacji pod pakietem.
2.	Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania z górę?	Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań do pełnego opakowania z górę oprócz pozycji zastrzeżonych.
3.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?	Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że nie zmieni to ich właściwości farmakologicznych.
4.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-skrzykawkki i odwrotnie?	Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów
5.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów, itd. Celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml, itd.)	Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów, ponieważ są to opakowania wielodawkowe
6.	Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów, itd.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilość opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczonych do dwóch miejsc po przecinku)?	Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty z inną liczbą sztuk w opakowaniu niż określono w SIWZ przy zastosowaniu przeliczenia opakowań do 2 miejsc po przecinku poza wyjątkami wskazanymi w Formularzu cenowym.
7.	Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 32 poz. 178; 179; 180; 181; 182 (diety) i utworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej ofert cenowej.	Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu 32 poz. 178; 179; 180; 181; 182 (diety) i utworzenie oddzielnego pakietu dla tych pozycji
Treść pytania L.dz. 8058/2019		
8.	Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 27 pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 27 pozycja 1 żelu znieczulającego <LIDOCAINE H/CHL. +	Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w pakiecie 27 poz. 1 żelu znieczulającego w ampułkostrzykawkach

	CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100ml > w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności oraz 6ml (6g)?	z podziałką o pojemności 6 ml (6g)
Treść pytania L.dz. 8079/2019		
9.	<p>Wzór umowy § 2 ust. 1.</p> <p>Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakietach nr 23 i 36 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy dla w/w pakietów do 48 godzin?</p> <p>Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin od złożenia zamówienia.</p>	Zamawiający wydłuży termin dostawy dla pakietów 23 i 36 do 48 godzin.
Treść pytania L.dz. 8155/2019		
10.	Czy zamawiający dopuści w pakiecie 24 poz. 16 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
Treść pytania L.dz. 8168/2019		
11.	Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 18 poz. 2 Walproinian sodu inj w postaci fiołki + amp rozp gdyż tylko taka postać dostępna jest na rynku polskim?	Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 18 poz. 2 Walproinian sodu inj w postaci fiołki + amp rozp
12.	Czy Zamawiający w par. 2.3. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. <u>Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej</u>	Zamawiający w par. 2.3. Projektu umowy dopuszcza również inne formy składania zamówienia – faxem lub drogą elektroniczną
13.	Czy Zamawiający w par. 2.6 dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rękojmi wskazane w KC? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Zwrot towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC. Procedura rękojmi gwarantuje Wykonawcy prawo do odrzucenia reklamacji. W przypadku „zwrotu towaru” skutek niezasadnej reklamacji nie wiadomo, kto pokrywa koszty takiego postępowania i ponownej dostawy?	Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy.

14.	Czy Zamawiający w par. 2.7 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.	Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy.
15	Czy Zamawiający w par. 2.8 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.	Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy.
16	Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1 z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.	Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy.
17	Wykonawca wnosi o wykreślenie w par. 9.2.b frazy „nakaz zajęcia majątku”. Jest to instytucja nieznaną polskiemu prawu.	W § 9 ust.2 lit. b we miejsce słów „bądź zostanie wydany nakaz zajęcia majątku,” wprowadza się zapis „bądź zostanie dokonane zajęcie w postępowaniu egzekucyjnym całego majątku Wykonawcy lub jego istotnej części, uniemożliwiające realizację umowy o dane zamówienie,”
Treść pytania L.dz. 8264/2019		
18	Pytanie 1 – dotyczy pakietu nr 32 poz. 6, 7, 10 oraz 11: Czy Zamawiający wymaga, aby pozycje 6 i 7 z pakietu nr 32 (Metamizol inj. 500 mg/ ml x 5 ampulek a 5 ml i Metamizol inj. 500 mg/ ml x 5 ampulek a 2 ml) można było mieszać przed podaniem pacjentowi, w jednej strzykawce z produktami zaoferowanymi w poz. 10 i 11 (Tramadol inj. 50mg/1ml x 5 ampulek i Tramadol inj. 100mg/2ml x 5 ampulek), zgodnie z ChPI produktu?	Zamawiający wymaga aby pozycje 6 i 7 Pakietu 32 można było mieszać przed podaniem pacjentowi w jednej strzykawce z produktami w poz. 10 i 11.
Treść pytania L.dz. 8346/2019		
19	<u>Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:</u> Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie dwóch pojedynczych testów do osobnego wykrywania amfetaminy oraz osobnego wykrywania marihuany?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
Treść pytania L.dz. 8347/2019		
20	Pytanie nr 1 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 33 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6,8,12,13,14,15,16 preparatu o takim samym zastosowaniu	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

	<p>klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:</p> <ul style="list-style-type: none"> • zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta • redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów • worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją • koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek • składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? <p>Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.</p>	
21	<p>Pytanie nr 2</p> <p>Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 33 w pozycji nr 9 i 10 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o ponieważ:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20% • Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej • Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu • Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji • Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania • Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu. <p>Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.</p>	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
Treść pytania L.dz. 8348/2019		
22	<p>1. Do treści §1 ust. 6 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są</p>	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ ponieważ gdy pacjent, który przyjmuje lek zostaje wypisany, lek przechowywany jest na oddziale – stąd wymagany 6-miesięczny okres ważności.

	pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust. 6 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".	
23	2. Do treści §2 ust. 7 oraz 8 projektu umowy. Prosimy o informację czy w przypadku braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
24	3. Do treści §4 ust. 6 projektu umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. 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 §4 ust. 6 projektu umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?	Zamawiający w treści § 4 ust. 6 określił minimalną 70% realizację Umowy, zmiany ilościowe pozycji w poszczególnych pakietach będą się odnosiły do wartości zawartej umowy.
25	4. Do treści §7 ust. 1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto niewykonanej części dostawy dziennie?	Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy.
26	5. Do treści §7 ust. 7 projektu umowy. Prosimy o zmianę brzmienia zapisów §7 ust. 7 projektu umowy poprzez wprowadzenie brzmienia: „...odsetek ustawowych za opóźnienie w wysokości wskazanej w art. 4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych”.	Zamawiający dokonuje zmiany brzmienia zapisów §7 ust. 7 projektu umowy poprzez wprowadzenie brzmienia: „... odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych w wysokości wskazanej w art. 4 pkt 3 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych”.
27	6. Do treści §9 ust. 4 lit. a) projektu umowy prosimy o dodanie 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 Kupującemu.”.	Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy.
Treść pytania L.dz. 8409/2019		
	<u>Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 w przedmiotowym postępowaniu:</u>	

28	1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem korekty hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%. Sprawia to, że paski z wąskim zakresem korekty hematokrytu nie powinny być stosowane u licznych grup pacjentów.	Zamawiający podtrzymuje zapisy w Formularzu cenowym.
29	2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.	Zamawiający podtrzymuje zapisy w Formularzu cenowym.
30	3. Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej przynajmniej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.	Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej przynajmniej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki.
31	4. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.	Zamawiający nie dopuszcza pasków testowych, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych.
32	5. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 11 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?	Zamawiający wymaga , aby oferentem była hurtownia farmaceutyczna.
33	Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 24 poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu: 6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> w kapsułce; konfekcjonowanego w	Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania produktu EnteroDr. ponieważ nie jest produktem leczniczym.

	opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?	
	Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 24 poz. 16 w przedmiotowym postępowaniu:	
34	7. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu <i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG ATTC53103 i <i>Lactobacillus helveticus</i> w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps;?	Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania produktu ProbioDr, ponieważ nie jest produktem leczniczym.
35	8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu <i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania produktu LactoDr, ponieważ nie jest produktem leczniczym.
36	9. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych <i>Lactobacillus rhamnosus</i> 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).	Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania produktu Encapsa30Dr. ponieważ nie jest produktem leczniczym.
37	10. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych <i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 6 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania produktu EncapsaDr. ponieważ nie jest produktem leczniczym.
38	11. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużywanie kolejnych opakowań preparatu)?	Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę
39	12. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?	Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy
Treść pytania L.dz. 8408/2019		
40	Pyt.1. Dotyczy: Pakiet 33 – PŁYNY INFUZYJNE I PREPARATY ŻYWIENIOWE, pozycja 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu wysokokalorycznego 1ml=2 kcal, bogatobiałkowego, bezresztkowego, o smolarności 590	Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu wysokokalorycznego 1ml=2 kcal, bogatobiałkowego, bezresztkowego, o smolarności 590 mOsm/l - Fresubin 2

	mOsm/l - Fresubin 2 kcal o smaku waniliowym, opakowanie 200ml?	kcal o smaku waniliowym, opakowanie 200ml.
41	Pyt.2. Dotyczy: Pakiet 33 – PŁYNY INFUZYJNE I PREPARATY ŻYWIENIOWE, pozycja 26. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu wysokokalorycznego 1ml=2 kcal., bogatobiałkowego, bezreszkowego, o smolarności 590 mOsm/l - Fresubin 2 kcal o smaku owoców leśnych opakowanie 200ml ?	Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu wysokokalorycznego 1ml=2 kcal., bogatobiałkowego, bezreszkowego, o smolarności 590 mOsm/l - Fresubin 2 kcal o smaku owoców leśnych opakowanie 200ml ?
Treść pytania L.dz. 8461/2019		
42	1.Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?	Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.
43	2.Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?	Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie.
44	3.Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.	Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty z inną liczbą sztuk w opakowaniu niż określono w SIWZ przy zastosowaniu przeliczenia opakowań do 2 miejsc po przecinku poza wyjątkami wskazanymi w Formularzu cenowym, stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ.
45	4.Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?	Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty z inną liczbą sztuk w opakowaniu niż określono w SIWZ przy zastosowaniu przeliczenia opakowań do 2 miejsc po przecinku poza wyjątkami wskazanymi w Formularzu cenowym, stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ.
46	5.Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?	Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.
47	6.Dotyczy pakietu nr 4. Czy zamawiający dopuści wycenę insulin pakowanych po 10 wkładów z przeliczeniem ilości opakowań?	Zamawiający dopuszcza wycenę insulin pakowanych po 10 wkładów z

		przeliczeniem ilości opakowań
48	7. Dotyczy pakietu 5 pozycja 1 i 2. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 50 szt tabl z przeliczeniem ilości opakowań?	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu po 50 szt tabl z przeliczeniem ilości opakowań.
49	8. Dotyczy pakietu 7, pozycja 14. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Artemisol, płyn do stos.na skórę, 100 ml	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu: Artemisol, płyn do stos.na skórę, 100 ml
50	9. Dotyczy pakietu 7, pozycja 16. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu:: Paranit Sensitive Lotion, płyn likwidujący wszy i gnidy, 150 ml? Preparat Hedrin Raz, żel, w sprayu, 60 ml jest niedostępny	Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu:: Paranit Sensitive Lotion, płyn likwidujący wszy i gnidy, 150 ml
51	10. Dotyczy pakietu 7, pozycja 17. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Paranit Lotion, płyn, 100 ml	Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu: Paranit Lotion, płyn, 100 ml
52	11. Dotyczy pakietu 12, pozycja 1 i 2. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kapsułki
53	12. Dotyczy pakietu 12, pozycja 11 Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Hydroxyzinum Espefa, 10 mg/5ml, syrop, 250g	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu: Hydroxyzinum Espefa, 10 mg/5ml, syrop, 250g
54	13. Dotyczy pakietu 12, pozycja 7 Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 28 szt tab z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu po 28 szt tab z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.
55	14. Dotyczy pakietu 21 pozycja . Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 60 szt tab powł, z przeliczeniem ilości opakowań?	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu po 60 szt tab powł, z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.
56	15. Dotyczy pakietu 25, pozycja 5. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 21 tabletek?	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu po 21 tabletek z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.
57	16. Dotyczy pakietu 25, pozycja 11 Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 5 fiolek?	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu po 5 fiolek z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.
58	17. Dotyczy pakietu 27, pozycja 1 Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Cathejell, 8,5 g, żel,z lidokainą,jałowy, 25 szt?	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu: Cathejell, 8,5 g, żel,z lidokainą,jałowy, 25 szt z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.
59	18. Dotyczy pakietu 27, pozycja 2 Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 50 szt tabl?	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 50 szt tabl z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

60	19. Dotyczy pakietu 32, pozycja 105, 107 Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 100szt tabl?	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 100szt tabl z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.
61	20. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanej w pozycjach: 3.1, 6.1, 6.17, 8.16, 9.12, 12.7, 12.9, 12.12-13, 16.8, 17.1-6, 17.8-10, 17.12, 17.16-17, 20.8-9, 20.15-17, 20.22, 20.25-28, 20.32, 21.1-4, 24.21, 25.1-2 25.4-6, 25.9-10, 25.14, 25.22, 27.12-14, 28.1, 32.23, 32.28-29, 32.34-35, 32.42, 32.46-47, 32.56-58, 32.77, 32.99-100, 32.105-107, 32.110-111, 32.113, 32.118-123, 32.129-130, 32.136, 32.141, 32.146, 32.150-151, 32.163-164, 35.1-2	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanej w pozycjach: 3.1, 6.1, 6.17, 8.16, 9.12, 12.7, 12.9, 12.12-13, 16.8, 17.1-3 5-6, 17.8-10, 17.12, 17.16-17, 20.8-9, 20.15-17, 20.22, 20.25-28, 20.32, 21.1-4, 24.21, 25.1-2 25.4-6, 25.9-10, 25.14, 25.22, 27.12-14, 28.1, 32.23, 32.28-29, 32.34-35, 32.42, 32.46-47, 32.56-58, 32.77, 32.99-100, 32.105-107, 32.110-111, 32.113, 32.118-123, 32.129-130, 32.136, 32.141, 32.146, 32.150-151, 35.1-2 z wyjątkiem pozycji 17.4 oraz pozycji 32.163-164 chyba, że są podzielne.
62	21. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki o zmodyfikowanym działaniu w pozycjach: 15.9, 15.11, 28.2	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o zmodyfikowanym działaniu w pozycjach: 15.9, 15.11, 28.2.
63	22. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki dojelitowej w pozycjach: 24.9, 25.16, 25.18-25.20	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki dojelitowej w pozycjach: 24.9, 25.16, oprócz pozycji 25.18-25.20, ponieważ są to czopki.
64	23. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym działaniu w pozycjach: 15.3-5, 32.139,	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym działaniu w pozycjach: 15.3-5, 32.139.
65	24. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki drażowanej/ draży w pozycjach: 9.9, 12.4, 12.5, 24.18,	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki drażowanej/ draży w pozycjach: 9.9, 12.4, 12.5, 24.18.
66	25. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki zwykłej: 20.18-19	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki zwykłej: 20.18-19.
67	26. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 80 opakowań?	Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 80 opakowań.
68	27. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 30 opakowań?	Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 30 opakowań
69	28. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g.	Zamawiający nie wyraża zgody na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g.

	przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?	
70	29. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 10. 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.	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g.
71	30. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.	Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę proponowanego preparatu.
72	31. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty	Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu ProbioDr.
73	32. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 5. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego
74	33. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeiconum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?	Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę proponowanego preparatu.
75	34. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.	Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.
76	35. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 50. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?	Zgodnie z zapisem w SIWZ
77	36. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 60. 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?	Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę proponowanego preparatu.

Specjalista
dla Zamówień Publicznych
Brygida Duda

mgr Arkadiusz Bobowski

p.o. Dyrektora
Wojewódzkiego Szpitala Psychiatrycznego
im. prof. Tadeusza Bilikiewicza w Gdańsku

