

**WYJAŚNIENIA TREŚCI  
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  
z dnia 18.06.2019 r. w przetargu nieograniczonym na dostawę leków dla  
Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej „Sanatorium”  
im. Jana Pawła II w Górnio  
(ST/DZP/7/2019)**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający przedstawia pytania wraz wyjaśnieniami dotyczące treści SIWZ:

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkki i odwrotnie?

**Odp. Zamawiającego:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie:**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

**Odp. Zamawiającego:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie:**

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji z zastrzeżeniem, że przypadek taki może mieć miejsce kiedy na rynku farmaceutycznym nie jest dostępny żaden preparat o odpowiednim składzie odpowiadający żądaniu Zamawiającego i będący aktualnie w produkcji.

**Pytanie:**

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

**Odp. Zamawiającego:**

**Znak sprawy:** ST/DZP/7/2019

Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji z zastrzeżeniem, że – podobnie jak w odpowiedzi powyżej - na rynku farmaceutycznym nie jest dostępny żaden preparat o odpowiednim składzie odpowiadający żądaniu Zamawiającego i będący aktualnie w produkcji.

**Pytanie:**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odp. Zamawiającego**

Zgodnie z SIWZ – patrz rozdz. 3.3 pkt. 2 i 9.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odp. Zamawiającego:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytania dotyczące części nr 1:**

**Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 141 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?

**Odp. Zamawiającego:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 141 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x20 lub x 30 kapsułek z możliwością otwierania kapsułek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzenia zawiesiny (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).



**Znak sprawy:** ST/DZP/7/2019

2. Czy Zamawiający wymaga produktu nie zawierającego białka mleka krowiego, laktozy, sacharozy i glutenu?

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie wymaga podawania częściej niż 2 razy na dobę?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego (Rozdz. 3.3 pkt. 11 siwz). Ofertę należy przygotować zgodnie z wymaganiami SIWZ.

**Pytanie:**

W Pakiecie 1, pozycja 134, Zamawiający nie określił ilości sztuk jaką powinno zawierać opakowanie. Prosimy o doprecyzowanie.

**Odp. Zamawiającego:**

60 tabl. o przedł. uwal. - **zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 18.06.2019 r.**

**Pytanie:**

W Pakiecie 1, pozycja 135, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie jest on dostępny na rynku. Nie posiada również żadnych zamienników. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny po ostatniej cenie wraz z informacją o zakończeniu produkcji.

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający wykreśla lek - **zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 18.06.2019 r.**

**Pytanie:**

Czy w Pakiecie 1, pozycja 136, Zamawiający wymaga aby zaproponowany lek mógł być podawany dożylnie i domięśniowo?

**Odp. Zamawiającego:**

Tak. Zamawiający wymaga leku do podania domięśniowego i dożylnego - **zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 18.06.2019 r.**

**Pytanie:**

W Pakiecie 1, pozycja 308, Zamawiający wymaga wyceny substancji Perindoprilum w dawce 4mg. Na rynku dostępne są jedynie leki, które w 1 tabletkę zawierają 4 mg peryndoprylu z tert-butyloaminą, co odpowiada 3,338 mg peryndoprylu. Czy zamawiający wymaga wyceny powyższego? Odpowiedź negatywna lub „Zgodnie z SIWZ”, uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

**Odp. Zamawiającego:**

W poz. 308 Zamawiający dokonuje zmiany opisu: tert-Butylamini Perindoprilum zamiast samego Perindoprilum - **zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 18.06.2019 r.**

**Pytanie dot. części nr 3**

1. Czy Zamawiający w zadaniu nr 3, w pozycji nr 1, 2, dopuści do zaoferowania preparat złożony o składzie na 1000ml - Sodu Chlorek 6,80g, Potasu Chlorek 0,30g, Magnezu Chlorek sześciowodny 0,20g, Wapnia chlorek dwuwodny 0,37g, Sodu octan trójwodny 3,27g, Kwas L-jabłkowy 0,67g. Stężenia elektrolitów : Sód 145 mmol/l, Potas 4,0 mmol/l, Magnez 1,0 mmol/l, Wapń 2,5 mmol/l, Chlor 127,0 mmol/l, Octan 24,0 mmol/l, jabłczan

**Znak sprawy:** ST/DZP/7/2019

5,0 mmol/l. W opakowaniu stojącym z dwoma portami w pojemnościach wymaganych 500ml i 1000ml ?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**DYREKTOR**

*mgr inż. Elżbieta Surzyńska*

