

Szczecin, dnia 10.04.2017 r.**Znak sprawy: ZP/220/17/17****Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, suplementów diety, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.**

Wyjaśnienie nr 1

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Wykonawca nr 1

1. Czy zamawiający w pakiecie nr 27, pozycja 2 „Antithrombinum III humanum 1000” w ilości 80 opakowań wyrazi zgodę do zaoferowanie produktu leczniczego Antithrombinum III humanum 500 w ilości 160 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie antytrombiny w dawce 500 j.m. Preparat wskazany w pytaniu przez Wykonawcę znajduje się w zadaniu 27 poz. 1. Wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na antytrombinę w dwóch dawkach 500 j.m. oraz 1000 j.m. zgodnie ze specyfikacją.

2. Czy zamawiający w pakiecie nr 31, pozycja 1 „Koncentrat wszystkich ludzkich czynników zespołu protrombiny z wystandaryzowaną antytrombiną III 600” wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Beriplex P/N 500?

Informujemy, iż produkt leczniczy Beriplex P/N 500 w dawce 500 j.m. jest to proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań zawierający zespół protrombiny. Nominalnie zawiera następujące ilości j.m. ludzkich czynników krzepnięcia podane w tabeli poniżej:

Nazwa składnika	Zawartość po odtworzeniu (j.m./ml)	Zawartość w jednej fiolece Beriplex P/N 500 (j.m.)
Substancje czynne		
Ludzki czynnik krzepnięcia II	20 - 48	400 – 960
Ludzki czynnik krzepnięcia VII	10 – 25	200 -500
Ludzki czynnik krzepnięcia IX	20 - 31	400 – 620
Ludzki czynnik krzepnięcia X	22 – 60	440 – 1200
Pozostałe substancje czynne		
Białko C	15 – 45	300 – 900
Białko S	12 – 38	240 – 760

Beriplex P/N 500 jako substancje pomocnicze zawiera między innymi heparynę.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie opisanego produktu. Wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na produkt leczniczy w dawce 600 j.m. – zgodnie ze specyfikacją.

Wykonawca nr 2

Pakiet 45

Czy zamawiający dopuści gąbki hemostatyczne kolagenowe z oczyszczonego kolagenu bydlęcego. Materiał jałowy, apirogeny oraz wchłaniający. Pozwala na szybkie wstępne zaopatrzenie rany, co powoduje zatamowanie krwawienia w sposób mechaniczny. Tworzy sieć fibrynową zapewnia stabilizację wstępnego opatrunku. Gdy dojdzie do kontaktu kolagenu z krwią, płytki przywierają do siebie i uwalniają czynniki krzepnięcia, co razem z czynnikami w osoczu prowadzi do powstawania fibryny i ostatecznie do utworzenia skrzepu.

Poz. 1 -4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbek hemostatycznych w jednym z poniższych rozmiarów:

- 2.5 x 5.0 cm,
- 5.0 x 8.0 cm,
- 8.0 x 10.0 cm?

W przypadku odpowiedzi pozytywnej proszę o wskazanie który z ww. rozmiarów opatrunków może zaoferować wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie opisanych przez Wykonawcę produktów. Wskazane przez Wykonawcę rozmiary różnią się znacząco od rozmiarów określonych w specyfikacji, które są dostosowane do szczególnych potrzeb Zamawiającego. Ponadto Zamawiający wymaga gąbki hemostatycznej w różnych rozmiarach, wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, nie może więc dokonać wyboru wśród rozmiarów zaproponowanych przez Wykonawcę. Ponadto Zamawiający wymaga złożenia oferty na gąbkę w postaci zrolowanej, niezbędnej do zabiegów laparoskopowych, której Wykonawca nie zaoferował. Zamawiający nie zna również statusu rejestracyjnego zaproponowanych produktów. Zgodnie ze specyfikacją wymaga zaoferowania produktów leczniczych.

Wykonawca nr 3

Korzystając z uprawnień jakie daje nam jako Wykonawcy przepis art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (ustawa z dnia 29 stycznia 2004r., Dz. U. nr 19 z 2004r. z późn. zmianami) zwracamy się do Zamawiającego z nw. pytaniem:

Czy Zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wydzieleni z Pakietu nr 6 pozycji nr 126 (Zoledronic Acid) i utworzenie oddzielnego pakietu dla w/w pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu.

W przypadku podtrzymania zapisów SIWZ prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę na wydzielenie** z zadania nr 6 poz. 126 i utworzenia z niej **odrębnego zadania nr 48**. Zamawiający modyfikuje jednocześnie kryteria oceny ofert dla nowo utworzonego zadania, które zostały opisane w odpowiedzi Zamawiającego na pytanie Wykonawcy nr 6.

Wykonawca nr 4

Zapytanie do zadania 6 poz. 121-123

1) „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

1) „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

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

Odpowiedź: Zamawiający w Rozdziale I pkt III podpunkt 2 SIWZ określił już, że **wymaga zaoferowania produktu leczniczego**. Zamawiający **wymaga** aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

Wykonawca nr 5

Dotyczy przedmiotu zamówienia

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 6poz. 21, 22 i 23 (Budesonidum, zawiesina do nebulizacji 0,25; 0,5 i 1 mg/2ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**.

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecieNr 6 poz. 21, 22 i 23 (Budesonidum, zawiesina do nebulizacji 0,25; 0,5 i 1 mg/2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie wskazanego produktu.

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 6 poz. 21, 22 i 23 (Budesonidum, zawiesina do nebulizacji 0,25; 0,5 i 1 mg/2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza** wycenę opisanego produktu.

Dotyczy umowy

Pytanie 1:

do treści wzoru umowy: § 4(przedmiot umowy i warunki realizacji umowy)

Czy Zamawiający dopuści składanie zamówień na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 2 poz. 1 ?

wzory formularzy: zamówienia i oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę.**

Pytanie 2:

do treści wzoru umowy: § 8 (wartość umowy i **rozliczenia**)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 8 ust. 4 w brzmieniu ?:

„Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych zamówień/dostaw leków w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze”

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody.**

Pytanie 3:

do treści wzoru umowy: § 10 ust. 1 (**kary umowne**)

Czy mając na względzie **fakt, iż przedmiotem umowy jest sukcesywna dostawa leków** Zamawiający wyrazi zgodę aby **podstawą kary umownej była wartość brutto niezrealizowanego zamówienia częściowego** (niedostarczonej partii dostawy) i przychyli się do modyfikacji zapisów przyszłej umowy poprzez nadanie § 10 ust. 1 nowego brzmienia o treści ? :

„Wrazie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Sprzedającego, Kupującemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:

- a) w przypadku opóźnienia w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii leków- w wysokości 0,3% wartości brutto niedostarczonej partii leków za każdy dzień opóźnienia, z tym , że nie mniej niż 50 zł za każdy dzień opóźnienia,
- b) opóźnienia w dostarczeniu leków wolnych od wad- w wysokości 0,3% wartości brutto zareklamowanej partii leków za każdy dzień opóźnienia, jednak nie mniej niż 50 zł za każdy dzień opóźnienia,
- c) w przypadku nie przekazania Kupującemu w terminie określonym w § 3 ust. 2 umowy dokumentów dopuszczających leki do obrotu - w wysokości 20 zł za każdy dzień opóźnienia,
- d) w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy w całości lub części w zakresie danego zadania z przyczyn, leżących po stronie Sprzedającego bądź wypowiedzenia umowy przez Kupującego z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego (§17 pkt. 1 umowy) - w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej umowy określonej w § 7 umowy bądź wartości niezrealizowanego zadania określonego w Formularzu cen jednostkowych. ”

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmiany w zapisach dotyczących kar umownych.

Pytanie 4:

do treści wzoru umowy: § 17 ust. 1 (**wypowiedzenie umowy i odstąpienie od umowy**)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 17 poprzez dodanie mu dodatkowego zapisu w brzmieniu ? :

„Kupujący przed wypowiedzeniem umowy/odstąpieniem od umowy w całości lub części z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, **pisemnie wezwie Sprzedającego do należytego wykonywania obowiązków umownych.**

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie do umowy wskazanego zapisu.

Wykonawca nr 6

1. Dotyczy pakietu nr 6 pozycja 126 acidum zoledronicum

Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga zaoferowania kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml?

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 6 pozycji 126 acidum zoledronicum?

Odpowiedź na pytanie nr 1 i 2: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kwasu zoledronowego w postaci roztworu do infuzji 4 mg/100 ml. **Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania nr 6 poz. 126 i utworzenie z niej odrębnego zadania nr 48.** W związku z faktem, iż na rynku dostępne są dwie postaci kwasu zoledronowego do podawania dożylnego tzn. iniekcja w postaci koncentratu do rozpuszczenia i infuzja w postaci gotowej do podania (wszystkie postaci z jednakowym limitem finansowania przez NFZ), w celu obiektywnej oceny ofert Zamawiający wprowadzi w zakresie nowo wyodrębnionego zadania dodatkowe kryterium oceny jakościowej. Postać koncentratu i gotowej infuzji nie są w ocenie Zamawiającego równoważne, gdyż w przypadku koncentratu Zamawiający musi zużyć dodatkowe produkty w celu podania leku pacjentowi takie np. jak rozpuszczalnik, igły, strzykawki oraz doliczyć czas pracy pielęgniarki przygotowującej lek. W związku z powyższym ostateczna ocena złożonej oferty przedstawiać się będzie następująco:

L.p.	Kryterium oceny	Waga
1	Cena	75%
2	Termin realizacji zamówienia cząstkowego	5%
3	Zaoferowana postać farmaceutyczna	20% W przypadku zaoferowania gotowego wlewu Zamawiający przyzna 20 pkt. W przypadku zaoferowania koncentratu do rozpuszczania Zamawiający przyzna 0 pkt.

Wykonawca nr 7

W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania:

1. Do §10 ust.1 ppkt a) i ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub towaru podlegającego reklamacji poprzez zapis o karze w wysokości 0,5% dziennie ale liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia lub zamówienia podlegającego reklamacji bez górnego limitu 50zł dziennie?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §10 ust.1 ppkt d) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto

NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy lub niezrealizowanej części zadania?

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.

3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy w ramach zadania, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 */in fine/* Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §15 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający dokonując opisu przedmiotu zamówienia wraz z określeniem ilości opierał na analizie zużycia poszczególnych produktów w ciągu ostatnich 24 miesięcy a także wysokością kontraktu z NFZ oraz stanem klinicznym pacjentów hospitalizowanych. Biorąc pod uwagę długi okres obowiązywania umowy przetargowej (24 miesiące) Zamawiający nie jest w stanie zagwarantować, że wszystkie te czynniki wpływające na wielkość zamówienia nie ulegną zmianie. Szacunek ilości poszczególnych rodzajów produktów został dokonany z należytą starannością, jednakże w przypadku zmiany czynników o których mowa powyżej jak również innych czynników na które Zamawiający nie ma wpływu, np. zmiany standardów żywienia pacjentów drogą dojelitową i pozajelitową, w takich przypadkach Zamawiający może dokonać modyfikacji w zakresie ilości poszczególnych rodzajów produktów.

4. Do §20 ust.1 i ust.3 projektu umowy. Ze względu na to, że podstawowy okres obowiązywania umowy jest stosunkowo długi, a zmiany cen leków na rynku trudne do przewidzenia, to prosimy o skrócenie okresu dodatkowego obowiązywania umowy do 6 miesięcy w stosunku do okresu podanego w §20 ust.1 projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę możliwego terminu przedłużenia umowy do 6 miesięcy. Zamawiający pragnie zauważyć, że ilości określone w formularzu cen jednostkowych są ilościami pokrywającymi zapotrzebowanie w okresie do 24 miesięcy. Przedłużenie umowy o 12 miesięcy zarezerwowane jest jedynie dla szczególnych przypadków, w których z powodu niezależnego od Zamawiającego nie będzie mógł on zrealizować określonych w umowie 60% zadania w okresie 24 miesięcy.

Wykonawca nr 8

Pytanie 1: pakiet 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu poz. nr 3 (Palonosetronum inj. 0,25 mg/5ml), co umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów oraz otrzymanie konkurencyjnej ceny.

Odpowiedz: Zamawiający **wyraża zgodę** na wydzielenie z zadania nr 5 poz. 3 **i utworzenia z niej odrębnego zadania nr 49.**

Wykonawca nr 9

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 13 produkt leczniczy w opakowaniu typu fiolka, z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający w zadaniu 32 pozycji 7 miał na myśli worek 3-komorowy o zawartości azotu 16g, spełniając pozostałe zapisy?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli zawartość azotu **16 g**.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 33 pozycja 8,10 pozwoli to na złożenie większej ilości ofert a tym samym zwiększy ich konkurencyjność?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania nr 33 poz. 8 i 10 Produkty lecznicze ujęte w zadaniu nr 33 posiadają wielu producentów, są szeroko dostępne na rynku farmaceutycznym. Ofertę na to zadanie może złożyć zarówno hurtownia producencka jak i hurtownia farmaceutyczna proponując przykładowo leki różnych producentów.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 33 pozycja 8 produkt leczniczy w opakowaniu po 10 szt., z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Czy Zamawiający w zadaniu 38 miał na myśli Płyn do irygacji w opakowaniu typu worek? Wymagany produkt nie występuje w worek z zamknięciem motylkowym

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zamknięcia motylkowego. Zamawiający miał na myśli opakowanie typu worek.

6. W związku z tym, że produkt o nazwie PWE został wycofany z produkcji, Czy Zamawiający oczekuje w zadaniu 40 wieloelektrolitowego roztworu zbilansowanego o składzie: sód, potas, wapń, magnez, zawartość jonu chloru 109mEq/l, buforowanego octanami i cytrynianami o osmolarności w granicach 280-295 mOsm/l?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli produkt zawierający w swoim składzie sód, potas, wapń, magnez, chlorki, octany, cytryniany. Zamawiający nie będzie natomiast określał szczegółowo zawartości poszczególnych jonów ani osmolarności płynu.

7. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt a umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu odnośnie kary: „nie mniej niż 50 zł za każdy dzień bądź każdą godzinę opóźnienia” ustalając tym samym karę za opóźnienie w dostawie w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdy dzień opóźnienia a w przypadku zamówień „na cito” w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdą godzinę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie cytowanego zapisu.

8. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt c umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.

9. Dotyczy § 8 punkt 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności wynosił 60 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury przez Zamawiającego, albowiem zgodnie z ustawą z dnia 08-03-2013 o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, w przypadku kiedy dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym termin płatności nie może przekraczać 60 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie umowy o zwrot "Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę, bądź poza godzinami pracy apteki dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie"?

Odpowiedź: Zamawiający uznaje, że nie ma potrzeby wprowadzania dodatkowych zapisów w umowie, ponieważ §4 ust. 1 i 3 wzoru umowy jasno stanowi, że

1. Sprzedający zobowiązany jest dostarczyć zamówione leki na własny koszt i ryzyko do Apteki Kupującego w Szczecinie przy Al. Powstańców Wlkp. 72 w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach od 7³⁰ do 14³⁰ oraz dokonać ich wyładowania i wniesienia :
- 3- Sprzedający zobowiązany jest dostarczyć zamówione leki w terminie nie dłuższym niż (max 3 dni robocze) .Termin realizacji zamówienia liczony jest od pierwszego dnia roboczego przypadającego po dniu złożenia zamówienia przez Aptekę.

11. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptecę (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptecę w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na udostępnienie rejestru temperatur, jednakże zastrzega, że nie w każdym przypadku będzie to rejestr w formie zapisu elektronicznego (zależy to od wyposażenia pomieszczenia magazynowego Zamawiającego).

Wykonawca nr 10

Pytanie nr 1.

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: Należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 2.

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsułek na kapsułki miękkie
- b) Kapsułek na kapsułki twarde
- c) Kapsułek na tabletki
- d) Kapsułek na tabl. powł.
- e) Tabletek na kapsułki
- f) Tabletek na tabletki powlekane
- g) Tabletek na tabletki drażowane
- h) Drażetek na tabletki drażowane
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe
- j) Tabletek zwykłych na tabletki
- k) Ampułki na fiolki
- l) Fiolki na ampułki
- m) Worki na butelki

Odpowiedź: Odpowiedzi Zamawiającego są następujące :

- a) Kapsułek na kapsułki miękkie – TAK przy zachowaniu tej samej kinetyki uwalniania substancji czynnej
- b) Kapsułek na kapsułki twarde – TAK przy zachowaniu tej samej kinetyki uwalniania substancji czynnej
- c) Kapsułek na tabletki – każdorazowo za zgodą Zamawiającego
- d) Kapsułek na tabl. powł. – każdorazowo za zgodą Zamawiającego
- e) Tabletek na kapsułki - każdorazowo za zgodą Zamawiającego
- f) Tabletek na tabletki powlekane –TAK przy zachowaniu tej samej kinetyki uwalniania substancji czynnej
- g) Tabletek na tabletki drażowane – TAK przy zachowaniu tej samej kinetyki uwalniania substancji czynnej
- h) Drażetek na tabletki drażowane – TAK przy zachowaniu tej samej kinetyki uwalniania substancji czynnej
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe - każdorazowo za zgodą Zamawiającego
- j) Tabletek zwykłych na tabletki – pytanie zadane jest w sposób nieprecyzyjny. W nomenklaturze farmaceutycznych stałych doustnych postaci leku nie funkcjonuje określenie tabletki zwykła. Pojęcie to jest pojęciem zwyczajowym, nie jest natomiast definiowane. Analogicznie określenie tabletki odnosi się do całej kategorii stałych doustnych postaci leku
- k) Ampułki na fiolki – każdorazowo za zgodą Zamawiającego
- l) Fiolki na ampułki - każdorazowo za zgodą Zamawiającego
- m) Worki na butelki – każdorazowo za zgodą Zamawiającego

Pytanie nr 3.

Pak. 6 poz. 44 i 45 – Czy Zamawiający wymaga wycenę tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu, brak na rynku RP leków zarejestrowanego w postaci tabl. o przed. uwalnianiu występujących w różnych dawkach od jednego Producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 4.

Pak. 6 poz. 69 - czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrolu 10 000jm x 20 kap.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Pangrol 10 000 j.m. x 20 kaps.

Pytanie nr 5.

Pak. 6 poz. 121 - brak produkcji, prosimy o wykreślenie, brak zamiennika na terenie RP.

Odpowiedź: Z wiedzy Zamawiającego jednoznacznie wynika, że wszystkie trzy rozmiary gąbki z gentamycyną określone w pozycjach 121-123 są dostępne w hurtowniach farmaceutycznych.

W związku ze zmianami dokonanymi niniejszym wyjaśnieniem Zamawiający przekazuje :

- Ujednolicony tekst SIWZ
- Przekazuje zmodyfikowany **Formularz cen jednostkowych dla zadań nr 5,6,48,49**
- **Przedłuża termin składania i otwarcia ofert.**

NOWY Termin składania ofert upływa dnia 04-05-2017 r. do godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu **04-05-2017 r. o godz. 11:00** w siedzibie Zamawiającego w pokoju nr 11, budynek M.

W dniu dzisiejszym Zamawiający przekaże stosowną zmianę Ogłoszenia do publikacji w Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich.

Z poważaniem

*Dyrektor SPSK2 PUM
w Szczecinie*