



ZP/01/2022/TP

Olecko dnia 2022-01-17

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy postępowania w trybie podstawowym, bez negocjacji, pod nazwą: **Dostawa leków na potrzeby Działu Farmacji Szpitala Olmedica w Olecku Sp. z o. o.**

Zamawiający – Olmedica w Olecku sp. z o. o., ul. Gołdapska , 19-400 Olecko, działając na podstawie art. 284 ust.2 stawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019, poz. 2019 ze zm.), w związku z pytaniami Wykonawców dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia - przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami bez ujawniania źródła zapytania jak poniżej:

Pytanie nr 1

Do §1 ust. 5 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 §1 ust. 5 wzoru 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: Zamawiający wyraża zgodę na taką formę : Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego

Pytanie nr 2

Do §2 ust. 4 wzoru umowy: Ze względu na aktualną sytuację epidemiologiczną, prosimy o zmianę treści zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Wszystkie zamówienia opatrzone znakiem „tryb cito na tzw. ratunek” będą dostarczane tylko do apteki szpitalnej Zamawiającego”.

Odpowiedź: Zamawiający, nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Do §2 ust. 9 oraz §11 ust. 1 lit. a, e wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie nanosi zmian w umowie w powyższych zakresie. Treść postanawiania wynika z treści umowy w §11 ust. 1 lit. a, e. §2 ust. 9 nie odnosi się do wycofania leku.

Pytanie nr 4

Do §2 ust. 9, 14, 15 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. § 15 ust. 3 mówi, że w sprawach nieuregulowanych w niniejszej umowie zastosowanie mają przepisy m. in. Kodeksu cywilnego.

Pytanie nr 5

Do §6 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający zrezygnuje ze słowa „jedynie” w §6 ust. 4 wzoru umowy, zgodnie z którym: „W przypadku zwłoki w terminie płatności, Wykonawca może dochodzić jedynie odsetek ustawowych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.”?

Wykonawca wskazuje, że ww. postanowienie wzoru umowy jest obarczone bezpośrednio sankcją nieważności, co literalnie wynika z art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, zgodnie z którym "Postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa w art. 5, art. 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1, 4 i 4a, art. 10, art. 11 i art. 12, lub mające na celu obejście tych przepisów, są nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy.". Przepis ten jasno stanowi, że strony umowy nie są upoważnione do ważnego w świetle prawa wyłączenia uprawnienia wierzyciela przewidzianego w art. 8 ust. 1, art. 10 ust. 1 ustawy, co nadaje temu ostatniemu przepisowi charakter iuris cogentis (bezwzględnie obowiązujący).

Nieważność postanowień sprzecznych z ww. ustawą wielokrotnie potwierdzały również sądy powszechne, m.in. wyrok Sądu Rejonowego dla Łodzi-Widzewa w Łodzi z 26.04.2016 r. (sygn. II C 561/15), Sądu Okręgowego w Radomiu z 16.06.2016 r. (sygn. I C 435/16), Sądu Okręgowego w Łodzi z 20.10.2017 r. (sygn. III Ca 984/17).

W doktrynie także powszechnie podnosi się, że „Za niedopuszczalne należy uznać postanowienia umowne abstrakcyjnie wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, tzn. przyjęte przez strony jeszcze przed powstaniem określonego uprawnienia lub obowiązku” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, red. Osajda 2021, wyd. 4/B. Ostrzechowski/K. Riedl). Ponadto, wprost uznaje się, że: „Celem normy wyrażonej w art. 13 TransHandlZapU jest zapobieżenie sytuacji, w której jedna ze stron (dłużnik) transakcji handlowej wykorzystując przewagę negocjacyjną, wymusza na drugiej stronie (wierzycielu) odpowiednie postanowienia umowne, które uszczuplają bądź nawet wyłączają uprawnienia wierzyciela bądź obowiązki dłużnika przewidziane w art. 5, 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1 i 4, 10, 11 i 12 TransHandlZapU” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych red. Osajda 2017, wyd. 1/Cudny)

Podkreślić należy natomiast, za wyrokiem KIO z 12.06.2015 r. (KIO 1127/15, LEX nr 1805929), że: „SIWZ jest oświadczeniem zamawiającego o charakterze cywilnoprawnym, zatem postanowienie SIWZ sprzeczne z przepisem o charakterze bezwzględnie obowiązującym nie może być prawnie skuteczne, gdyż jest dotknięte sankcją nieważności”. W konsekwencji, postanowienie takie, finalnie, zostanie uznane za nieważne w ewentualnym postępowaniu sądowym, stosownie do art. 58 § 1 Kodeksu cywilnego. Stąd, Wykonawca wzywa Zamawiającego do nadania wzorowi umowy treści zgodnej z bezwzględnie obowiązującymi przepisami prawa już na etapie postępowania przetargowego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i nanosi odpowiednie zmiany w projekcie umowy w §6 ust. 4.

Pytanie nr 6

Do §7 ust. 2 wzoru umowy. Ze względu na konieczność redystrybucji zwróconego leku, prosimy o zmianę treści §7 ust. 2 wzoru umowy, w ten sposób, aby Zamawiający miał możliwość zwrotu produktu w ciągu 7 dni od dnia dostawy.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie terminu zwrotu produktu z uwagi na organizację pracy działu farmacji szpitalnej.

Pytanie nr 7

Do §8 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych oraz powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe zmiany.

Pytanie nr 8

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Powyższe przesłanki na chwilę obecną nie aktualizują się.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Nie ma przesłanek do powyższego zagrożenia, dlatego Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie wymienionych.

Pytanie nr 10

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 6, pozycja 140) wyrazi zgodę na zaoferowanie metyloprednisolon - Meprelon 32mg i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ? Wyrażenie zgody przez Zamawiającego na wycenę produktu o innej wielkości dawki doprowadzi do zwiększenia konkurencyjności cenowej

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej Metyloprednisolon podawane doustnie.

Produkt generyczny o nazwie **Meprelon** dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, **1000mg** (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.

Sąd Rejonowy w Olsztynie VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000164875

Wysokość kapitału zakładowego: 5.190.000 PLN

Certyfikat **ISO 9001:2015** nr: 251631-2017-AQ-POL-RvA

Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia Certyfikat akredytacyjny nr: 2020/2



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 11

Dotyczy PAKIETU NR 6 poz. 284 i 285

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu w **Pakiecie Nr 6 w poz. 284 i 285 pasków testowych Glucomaxx** odznaczających się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczna metoda pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włosniczkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund;
- paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 20 do 65%;
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z zużytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
- paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilany 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany)
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;
- możliwość kontroli systemu na 3 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015.

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanych pasków pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej. Zobowiązujemy się przekazać odpowiednią ilość glukometrów zaspokajających potrzeby Zamawiającego przy czym cena glukometrów będzie zawarta w cenie zaoferowanych pasków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt wyłącznie dla nr 6 poz 284, ale nie wymaga.

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakietu 6 poz. 284 i 285

Czy Zamawiający potwierdza wymóg, aby paski testowe zaoferowane w Pakiecie 6 poz. 284 były kompatybilne z glukometrem typu GlucoDr.?



Odpowiedź: Zamawiający potwierdza kompatybilność pasków z glukometrem zależności od zaoferowanych pasków z pak 6 dla poz. 284.

Pytanie nr 13

Dotyczy Pakietu 6 poz. 284 i 285

Czy w celu ujednolicenia oferty Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków GlucoDr. również w poz. 285, niezależnie od poz. 284?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga w pakiecie 6 poz. 285 pasków zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia .

Pytanie nr 14

Dotyczy Pakietu 34 poz. 1

Czy w Pakiecie 34 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 15

Dotyczy Pakietu 34 poz. 1

Czy w Pakiecie 34 poz. 1 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 16

dotyczy w Pakiecie 34 poz. 2 i w Pakiecie 38

Czy w Pakiecie 34 poz. 2 i w Pakiecie 38 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek.

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie 34 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie powyższego preparatu, ale nie wymaga. Zamawiający w Pakiecie 38 nie dopuszcza zaoferowanie powyższego preparatu; Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie nr 17

Dotyczy pakietu nr 6 pozycja nr. 306:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.



Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 18

dotyczy Zadanie 6 poz. 272

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 19

dotyczy Zadanie 6 poz. 273

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu



- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 20

dot. pakietu nr 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający miał na myśli w pozycji:

poz.4 Indapamid + amlodypina dawkę 1,5mg+10mg x 90 tabl.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 21

Dotyczy Pakietu nr 02 , pozycje 01, 02, 03, 04, 05, 08

Czy zamawiający wyraża zgodę na utworzenie odrębnego pakietu z pakietu 01 pozycji 01-05 oraz 08 ?

Informujemy, że utworzenia odrębnego pakietu umożliwi wielu wykonawcom (tj. hutowniom, dystrybutorom) złożenie ważnych ofert a co za tym idzie uzyskanie przez Szpital bardziej korzystnej ceny a taki jest cel przetargów publicznych.

Ceftriaxone, Cefazolinum, Cefuroxime to jedne z najczęściej stosowanych antybiotyków w szpitalu dlatego cena tych leków jest jedna z ważniejszych jeśli chodzi o przetarg, zatem Zamawiający winien wydatkować środki publiczne w sposób celowy i oszczędny zgodnie z Art. 99 ust. 4 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019, poz. 2019) – wejście w życie 1 stycznia 2021 r. Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodny na wyodrębnienie oddzielnego pakietu. Zamawiający przewidział w ogłoszeniu o zamówieniu zakres i podział na części.

Pytanie nr 22

Dotyczy pak 3 poz.13

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę preparatu w dawce Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 875mg+125mg*14 tabl. powł. Dawka Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 800mg+125mg jest nie produkowana.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza dawkę preparatu: 875mg+125mg*14 tabl.

Pytanie nr 23

Dotyczy pak.6 poz. 12

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje wyceny 4mg czy 8mg?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o objętości:4 mg czyli ampulka 2 ml

Pytanie nr 24

Dotyczy pak 6 poz.19

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę 4 opakowań x 50 butelek czy 4 butelki?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny preparatu: 4 butelek

Pytanie nr 25

Dotyczy Pak 6 poz.52

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu w dawce 100mg Fe?



Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny w powyższej dawce (0,1g/2ml)

Pytanie nr 26

Dotyczy pak 6 poz. 87 i 88

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 27

Dotyczy Pak 6 poz.87 i 88

W obu pozycjach występuje ta sama dawka. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy należy wycenić w obu pozycjach tę samą dawkę ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny w następujących dawkach preparatu:

Pak. 6 poz 87 – dawka 0,5mg

Pak. 6 poz 88 – dawka 2mg

Pytanie nr 28

Dotyczy pak.6 poz.95

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Maść z vit. A, 400 IU/g, maść, (L.G.Olsztyn),30 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 29

Dotyczy pak.6 poz.95

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Borasol, 30 mg/g, roztw.na skórę, 200 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 30

Dotyczy pak 6 poz.210

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci aerozolu do nosa ,krople są obecnie nie dostępne na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 31

Dotyczy pak 6 poz.211

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci aerozolu do nosa ,krople są obecnie nie dostępne na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 32

Dotyczy pak 6 poz.227

Prosimy Zamawiającego o określenie jaka ilość opakowań ma zostać wyceniona obecnie w formularzu brak wartości? Nadmieniamy ,iż preparat jest wstrzymany w obrocie i prosimy o jego wykreślenie.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla powyższą pozycję z pakietu nr 6

Pytanie nr 33

Dotyczy pak 6 poz.254

Czy ze względu na braki Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Benzyna apteczna, płyn, (Amara), 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 34

Dotyczy pak 6 poz.287



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Gaviscon o smaku mięty, zaw.doustna, 150 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 35

Dotyczy pak.34 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Trilac x20 zarejestrowanego jako produkt leczniczy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 36

Dotyczy pak.35 poz.11

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje wyceny Lidokainy typu U czy typu A?

Odpowiedź: Zgodnie wymaga preparatu zgodnie z SWZ / lidokaina z kaniulą – typ U/

Pytanie nr 37

Dotyczy pak42 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 38

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 leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; amp.-fiol i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po wcześniejszym poinformowaniu zamawiającego o zamianie i uzyskaniu zgody zamawiającego.

Pytanie nr 39

Dotyczy pak 2 poz.10,11,12 oraz pak3 poz.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 40

Dotyczy pak 6 poz.25 oraz pak 12 poz.1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsulek dojelitowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 41

Dotyczy pak 6 poz.43,168 pak 12 poz.3,4 oraz pak 41 poz.4 ,pak 35 poz.16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 42

Dotyczy pak 13 poz.25,26,47,48,49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 43

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 7.

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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 44

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6.

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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 45

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 9.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 46

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 218.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (200 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 299.

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla powyższą pozycję z pakietu nr 6.

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 17.

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 SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z opisem w SWZ.

Pytanie nr 49

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 286.

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 286 do oddzielnego pakietu.

Zamawiający przewidział w ogłoszeniu o zamówieniu zakres i podział na części.

Pytanie nr 50



Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 124,125 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby powyższe leki pochodziły od jednego producenta, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 51

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 215.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer.,wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Zamawiający opuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 52

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 302.

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla powyższą pozycję z pakietu nr 6.

Pytanie nr 53

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 31.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź : Zamawiający wykreśla powyższą pozycję z pakietu nr 6.

Pytanie nr 54

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 263.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jako produkt leczniczy, ale nie wymaga.

Pytanie nr 55

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 267.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 56

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 36.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 30 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 57

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 58

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml, roztw. do wstrz, infuz., 5 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



Olmedica w Olecku sp. z o.o.
REGON: 519558690 NIP: 847-14-88-956
ul. Gołdapska 1, 19 – 400 Olecko, tel (087) 520 22 95-96
Fax. (087) 520 25 43
e-mail: olmedica@olmedica.pl



Pytanie nr 59

Ze względu na obszerność przetargu zwracamy się z prośbą o przedłużenie terminu składania ofert do dnia 20.01.2022 r. Czas ten potrzebny jest nam do wykonania, a w następstwie złożenia rzetelnej i konkurencyjnej oferty. Pragniemy zwrócić uwagę na fakt licznych urlopów w okresie noworocznym i okołoswiątecznym. Dlatego też uzyskanie warunków cenowych od producentów jest mocno utrudnione. Dodatkowo przypominamy, że w dalszym ciągu borykamy się z pandemią koronawirusa COVID-19, co bezsprzecznie wpływa na wszelkie aspekty życia codziennego (rodzinnego i zawodowego) – zachorowania mimo zaszczepienia oraz kwarantanny znacząco uszczuplają zasoby ludzkie widocznie zmniejszając moce przerobowe.

Odpowiedź: Zamawiający przedłuża termin składania ofert do 20.01.2022r.

Pytanie nr 60

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, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wszelką zmianę zaoferowanych postaci leków tylko po wcześniejszej informacji i wyrażeniu zgody przez przedstawiciela Zamawiającego.

Pytanie nr 61

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 , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wszelką zmianę zaoferowanych postaci leków tylko po wcześniejszej informacji i wyrażeniu zgody przez przedstawiciela Zamawiającego.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 63

Dotyczy pakietu nr 24,

czy zamawiający dopuści wycenę Esseliv 300 mg kaps. x 50 szt sup.diety?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody . Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SWZ

Pytanie nr 64

Dotyczy pakietu nr 6, poz. 14,

czy zamawiający dopuści wycenę HepaDr., tabl.powł., 40 szt-supl.diety?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody . Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie nr 65

Dotyczy pakietu nr 6, poz. 29,

czy zamawiający dopuści wycenę Multivitaminum hec, tabl., 50 szt- supl.diety?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody . Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SWZ.

Sąd Rejonowy w Olsztynie VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000164875

Wysokość kapitału zakładowego: 5.190.000 PLN

Certyfikat **ISO 9001:2015** nr: 251631-2017-AQ-POL-RvA

Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia Certyfikat akredytacyjny nr: 2020/2



Pytanie nr 66

Dotyczy pakietu nr 6, poz.36,

czy zamawiający dopuści wycenę Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt - supl.diety?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody . Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie nr 67

Dotyczy pakietu nr 6, poz. 99,

czy zamawiający dopuści wycenę Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 68

Dotyczy pakietu nr 6, poz.100,

czy zamawiający dopuści wycenę Panthenol S.O.S., spray, 130 g 2 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 69

Dotyczy pakietu nr 6, poz. 108,

czy zamawiający dopuści wycenę Pimafucort, maść, 15 g w ilości 20 op? Brak dostępnego na rynku aerozolu 55 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 70

Dotyczy pakietu nr 6, poz. 130,

czy zamawiający dopuści wycenę postać liof.doust. 30 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 71

Dotyczy pakietu nr 6, poz. 131,

czy zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 2 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 72

Dotyczy pakietu nr 6, poz. 223,

czy Zamawiający dopuści wycenę Theospirex retard, 300 mg, tabl.powl.przedł.uw.,50 szt w ilości 3 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 73

Dotyczy pakietu nr 6, poz 225,

czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.przedł.uw.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 74

Dotyczy pakietu nr 6, poz 254,

czy Zamawiający dopuści wycenę Benzyna apteczna, płyn, (Amara), 100 ml w ilości 35 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 75

Dotyczy pakietu nr 6, poz 261,



Olmedica w Olecku sp. z o.o.
REGON: 519558690 NIP: 847-14-88-956
ul. Gołdapska 1, 19 – 400 Olecko, tel (087) 520 22 95-96
Fax. (087) 520 25 43
e-mail: olmedica@olmedica.pl



czy zamawiający dopuści wycenę Maść cholesterolowa, (Coel), 1000 g w ilości 8 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 76

Dotyczy pakietu nr 6, poz 269,

czy Zamawiający miał na myśli wycenę Surgispon Special, gąbka, hemost., 70x50x01mm, 20 szt z przeliczeniem ilości? (w poz.266 jest rozmiar standard)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 77

Dotyczy pakietu nr 6, poz.286,

czy zamawiający wykreśli pozycje z pakietu z powodu trudności w dostępności preparatu na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla 286 pozycji z pakietu nr 6. Przy wycenie proszę o podanie ostatniej ceny zakupu.

Pytanie nr 78

Dotyczy pakietu nr 9, poz. 20,

czy zamawiający miał na myśli wycenę Morphini sulfas 20 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 5 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę powyższego preparatu.

Pytanie nr 79

Dotyczy pakietu nr 12, poz. 1, 3, 4,

czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.doj/kaps.doj.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 80

Dotyczy pakietu nr 12, poz.19,

czy zamawiający miał na myśli wycenę tabl. podjęz.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu w postaci tabletki podjęzykowej.

Pytanie nr 81

Dotyczy pakietu nr 13, poz. 25, 26, 47, 48, 49,

czy Zamawiający dopuści wycenę postac tabl. o przedł.uw.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 82

Dotyczy pakietu nr 18,

czy zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk., 1 fiol w ilości 1 op?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie nr 83

Dotyczy pakietu nr 31,

czy zamawiający dopuści wycenę Ibuvit D, kaps.twist-off, dla niemowląt, 30 szt supl.diety?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie nr 84

Dotyczy pakietu nr 34, poz. 1, 2,

czy Zamawiający dopuści wycenę Srodek spoż. Spec. przeznacz.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Sąd Rejonowy w Olsztynie VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000164875

Wysokość kapitału zakładowego: 5.190.000 PLN

Certyfikat ISO 9001:2015 nr: 251631-2017-AQ-POL-RvA

Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia Certyfikat akredytacyjny nr: 2020/2



Olmedica w Olecku sp. z o.o.
REGON: 519558690 NIP: 847-14-88-956
ul. Gołdapska 1, 19 – 400 Olecko, tel (087) 520 22 95-96
Fax. (087) 520 25 43
e-mail: olmedica@olmedica.pl



Pytanie nr 85

Dotyczy pakietu nr 39, poz.2,

czy Zamawiający dopuści wycenę Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml, roztw. do wstrz., infuz., 5 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 86

Dotyczy pakietu nr 41, poz.4,

czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl. doj.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zamawiający wprowadza zmiany w SWZ, Załączniku nr 2.1-2.45 do SWZ oraz w projekcie umowy stanowiący załącznik nr 4 do SWZ, które zostały oznaczone kolorem czerwonym.

W przypadku, w którym Zamawiający w wyniku odpowiedzi dopuścił tolerancję np.: wymiarów, parametrów, wymaga wskazania w formularzach cenowych zaoferowanych przez Wykonawcę: wymiarów, parametrów itp.

Zamawiający informuje, iż powyższe zmiany stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówień i będą wiążące przy składaniu ofert.

Powyższe zmiany prowadzą do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu w związku z powyższym Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 3 oraz art. 284 ust. 3 przedłuża termin składania ofert do dnia 20.01.2022r r. do godziny 10:00, natomiast otwarcie ofert nastąpi dnia 20.01.2022r r. o godzinie 10:30. W związku z powyższym, Zamawiający przedłuża termin związania ofertą do dnia 18.02.2022 r.

ZATWIERDZAM

Prezes Zarządu

/-/ mgr Katarzyna Mróz

Sporz. Urszula Kaliszuk