Lubaczów, 31.08.2020

**ZP.261.7.2020**

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**Wyjaśnienia**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i innych

W związku z otrzymanymi pytaniami wykonawców na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 Prawo zamówień publicznych Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Lubaczowie wyjaśnia:

PYTANIA DO S.I.W.Z.

**Dotyczy pakietów**

**Pytanie 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Pytanie 2 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Pytanie 3 -** 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)?

**Pytanie 4** – 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?

Odp. : Zgodnie z pkt 10.21.3 i podaniem informacji pod pakietem

**Pytanie 5**– Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (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.: na pyt. 1-5 Zgodnie z zapisami pkt 10.21.1-10.2.5 siwz

**Pytanie 6**– Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 7 Pakiet 5**

Zwracamy się do Państwa z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 5 pozycji nr 185 oraz umieszczenie tego asortymentu w oddzielnym pakiecie. Podział pakietu nie narusza zapisów art. 32 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a spowoduje większą konkurencyjność, a więc pozwoli wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie oraz umożliwi Zamawiającemu bardziej racjonalne wydatkowanie środków budżetowych.

Odp.: Zgodnie z siwz

**Pytanie 8 Pakiet 5 pozycja 185**

Czy Zamawiający dopuszcza produkt:

Wyrób medyczny klasy IIB, gotowy roztwór wodny kwasu podchlorawego 50 ppm i podchlorynu sodu 50 ppm do płukania pola operacyjnego w trakcie operacji oraz terapii ran pooperacyjnych. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. chrząstek, ścięgien, wiązadeł i kości oraz płukania wszystkich jam ciała, m.in. jama otrzewnowa, ustna, nos, gardło, uszy. Roztwór podchlorynu sodu i kwasu podchlorawego może służyć do płukania wyeksponowanych elementów układu nerwowego oraz śluzówki oka. Do przemywania i irygacji ran ostrych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń 1 i 2 stopnia, owrzodzeń popromiennych. Płukania pochwy i sromu przed i w trakcie zabiegów chirurgicznych. Produkt nie wymaga wypłukania/ neutralizacji z ran czy jam ciała. Nie jest cytotoksyczny, nie drażni tkanek. Niweluje nieprzyjemny zapach.

Produkt otrzymywany drogą elektrolizy; o pH zbliżonym do fizjologicznego pH 6-7,5. Stabilny przez 60 dni od otwarcia, możliwe podgrzewanie r-ru do 37C. Szeroki zakres działania bakterio, grzybo- i wirusobójczego potwierdzony testami (normy: EN 13727, EN 13624, EN 13704, EN 14476), w tym na drobnoustroje oporne na antybiotyki. Butelka nieprzezroczysta o pojemności: 250 ml(spray z aplikatorem)?

Odp.: Zgodnie z siwz

9. Zwracam się z pytaniem dotyczącym pakietu 5 pozycja 163:

 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?

Odp.: Zgodnie z siwz

10. Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w art. 5.1 z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest **rażąco wygórowana.**

Odp.: Zgodnie z siwz

11. Czy Zamawiający w par. 9.6 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 rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odp.: Zgodnie z siwz

12. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **pakiecie 16 poz. 1-8**posiadał własne, udokumentowane  badania kliniczne  potwierdzające skuteczność i  bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia)  oraz zabiegowych ( chirurgia)?

Odp.: Zgodnie z siwz

13. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **pakiecie 16 poz. 1-8** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odp.: Zgodnie z siwz

14. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **pakiecie 16 poz. 1-8**był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odp.: Zgodnie z siwz

Zamawiający