



**Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych**

1. **Pytanie** - Czy w części Nr 5 poz. 5 (Pulmicort/Budesonidum 0,5 mg/ml zaw. do inh. z nebuliz.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź:** Zamawiający w siwz nie określa wskazań.

2. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części Nr 2 poz. 16 (Metocard/Metoprololi tartras 50mg) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykanie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

**Odpowiedź:** Zamawiający w siwz nie określa wskazań.

3. **Pytanie** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 6 pozycja 2 preparatu Vamin 14%? Jest to produkt o stężeniu 8,5%, bez elektrolitów, dzięki czemu łatwo jest dostosować mieszaninę do potrzeb chorego. Ponadto preparat ten jest niskoosmolarny, dlatego można go podawać do żyły obwodowej. Produkt wymagany obecnie przez Zamawiającego został wycofany z produkcji.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu leczniczego opisanego w pytaniu.

4. **Pytanie** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 29 produkt leczniczy Gemcit odpowiednio w wymaganych przez Zamawiającego dawkach 200 mg, 1000 mg, 2000 mg firmy Fresenius Kabi Polska Sp z o. o. w postaci proszku do sporządzania roztworu do infuzji?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaferowanie produktu leczniczego zgodnego z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia .

5. **Pytanie** - Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 8 poz. 21 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej ze wszystkich przebadany klinicznie szczep *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) oraz *Lactobacillus helveticus*, w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaferowanie produktu leczniczego zgodnego z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia .

6. **Pytanie** - Czy Zamawiający w par. 2.6. 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. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej. Odpowiedniej zmiany wymagają też par. 2.8 i 2.9.

**Odpowiedź:** Zamawiający w § 2 wzoru umowy wprowadza następujące zmiany :

6. Zamówienia będą składane Wykonawcy za pośrednictwem poczty e-mail lub faxem na adres lub numer podany w niniejszej umowie.

7. Zamawiający upoważnia do składania zamówień na dostawy częściowe Kierownika Apteki Szpitalnej e-mail ; [apteka@szpitalceglana.pl](mailto:apteka@szpitalceglana.pl) , fax; 32 358-12-05

8. Wykonawca upoważnia do przyjmowania zamówień na dostawy częściowe .... e-mail:..... fax nr .....

7. **Pytanie** - Czy Zamawiający w par. 4.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.


8. **Pytanie** - Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.4 umowy?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.
9. **Pytanie** - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej wskazaną w par. 5.1.a z 0,5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.
10. **Pytanie** - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej wskazaną w par. 5.1.b z 0,5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.
11. **Pytanie** - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej wskazaną w par. 5.1.c z 10 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.
12. **Pytanie** - Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.4.b? Wykonawca może oferować produkty tylko ze swego asortymentu, nie dowolne, np. w razie skreślenia produktu z listy leków refundowanych.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
13. **Pytanie** - Czy Zamawiający dopuści w części nr 8, w pozycji nr 21 oraz w części 9, w pozycji nr 60 możliwość zakupu preparatu Multilac®? Jeżeli tak, to prosimy o podanie ilości potrzebnych Zamawiającemu w przeliczeniu 1 op. a la 10 kap. z uwzględnieniem dawkowania 1 kapsułka na dobę. W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

1. **Multilac® jest synbiotykiem** w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. **Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
  - § Lactobacillus helveticus
  - § Lactococcus lactis
  - § Bifidobacterium longum
  - § Bifidobacterium breve
  - § Lactobacillus rhamnosus
  - § Streptococcus thermophilus
  - § Bifidobacterium bifidum
  - § Lactobacillus casei
  - § Lactobacillus plantarum
3. **Jest stosowany 1 raz na dobę**, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
4. **Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®**, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
5. Każda kapsułka zawiera, aż **4,5 miliarda żywych szczepów bakterii**.
6. **Może być stosowany u pacjentów z alergią** ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
7. **Nie wymaga przechowywania w lodówce**.
8. Multilac® jest suplementem diety. Jego **właściwości zostały potwierdzone w badaniach** przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu leczniczego zgodnego z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia .

14. **Pytanie** - Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 8 poz. 21 w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej ze wszystkich przebadany klinicznie szczep Lactobacillus rhamnosus GG (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu leczniczego zgodnego z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia .
15. **Pytanie** -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie Część 20-Immunoglobuliny I Immunoglobulinum humanum normale z polskiego osocza - roztwór o stężeniu 5%; - różnorodność dostępnych opakowań: np.2,5g, 5g, 10g,; - stężenie IgG w preparacie: większe lub równe 95%; -stężenie IgA w preparacie: nie większe niż 0,022mg/ml; g. 3 procedury unieczynniania wirusów,dawka 50mg/ml? Działanie takie umożliwi Zamawiającemu uzyskanie atrakcyjnej oferty cenowej.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu leczniczego zgodnego z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia .

16. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części nr 20 dopuszcza immunoglobulinę ludzką w formie roztworu 10% o zawartości IgA  $\leq 0,4$  mg/ml w opakowaniach np. 2g,5g,10g,20g? Nie istnieją dane kliniczne, czy normy które sugerowałyby że istnieje określony poziom IgA, który pozytywnie wpływałby na częstotliwość występowania działań niepożądanych po przetoczeniach immunoglobulin. Szereg ogólnie dostępnych analiz wskazuje natomiast jednoznacznie, że nie ma żadnej korelacji pomiędzy stężeniem IgA a częstością reakcji anafilaktycznych. Zatem określenie w sposób tak szczegółowy wymaganego poziomu IgA nie znajduje terapeutycznego uzasadnienia.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu leczniczego zgodnego z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia .
17. **Pytanie** - Czy zamawiający w części nr 21 dopuszcza immunoglobulinę ludzką do podawania podskórnego i domięśniowego o stężeniu 165mg/ml w ilości 243 opakowań? Liczba 243 opakowań stanowi równoważną ilość immunoglobuliny o stężeniu 165mg/ml wyrażoną w gramach w stosunku do opisanej ilości 250 opakowań immunoglobuliny o stężeniu 160mg/ml przy zaokrągleniu w górę.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu leczniczego zgodnego z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia .
18. **Pytanie** - Czy zamawiający w części nr 21 dopuszcza immunoglobulinę ludzką do podawania podskórnego i domięśniowego o stężeniu 330mg/ml w ilości 122 opakowań? Liczba 122 opakowań stanowi równoważną ilość immunoglobuliny o stężeniu 330mg/ml wyrażoną w gramach w stosunku do opisanej ilości 250 opakowań immunoglobuliny o stężeniu 160mg/ml przy zaokrągleniu w górę.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu leczniczego zgodnego z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia .
19. **Pytanie** - Czy zamawiający w pakiecie nr 20 dopuści zaoferowanie immunoglobuliny dostępnej w dawkach 1g, 2,5g, 5g, 10g, 20g, 30g? Pozostałe parametry zgodnie z siwz.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania immunoglobuliny w dawkach opisanych w pytaniu.
20. **Pytanie** - Czy w części nr 26 poz. 2 (*fluorouracyl*) Zamawiający wymaga, aby produkt leczniczy był tego samego wytwórcy co Acidum Levofolinicum, w związku z możliwością ich mieszania w jednym wlewie dożylnym zgodnie z posiadanymi badaniami?  
**Odpowiedź:** Zamawiający w załączniku 4.26 wyraźnie wskazuje iż Wykonawca jest zobowiązany do zaoferowania w ramach danej części produktów leczniczych pochodzących od tego samego producenta. Podanie nazwy producenta w formularzu cenowym jest wymagane obowiązkowo.

Z upoważnienia Dyrektora  
Uniwersyteckiego Centrum Okulistyki i Onkologii  
w Katowicach  
  
mgr Andrzej Rechowicz  
Kierownik Biura Zamówień Publicznych