

Ząbki, dnia 04.12.2023 r.

**ZAMAWIAJĄCY**  
**Mazowiecki Szpital Wojewódzki Drewnica Sp. z o.o.**  
**ul. Rychlińskiego 1, 05-091 Ząbki**

**dotyczy: „Dostawa leków na potrzeby**  
**Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o.o.”**  
**Znak sprawy: DZP.26.23.2023**

Na stronie internetowej:  
<https://platformazakupowa.pl/pn/drewnica>

### Wyjaśnienie treści SWZ

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie  
- tabletki lub kapsułki odwrotnie  
- tabletki na drażetki i odwrotnie  
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie  
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, tabletki na tabletki powlekane, tabletki na kapsułki, tabletki na drażetki, tabletki na tabletki dojelitowe, przy zachowaniu tego samego profilu uwalniania substancji.**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę fiołki na ampulkę, ale przy zachowaniu dotychczasowych objętości określonych w SWZ.**
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampulko-strzykawkę?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga wskazania pozycji, której dotyczy 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?  
**Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem.**
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia  
**Odpowiedź: W przypadku braku leku oryginalnego Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia.**
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zmiany wielkości opakowań. W przypadku zmiany wielkości opakowań leków w tabletkach, ampulkach, Zamawiający**

preferuje opakowania bezpośrednie - blistery, w przypadku kremów, maści Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości do 60 % . Jeśli wycena jest bardziej korzystna pod względem ekonomicznym to proszę zaproponować ilość danego produktu leczniczego jak najbardziej zbliżoną do ilości obecnych w SWZ. Przy przeliczaniu podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

7. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 26 w pozycji lek pakowany po 60 tabletek?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**
8. pakiet 4 pozycja 15 :  
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 połknięciu, 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: Zgodnie z SWZ.**
9. Dotyczy pakiet 1 pozycja 34,35,36 - czy Zamawiający dopuści wycenę leków w postaci tabletki , celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę leków w postaci tabletki.**
10. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 40, 42 - czy Zamawiający dopuści wycenę leków w postaci tabletki, celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę leków w postaci tabletki w poz.40.  
Zamawiający nie dopuszcza wyceny leków w postaci tabletki w poz. 42.**
11. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 52 Memantini 0,02g x 56 szt. – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w mniejszym op. x 28 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości ?  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w mniejszym opakowaniu x 28 szt., o ile oferta cenowa będzie korzystniejsza, z przeliczeniem wymaganej ilości.**
12. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 59 Paroxetinum – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
13. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 63 Sodium Valproate x 50 szt. pojemnik szklany – czy Zamawiający

wyrazi zgodę na wycenę leku x 100 szt z przeliczeniem wymaganej ilości ? Lek w opakowaniu x 50 szt. dostępny tylko w opakowaniu polietylenowym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Sodium Valproate x 100 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości. Zamawiający dopuszcza opakowanie polietylenowe dla leku dostępnego w opakowaniach po 50 szt.**

14. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 47 Budesonidum amp – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w pojemniku ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

15. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 59,60 Carvedilolum tabl. powlekane – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w postaci tabletki.**

16. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 62. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

**Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pozycji 62 z pakietu 3.**

17. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 124 Fluconazolium tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki.**

18. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 168. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, proszę wycenić lub podać ostatnią cenę oraz informację pod pakietem o problemach z dostępnością.**

19. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 170. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

20. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml, z przeliczeniem wymaganej ilości?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

21. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 42 Macrogol saszetki - dostępne op. handlowe to 10 lub 20 saszetek. Prosimy o doprecyzowanie jaką wielkość opakowania należy wycenić?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowań 20 saszetek po 10 g.**

22. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 63. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która

jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odpowiedź: TAK.**

23. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 76. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

**Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pozycji 76 z pakietu nr 4.**

24. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 76 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt.

**Odpowiedź: TAK.**

25. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 81 Pantoprazolum x 28 szt. – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 56 tabl. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

26. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 104 Pyridoxinum 50mg/2 ml- zakończona produkcja. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 50mg/1 ml x 10 szt. Lek sprowadzony na zgodę ministerialną? W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, z przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem w górę.**

27. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 120 Sotalolum x 20 tabl – 5 op. – zakończona produkcja – dostępny lek w opakowaniu x 60 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dostępnym opakowaniu. W przypadku zgody proszę o informację jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w dostępnym opakowaniu, z przeliczeniem na pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

28. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 130 Thiamazolum tabletki- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź: TAK.**

29. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 145 Tramadol + Paracetamol tabl.powlekane – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki?

**Odpowiedź: TAK**

30. Dotyczy pakietu nr 4 po. 151,152 Valsartanum tabl. powlekane- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**Odpowiedź: TAK.**

31. Dotyczy pakietu nr 5 Diazepamum tabl- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycene leku w postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabl. powl.**

32. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 16 Oxazepam tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej

**Odpowiedź: TAK.**

33. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 26 Zolpidem tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

34. Poniższe pozycje – zakończona produkcja- proszę o informację czy należy wycenić podając ostatnią cenę z informacją pod pakietem czy nie wyceniać wcale

Nazwa pakietu	Numer pozycji	Nazwa handlowa
0003	30	Atenolol Sanofi 50, 50 mg, tabl., 30 szt
0003	31	Atenolol Sanofi 25, 25 mg, tabl., 60 szt
0003	152	Pimafucort, (10 mg+10 mg+3500 I.U.)/g, krem, 15 g
0003	158	2% wodny rozt.fiolet.gencjan,20mg/g,pl.n/sk,20g
0004	51	Bemecor, 0,1 mg, tabl., 30 szt
0004	89	Butapirazol, 250 mg, czopki, 5 szt
0004	132	Torecan, 6,5 mg, czop., 6 szt

**Odpowiedź: W przypadku zakończonej produkcji leku należy wycenić pozycję podając ostatnią cenę z informacją pod pakietem.**

35. Prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymaganą ilość w przypadku zaoferowania opakowania innej wielkości , niż opisana w SWZ. Czy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę ?

**Odpowiedź: W przypadku zaoferowania opakowania innej wielkości, niż opisana w SWZ, proszę przeliczyć do pełnych opakowań w górę.**

36. Do §1 ust.5 projektu umowy prosimy o dopisanie:”...dokumentem odbioru również jest faktura VAT”.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

37. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – 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: NIE**

38. 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. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. W toku trwania umowy Zamawiający nie zamierza korzystać z narzędzi o których mowa w pytaniu nr 38.**

Prezes Zarządu  
Roman Jędrzejczak

dyrektor  
ds. Administracyjnych i Eksploatacyjnych

Małgorzata Krzyżkowska