



STOŁECZNE CENTRUM OPIEKUŃCZO – LECZNICZE SP. Z O.O.
UL. MEHOFFERA 72/74, 03-131 WARSZAWA
TELEFON: CENTRALA 22 811-06-88, FAX. 22 811-18-64
e-mail: biuro@scol.warszawa.pl web: www.scol.warszawa.pl
Nr rejestru 000000007155



Warszawa, dnia 28.01.2022 r.
korekta odpowiedzi nr pytania 1, 28,32

ZP/40-2/2021

**Do wszystkich
Wykonawców**

Dotyczy postępowania: pn. „Sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Stołecznego Centrum Opiekuńczo Leczniczego w Warszawie”. Znak sprawy: ZP/40/2021

Zamawiający informuje, że w/w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego wpłynęły pytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia (SWZ). Zgodnie zapisami ustawy dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129 zwanej dalej [ustawą Pzp], przekazuje treść pytań i udziela wyjaśnień jak poniżej.

Pytanie1:

Czy można wycenić lek *dexamethason 1mg tabletki*, opakowanie blister (pakiet 3 pozycja 15) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ, gdzie przewidział możliwość takiego przeliczenia (Rozdział IV ust. 7 pkt. 3). Podane ilości zaokrąglić do pełnych opakowań.

Pytanie 2:

Prosimy o możliwość zaoferowania w pakiecie nr 9 produktów(płynów) pakowanych w rodzaju opakowania typu worek. Zgoda Państwa pozwoli nam na przedstawienie atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.6 termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje w tym zakresie zapisy umowy.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający w par. 2.10.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) 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 wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.11? Zapis o 'odmowie przyjęcia dostawy' jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 2.10. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z par. 2.10 lub dokonywanych poprzez „odmowę przyjęcia dostawy”, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.14-2.15, dotyczące obowiązku dostarczenia zamiennika, względnie zamiast obowiązku wprowadzi prawo do jego dostarczenia? Wykonawca może oferować produkty wyłącznie ze swego asortymentu; nie jest w stanie dostarczać w każdym wypadku zamiennika. 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy zakresie par.2.14-2.15.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.1 z 15% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w par. 5.1.2 zamiast naliczania kary na godzinę zwłoki wprowadzi naliczanie kary za dzień zwłoki, a także zamiast kary kwotowej wprowadzi wartość procentową, np. 0,2% wartości danej dostawy? Obecna kara umowna grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający w par. 5.1.3 zamiast kary kwotowej wprowadzi wartość procentową, np. 0,2% wartości danej dostawy? Obecna kara umowna grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający wykreśli par. 7.3.2 (to jest zapis o „zajęciu majątku”)? Jest to instytucja nieznana polskiemu prawu i niedopuszczalna jako samodzielna przesłanka odstąpienia od umowy - patrz: wyrok KIO z 18 listopada 2014 r. (KIO 2304/14), wyrok KIO z 1 marca 2011 r. (KIO 298/11).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający poprawi w Części 4 poz. 5 dawkę i postać insuliny Toujeo SoloStar na „300 j.m./ml, 10 wstrzykiwaczy a 1,5ml + igły”, ponieważ wskazana insulina występuje tylko w takiej formie na polskim rynku?

Odpowiedź: *Zamawiający dokonał korekty odpowiedniego formularza tj. Załącznik Nr 2.4 do SWZ - do pobrania ze strony internetowej Zamawiającego*

Pytanie 12:

Do §1 ust. 7 pkt 1) wzoru umowy: Prosimy o doprecyzowanie treści §1 ust. 7 pkt. 1) aby jednoznacznie wynikało z niego jaka będzie minimalna wielkość zamówienia, którą Zamawiający zobowiązuje się zrealizować? Aktualne brzmienie powyższej normy można interpretować dwojako, tj. zarówno jako zamiar dokonania maksymalnego ograniczenia zamówienia o wielkość nie większą niż 25% (gwarantowana wielkość świadczenia wynosiłaby w takim przypadku 75%), a także taki sposób, że Zamawiający ograniczyć może wolumen zamówień do minimalnej (a zatem gwarantowanej) wartości wynoszącej 25% zamówienia podstawowego.

Odpowiedź: *Zamawiający dokonał poprawy tekstu umowy - projekt umowy do pobrania na stronie internetowej Zamawiającego.*

Pytanie 13:

Do §1 ust. 7 pkt 3), §6 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapisy w §1 ust. 7 pkt 3) oraz §6 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy są nazbyt ogólne i nieprecyzyjne. Na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisów §1 ust. 7 pkt 3) oraz §6 ust. 1 pkt 2 umowy, w taki sposób, aby były zgodne z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz. 2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 4) (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.1 i ust.2 pkt 3) (zakazującym istotnych zmian umowy, jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

Odpowiedź: *Zamawiający dokonał poprawy tekstu umowy - projekt umowy do pobrania na stronie internetowej Zamawiającego.*

Pytanie 14:

Do treści §2 ust. 4 oraz ust. 6 wzoru umowy: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia dokonanego w trybie zwykłym do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia oraz zamówienia dokonanego w trybie „cito” do 10 godzin.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.*

Pytanie 15:

Do treści §2 ust. 15 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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 wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.*

Pytanie 16:

Do treści §5 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej z tytułu rozwiązania umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 17:

Do treści §5 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej z tytułu opóźnienia dostawy zwykłej i „CITO” w wysokości 0,03% wartości niedostarczonych towarów za godzinę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 18:

Do treści §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej z tytułu opóźnienia reklamacji w wysokości 0,5% wartości reklamowanych towarów dziennie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 19:

Do treści §5 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy do wysokości 1% wartości brutto zamówienia jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 20:

Do treści §5 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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 na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 21:

Do treści §5 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie niniejszego zapisu ze wzoru umowy. Nieuzasadnione jest obarczanie Wykonawcy kosztami i ryzykiem zakupu interwencyjnego, gdy Wykonawca należycie wywiązuje się ze swoich zobowiązań umownych, a konieczność dokonania zakupu interwencyjnego nie jest spowodowana przez okoliczności leżące po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 22:

Do treści §7 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy niniejszego zapisu wzoru umowy jako niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 23:

Do treści §8 ust. 3 i ust. 4 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 9-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 §8 ust. 3 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.". Jednocześnie prosimy o adekwatną zmianę treści §8 ust. 4 wzoru umowy, poprzez dodanie słów: „, z tym zastrzeżeniem, że okres gwarancji oraz rękojmi nie będzie dłuższy niż termin ważności dostarczonych preparatów.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 24:

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: Na chwilę obecną nie aktualizują się przesłanki niewypłacalności oraz zagrożenia niewypłacalnością i Zamawiający nie przewiduje ich wystąpienia.

Pytanie 25:

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 niemożności 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: Zamawiający nie przewiduje ustanowienia ze swojej strony zabezpieczeń wskazanych w pytaniu.

Pytanie 27:

Prosimy o uzupełnienie ilości leku w pakiecie nr 3 pozycja 128.

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z zakupu tego produktu i dokonał korekty odpowiedniego formularza tj. Załącznik Nr 2.3 do SWZ - do pobrania ze strony internetowej Zamawiającego.

Pytanie 28:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, 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: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ, gdzie przewidział możliwość takiego przeliczenia (Rozdział IV ust. 7 pkt. 3). Podane ilości zaokrąglić do pełnych opakowań.

Pytanie 29:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek . Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie przy zachowaniu określonej formy uwalniania substancji czynnej (np. tabletki o przedłużonym uwalnianiu)

Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę preparatów zamiennie kapsułek zamiast drażetek/tabletek chyba że na rynku brak preparatów w postaci leku zapisanej w formularzu przez Zamawiającego .

Pytanie 30:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie , fiolek na butelki , flakony i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę ma zamiar ampułek zamiast fiolek i odwrotnie.

W przypadku zamiany fiolek na butelki , flakony i odwrotnie – pytanie jest mało precyzyjne i nie wskazuje , o jakie produkty lecznicze do zamiany dokładnie chodzi . Dlatego Zamawiający wymaga doprecyzowania i wskazania konkretnego leku . Przy tak ogólnie sformułowanym pytaniu Zamawiający nie może jednoznacznie wyrazić zgody.

Pytanie 31:

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: W przypadku , gdy występują produkty równoważne - Zamawiający wymaga wyceny produktu równoważnego, a w przypadku zakończenia produkcji danego leku- prosi podać cenę ostatnio obowiązującą.

Pytanie 32:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 44.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/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 dożylną, 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: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ , gdzie zapisał informację o możliwości przeliczania. Rozdział IV ust. 7. Podane ilości zaokrąglić do pełnych opakowań.

Pytanie 33:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 72.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Enema, roztw.doodbytn, 150 ml ?Rectanal, (14g+5g)/100ml, roztw.doodbytn.,150 ml jest obecnie nie produkowany i nie zanany jest termin powrotu dystrybucji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, lecz nie wymaga.

Pytanie 34:

Dotyczy pakietu nr 2 poz.45,46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek o przedł. uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, lecz nie wymaga.

Pytanie 35:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 39.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 4 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Pytanie 36:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 43

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 30 gram w ilości 3 opakowań? (brak na rynku gramatury 15g)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, lecz nie wymaga.

Pytanie 37:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 128

Prosimy Zamawiającego o określenie ilości jaką należy wycenić verapamil 120mg*40 tabl.o przed. Uwaln.

Odpowiedź: *Zamawiający rezygnuje z zakupu tego produktu i dokonał korekty odpowiedniego formularza tj. Załącznik Nr 2.3 do SWZ - do pobrania ze strony internetowej Zamawiającego*

Pytanie 38:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 61

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, lecz nie wymaga.

Pytanie 39:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 63

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek miękich?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, lecz nie wymaga.

Pytanie 40:

Czy w Części nr 1 poz. 39 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Pytanie 41:

pakiet 3 pozycja 28:

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 połykaniu, 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 złożenie oferty *potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek, lecz nie wymaga.*

ZARZĄD SCOL
/podpisy na oryginale/

Sporządziła:
Małgorzata Ludwiszewska
sekretarz Komisji Przetargowej