



**SZPITAL SPECJALISTYCZNY**  
w PILE  
im. Stanisława Staszica  
64-920 Pila, ul. Rydygiera 1



System  
zarządzania  
ISO 9001:2015  
ISO 27001:2013  
[www.tuv.com](http://www.tuv.com)  
ID 9108628147

Dyrektor (067) 210 62 00  
Centrala (067) 210 66 66  
Fax (067) 212 40 85  
e-mail: [wspila@pi.onet.pl](mailto:wspila@pi.onet.pl)  
[www.szpitalpila.pl](http://www.szpitalpila.pl)

Piła, dn. 16.04.2019 roku

NO-ZP.VII-240/18/19

***Wszyscy uczestnicy postępowania***

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „LEKI, SUBSTANCJE RECEPTUROWE ORAZ DIETETYCZNE ŚRODKI SPOŻYWCZE”

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że w do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

**Pytanie nr 1**

**Dotyczy: Zadanie 21 poz. 1.**

Czy Zamawiający, w Zadaniu 21, poz.1. SEVOFLURANUM płyn wziewny 250 ml x 1 butelka, wymaga dostarczenia parowników kompatybilnych z aparatami do znieczulenia, będącymi na wyposażeniu szpitala oraz w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym, wymaga dostarczenia w/w parowników do zaoferowanego produktu w ciągu 24h od chwili podpisania umowy przetargowej? Pozwoli to uniknąć zbyt długiego czasu oczekiwania Zamawiającego na instalację parowników kompatybilnych z zaoferowanym produktem.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 2**

**Dotyczy: Zadanie 21.**

Pyt 1. Czy Zamawiający wymaga, aby butelki z płynnym anestetykiem były fabrycznie wyposażone w szczelne urządzenie (adapter) do napełniania parowników tak, aby zbędnym było otwieranie butelek, nakręcanie adapterów do napełniania parownika, powtórne odkręcanie adapterów, zakręcanie butelek po napełnieniu? Skoro system z fabrycznie zamontowanym adapterem do butelki, umożliwiającą bezpośrednie napełnienie parownika:

- Gwarantuje szpitalowi bezpieczeństwo personelu medycznego i pacjenta poprzez zapewnienie szczelności butelki na każdym etapie użytkowania
- Eliminuje niewłaściwe nakręcenie adaptera na butelkę, wyklucza możliwość niekontrolowanego wylania się anestetyku oraz nie naraża personelu bloku operacyjnego na wdychanie oparów Sevofluranu w niekontrolowanym stężeniu, co może mieć miejsce przy manualnym nakręcaniu wielorazowego adaptera.
- Przenosi odpowiedzialność za szczelność połączenia butelki z adapterem na producenta, a nie na personel medyczny Zamawiającego
- Fabrycznie zamontowany na butelce adapter nie wymaga dezynfekcji (dodatkowy nieujawniony koszt szpitala w przypadku adapterów wielokrotnego użycia), wyklucza możliwość przenoszenia zakażeń wewnątrzszpitalnych, gdyż po zużyciu zawartości butelki, zostaje on wyrzucony wraz z pustą butelką.

- Jest fabrycznie zamontowany i poddany kontroli jakości.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### Pytanie nr 3

#### **Dotyczy: Zadanie 21**

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiotem oferty był lek, w przypadku którego nie wykazano w Charakterystyce Produktu Leczniczego działań niepożądanych w postaci migotanie komór?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie nr 4

#### **Dotyczy: Zadanie 21.**

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na lek zawierający sevofluran z możliwością zamówienia pojedynczych butelek konfekcjonowanych w opakowaniu zewnętrznym produktu leczniczego opatrzonym co najmniej następującymi informacjami:

- nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego
- numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu,
- numer serii,
- instrukcję użycia,
- kod kreskowy EAN UCC,
- termin ważności
- specjalne środki ostrożności, które należy zachować podczas usuwania niezużytego produktu leczniczego oraz zawierającego ulotkę do stosowania?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. W SIWZ wyspecyfikowana jest wielkość jednego opakowania.**

### Pytanie nr 5

#### **Dotyczy: Zadanie 42 poz. 21.**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 42 poz. 21 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem, że jest to produkt leczniczy, a nie suplement diety.**

### Pytanie nr 6

#### **Dotyczy: Zadanie 74.**

"Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie immunoglobulina anty-D 300 mcg? "

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie nr 7

#### **Dotyczy: Zadanie 61 poz. 10.**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 61, poz. 10 (BUPIVACAINUM SPINAL, inj., 0,005 g / ml, 5 amp. 4 ml) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 8

**Dotyczy: Zadanie 70 poz. 1.**

Czy Zamawiający w pak.70 poz.1 miał na myśli witaminy posiadające potwierdzone badania stabilności z workami do żywienia pozajelitowego RTU oraz brak wpływu na czynniki krzepnięcia krwi pacjenta ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 9

**Dotyczy: Zadanie 36 poz. 1.**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 36 w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, zawierający 75g aminokwasów, 12,4g azotu, 263g glukozy, wartości energetycznej 1350kcal- Clinimix N17G35E 1500ml?. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela. Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 10

**Dotyczy: Zadanie 36 poz. 9.**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 36 w pozycji nr 9 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór zawierający 9 pierwiastków śladowych, charakteryzujący się największą zawartością cynku, najmniejszą zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce ?. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela. Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 11

**Dotyczy: Zadanie 36 poz. 12.**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 36 w pozycji nr 12 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy 25,3g z elektrolitami, glukozę75g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 700 kcal, do wkłucia obwodowego – Olimel Peri N4- 1000 ml? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela. Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 12

**Dotyczy: Zadanie 38 poz. 1.**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 38 w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy 88,6g, elektrolity, glukozę280g, azot 14g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 2270 kcal – Olimel N7E 2000 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 13

**Dotyczy: Zadanie 23 poz. 31.**

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 14

**Dotyczy: Zadanie 23 poz. 31.**

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 15

**Dotyczy: Umowa - Projekt § 6 ust. 3.**

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 48 godzin (licząc w dni robocze, tj. od poniedziałku do piątku) dla pakietu nr 58 (wapno sodowane).

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 16

**Dotyczy: Umowa - Projekt § 6 ust. 3.**

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostaw w trybie cito dla pakietu nr 58. Wapno, które jest przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 58, nie jest lekiem ratującym życie, dlatego nie ma potrzeby stosowania dostaw w trybie cito.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 17

**Dotyczy: Umowa - Projekt § 8 ust. 1.**

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 18

**Dotyczy: Zadanie 20 poz. 8.**

Czy w pozycji 8 zamawiający dopuszcza wycenę produktu :

Preparat do żywienia niemowląt przedwcześnie urodzonych z małą i bardzo małą urodzeniową masą ciała przebywających w szpitalu, odpowiadający międzynarodowym zaleceniom i wymaganiom ESPGHAN, zawierający:

-trójglicerydy średniołańcuchowe MCT,

-nukleotydy,

-opatentowaną, klinicznie przebadaną kompozycję oligosacharydów (GOS/FOS), w ilości 0,8g/100 ml

-długołańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe (LCPUFA),

Wartość energetyczna preparatu 80 kcal/100 ml, zawartość białka 2,6 gr/100 ml.

Opakowanie: butelka plastikowa o poj.70 ml (karton zbiorczy 24 szt).

Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi ilość preparatu pozostawić do wyceny bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości w górę.**

#### Pytanie nr 19

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 20.**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 20

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 21.**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 21

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 21.**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 22

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 21.**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 23

**Dotyczy: Zadanie 76 pozycje : 6 - Balsamum Peruvianum, 8 – Chlorali hydras i 17- Kalii nitras.**

Czy Zamawiający wyłączy wyżej wymienione, czy Wykonawca ma je wycenić i umieścić pod pakietem stosowną informację ? Powodem jest zakończona produkcja w RP.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca winien wycenić i umieścić informację w ofercie.**

#### Pytanie nr 24

**Dotyczy: Zadanie 76 poz. 27.**

Czy Wykonawca może zaproponować w pozycji **27** Spirytus czysty 70% – 1 litr - 5op. produktu Ethanolum 70% - 800g – 5op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 25

**Dotyczy: Zadanie 76 poz. 35.**

Czy Wykonawca może zaproponować w pozycji 35 Oleum Rapae ( gęstość 0,9g/cm<sup>3</sup> ) – 1 litr – 5op. produktu wyrażonego w gramach z podaniem jego gęstości, dopasowując ilość do potrzeb Zamawiającego, czyli Oleum Rapae 250g – 18op. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 26

**Dotyczy: Zadanie 76 poz. 1.**

Czy Wykonawca może zaproponować w pozycji 1 Acidum salicylicum mikronizowany – 100g - 29op. produktu Acidum salicylicum mikronizowany - 25g – 116op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 27

**Dotyczy: Zadanie 76 poz. 29.**

Czy w pozycji 29 Sulfur praecipitatum – 250g – 3op. nie nastąpiła omyłka pisarska ? Zamawiający sumarycznie wymaga 725g, czy wartość ta nie powinna wynosić 750g ?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wartość ta powinna wynosić 750 g.**

#### Pytanie nr 28

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 40.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia 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. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml w opakowania po 25 sztuk ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 29

**Dotyczy: Zadanie 55 poz. 1 i 2.**

Czy Zamawiający wydłuży termin dostawy dla leków sprowadzanych w ramach importu docelowego w zadaniu nr 55 poz. 1 i 2 na czas niezbędny na sprowadzenie leków w procedurze importu docelowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 30

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 28.**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 31

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 28.**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 32

**Dotyczy: Zadanie 7 poz. 1 i 2.**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie w pakiecie nr 7 preparatu Taromentin fiołki w identycznych dawkach 1,2g oraz 600 mg ale pakowanego w opakowania po 1 fiołce oraz na odpowiednie przeliczenie opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 33

**Dotyczy: Zadanie 20 poz. 10 i 11.**

Czy zamawiający dopuści w zad. 20 poz. 10, 11 Budezonid (Nebbud) 0,25mg/ml, 0,5mg/2ml x 20 aby był w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 34

**Dotyczy: Zadanie 20 poz. 10 i 11.**

Czy zamawiający dopuści w zad. 20 poz. 10, 11 Budezonid (Nebbud) 0,25mg/ml, 0,5mg/2ml x 20 aby był w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 35

**Dotyczy: Zadanie 73.**

Czy zamawiający wymaga podania drogą dożylną I domięśniową?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 36

**Dotyczy: Zadanie 73.**

Czy zamawiający wymaga ampułko-strzykawki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 37

**Dotyczy: Zadanie 74.**

Czy zamawiający dopuszcza dawkę 300 mikrogramów/2 ml przy przeliczeniu jednostek międzynarodowych na opakowania?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 38

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 31.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 31 z Zadania nr 18 i stworzy osobny pakiet? Wdzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.**

#### **Pytanie nr 39**

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 30.**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie nr 40**

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 30.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 30 z Zadania nr 18 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.**

#### **Pytanie nr 41**

**Dotyczy: Wymagania SIWZ.**

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?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza za wyjątkiem postaci pozajelitowych.**

#### **Pytanie nr 42**

**Dotyczy: Wymagania SIWZ.**

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)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zaokrągleniem w górę.**

#### **Pytanie nr 43**

**Dotyczy: Wymagania SIWZ.**

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)?



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zaokrągleniem w górę.**

#### **Pytanie nr 44**

**Dotyczy: Wymagania SIWZ.**

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: Ad. pytanie 103 i Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.**

#### **Pytanie nr 45**

**Dotyczy: Zadanie 24 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 24 pozycja 1 dopuści Ceftazidime Kabi 1000mg w opakowaniu po 10 fiolek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

#### **Pytanie nr 46**

**Dotyczy: Zadanie 36 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 36 pozycja 1 dopuści Aminomix 1 Novum 2000 ml po 4 sztuki w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 47**

**Dotyczy: Zadanie 36 poz. 4**

Czy Zamawiający w pakiecie 36 pozycja 4 dopuści Volulyte 6% w worku FreeFlex po 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 48**

**Dotyczy: Zadanie 36 poz. 12**

Czy Zamawiający w pakiecie 36 pozycja 12 miał na myśli produkt Kabiven Peripheral 1440 ml?

**Odpowiedź: Tak lub odpowiednik.**

#### **Pytanie nr 49**

**Dotyczy: Zadanie 38 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 38 pozycja 1 dopuści SmofKabiven 1970 ml po 4 sztuki w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 50**

**Dotyczy: Zadanie 41 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 41 pozycja 1, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 51

**Dotyczy: Zadanie 61 poz. 21 i 22.**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 61 pozycja 21 i 22, aby produkt Metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 52

**Dotyczy: Zadanie 61 poz. 21 i 22.**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 61 pozycja 21 i 22 Metamizol w opakowaniu typu 10 ampułek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

#### Pytanie nr 53

**Dotyczy: Zadanie 61 poz. 32.**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 61 pozycja 32 Natrium Chloratum 0,9% w opakowaniu typu 50 ampułek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

#### Pytanie nr 54

**Dotyczy: Zadanie 68 poz. 1 i 2.**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 68 pozycja 1, 2 potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Clindamycin chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 55

**Dotyczy: Zadanie 68 poz. 3 i 4.**

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga w pakiecie 68 pozycja 3, 4 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty różnej wielkości niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 56

**Dotyczy: Zadanie 68 poz. 3 i 4.**

Czy Zamawiający w pakiecie 68 w pozycji 3, 4 dopuści produkt leczniczy Fluconazol pakowany po 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

#### Pytanie nr 57

**Dotyczy: Zadanie 68 poz. 6 i 7.**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 68 pozycja 6, 7 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.**

#### Pytanie nr 58

**Dotyczy: Zadanie 71 poz. 1.**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 71 pozycja 1 opakowania stojącego z polietylenu z dwoma różnej wielkości, niezależnymi portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno - dwukanałowych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 59

**Dotyczy: Zadanie 71 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 71 pozycja 1 produkt leczniczy Ciprofloxacyn 200 mg/100 ml pakowany po 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 60

**Dotyczy: Zadanie 72 poz. 1.**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 72 pozycja 1 opakowania z dwoma szczelnymi membranami, które zapewniają trwałe połączenie z zestawem do przetoczeń oraz posiadają konstrukcję zgodną z najnowszymi standardami Farmakopei Polskiej oraz sterylnymi portami przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 61

**Dotyczy: Zadanie 72 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 72 pozycja 1 produkt leczniczy Metronidazol 100 ml po 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 62

**Dotyczy: Zapisy SIWZ.**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, w jaki sposób prawidłowo dokonać przeliczeń opakowań w sytuacji kiedy wielkość opakowania zbiorczego różni się od tego, którego oczekuje Zamawiający – przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąglić liczbę opakowań w górę?

**Odpowiedź: Zaokrąglić w górę.**

#### Pytanie nr 63

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Do treści §6 ust.9 projektu 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §6 ust.9 projektu 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: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie nr 64**

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §6 ust.10 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Nie ma takiego zapisu w umowie.**

#### **Pytanie nr 65**

**Dotyczy: Projekt 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 rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §6 ust.12 projektu umowy)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie nr 66**

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Do treści §6 ust.15 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: Nie ma takiego ustępu w umowie.**

#### **Pytanie nr 67**

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Do treści §6 ust.15 projektu umowy. Wykonawca przy zamówieniu interwencyjnym zobowiązuje się do pokrycia różnicy w cenie leków nie dostarczonych a zakupionych przez Zamawiającego u innego dostawcy. Prosimy o zrezygnowanie z naliczania dodatkowej kary.

**Odpowiedź: Nie ma takiego ustępu w umowie.**

#### **Pytanie nr 68**

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Do §8 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie nr 69**

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Do §10 ust.2 projektu umowy prosimy o dopisanie:"...do 6 m-cy w stosunku do okresu wskazanego §10 ust.1 projektu umowy".

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 70

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §8 ust.2 poprzez zapis o ewentualnej karze w przypadku wypowiedzenia umowy lub jej rozwiązania z winy Wykonawcy, w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 71

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Do §12 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu umieszczania na fakturze informacji o zakazie cesji wierzytelności przy jednoczesnym pozostawieniu wymogu umieszczania numeru umowy?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 72

**Dotyczy: Projekt umowy § 6 ust. 3.**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw dla wyrobów i produktu leczniczego (z zadania nr 46) do 72h lub do 48 h. Oferowany w tym pakiecie asortyment stosowany jest w planowanych zabiegach okulistycznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania go w tak krótkim czasie.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 73

**Dotyczy: Projekt umowy § 6 ust. 3.**

Czy w związku z tym, że oferowane wyroby i produkt leczniczy z zadania nr 46 stosowane są w planowanych zabiegach, Zamawiający potwierdzi, że nie będzie dokonywał zamówień w trybie „CITO”?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 74

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §4 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Ceny netto podane w załączniku nr 1 nie mogą ulec zmianie w okresie obowiązywania niniejszej umowy na niekorzyść Zamawiającego, w przypadku zmiany stawki VAT, nowa stawka będzie stosowana automatycznie bez konieczności zawierania aneksu do umowy”?

oraz wykreślenie z §11 ust. 4 litery a)?

Uzasadnienie:

- Zgodnie z art. 32 ustawy PZP, to wartość netto określa wysokość zobowiązania, Wykonawca może zagwarantować stałość tylko takich cen, nie ma on bowiem wpływu na wysokość stawek podatkowych składających się na cenę brutto. Proszę też mieć na względzie, że Wykonawca nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką;

- § 11 ust. 4 i nast., określa procedury dokonywania zmian; w przypadku zmiany stawki VAT celowe jest wykreślenie z §11 ust. 4 litery a);

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 75

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 6 zdanie pierwsze projektu umowy w następującym brzmieniu: „Jeżeli w dostarczonej partii towaru Zamawiający stwierdzi wady jakościowe lub ilościowe, niezwłocznie zawiadomi o nich Wykonawcę, który wymieni towar na wolny od wad w ciągu:

- a) 7 dni roboczych od chwili zgłoszenia w przypadku braków ilościowych, oraz
- b) 14 dni roboczych od chwili doręczenia mu reklamowanego asortymentu w przypadku wad jakościowych”?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanych wyrobów, zasadnym jest więc, aby termin na jej rozpatrzenie biegł od dnia dostarczenia mu reklamowanej partii towarów. Ponadto Wykonawca uważa, że doręczenie mu reklamowanych wyrobów powinno być obowiązkiem Zamawiającego. Wykonawca odsyła również do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności posługiwania się jednostkami roboczymi;

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 76

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §6 ust. 11 projektu umowy poprzez przyjęcie, że obowiązek dostarczania leku synonimowego w cenie zaoferowanej w ofercie istnieje jedynie w przypadkach, gdy jest obiektywnie możliwy do realizacji?

Uzasadnienie:

Wykonawca zauważa, że nie jest w stanie antycypować czy dany lek synonimowy nie będzie obiektywnie droższy niż lek określony w ofercie. Obowiązek dostarczania leku zastępczego w cenie ofertowej, powinien wiązać Wykonawcę, o ile realnie jest możliwy do zrealizowania. Zaprzestanie produkcji wynika z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, wobec tego nie powinien on ponosić negatywnych konsekwencji z tego tytułu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 77

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 12 projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku, gdy Wykonawca z własnej winy nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3 Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilościach i asortymencie nie zrealizowanej w terminie dostawy”?

Uzasadnienie:

Niedostarczenie towarów w terminie może być skutkiem działania siły wyższej, osób trzecich lub nawet Zamawiającego, Wykonawca nie powinien ponosić negatywnych konsekwencji zdarzeń, na które nie ma wpływu. Zakup zastępczy powinien więc być dopuszczalny tylko wówczas, gdy nieterminowa dostawa wynika z wyłącznej winy Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 78

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie do §6 kolejnego ustępu piętnastego w następującym brzmieniu: „15. W każdym przypadku Zamawiający zamówi wyroby o wartości co najmniej 80% wartości netto wskazanej w §4 ust. 3 i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o jej realizację”?

Uzasadnienie:

Wykonawca powinien wskazać minimalny poziom zamówień, który zrealizuje bez względu na okoliczności, w przeciwnym wypadku Wykonawcy nie mogą w ogóle określić opłacalności całego przedsięwzięcia. Poziom 80% wartości umowy umożliwi racjonalne skalkulowanie ryzyka i przedstawienie oferty korzystnej dla obu stron.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 79

##### **Dotyczy: Projekt umowy.**

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie § 8 ust. 1 i 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „1. W przypadku niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w §6 ust. 3, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości netto faktury za daną dostawę za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto faktury za daną dostawę.

2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy jednej ze stron, druga strona umowy może dochodzić od strony winnej, kary umownej w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnienie:

- Kara umowna powinna być naliczana od wartości netto przedmiotu umowy, gdyż tylko ta wartość ma dla Wykonawcy ekonomiczne znaczenie (co wynika z art. 32 ustawy PZP). Podatek VAT wchodzący w skład kwoty brutto jest daniną publiczną, której Wykonawca jest tylko płatnikiem;
- Prosimy o obniżenie kary umownej za zwłokę do 0,5% dziennie. Kara w wysokości 1% dziennie jest prawie czterdzieści razy wyższa niż odsetki za opóźnienie w płatności należne Wykonawcy, mając na uwadze zasadę równości stron, zasadnym jest więc jej miarkowanie;
- Kara umowna za odstąpienie od umowy powinna być obliczana w oparciu o wartość jeszcze niezamówionego asortymentu, w przeciwnym wypadku miałyby zawsze tę samą wysokość, nawet w przypadku realizacji umowy w 99%, co byłoby niesprawiedliwe;

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 80

##### **Dotyczy: Projekt umowy.**

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie § 9 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiający może odstąpić od niezrealizowanej części umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, to znaczy w następujących przypadkach:

- a) trzykrotnego nienależytego wykonywania istotnych postanowień niniejszej umowy,
- b) trzykrotnego i uzasadnionego stwierdzenia przez Zamawiającego wady fizycznej lub prawnej przedmiotu umowy,
- c) zgłoszenia przez Zamawiającego trzech uzasadnionych reklamacji złożonych na dostarczone przez Wykonawcę przedmiot zamówienia,
- d) trzykrotnego dostarczania przez Wykonawcę przedmiotu innego niż wskazany w ofercie,
- e) zwłoki w dostawie przedmiotu zamówienia przekraczającą 14 dni roboczych”?

Uzasadnienie:

- Odstąpienie od umowy oznacza poważne konsekwencje dla obu stron, umowę uważa się bowiem za niebyłą od samego początku, a strony zobowiązane są zwrócić sobie to, co wzajemnie świadczyły. Z uwagi na to, że przedmiotem niniejszej umowy jest systematyczna dostawa towarów, zasadnym jest, aby odstąpienie od niej było możliwe wyłącznie w stosunku do jeszcze jej niezrealizowanej części;
- Odstąpienie od umowy powinno być dopuszczalne jedynie w konkretnych przypadkach, a nie wymienionych przykładowo. W przeciwnym razie uprawnienie to mogłoby być wykorzystane przez Zamawiającego w przypadku każdego, nawet mało istotnego naruszenia umowy przez Wykonawcę;
- Odstąpienie od umowy może być dopuszczalne w przypadku powtarzających się naruszeń istotnych postanowień umowy, Wykonawca proponuje trzy takie uchybienia każdego rodzaju. W przypadku reklamacji koniecznym jest, aby okazała się ona uzasadniona, czyli Wykonawca rzeczywiście dostarczył wyroby złej jakości;

- Odstąpienie od umowy powinno być dopuszczalne w przypadku zwłoki, czyli zawinionego opóźnienia Wykonawcy, trwającej powyżej 14 dni roboczych – pojęciem zwłoki oraz dni roboczych umowa posługuje się w innych miejscach;

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 81

**Dotyczy: Projekt umowy.**

Czy Zamawiający może wyjaśnić rozbieżności między zapisem §10 ust. 2 oraz §11 ust. 1 punkt f)?

Uzasadnienie:

§10 ust. 2 projektu umowy przewiduje, że w przypadku niewyczerpania wartości umowy w terminie ulega ona automatycznie przedłużeniu do dnia zrealizowania pełnej kwoty nominalnej, natomiast §11 ust. 1 punkt f) stanowi, że Zamawiający jedynie dopuszcza możliwość wydłużenia okresu maksymalnie o 6 miesięcy obowiązywania umowy w przypadku niewyczerpania jej wartości w drodze aneksu do umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z § 11 z ust. 2 punkt f).**

#### Pytanie nr 82

**Dotyczy: Zadanie 3 poz. 1,2,3,6,7,8,9,10,11,13,14,15**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 3 w pozycji nr 1,2,3,6,7,8,9,10,11,13,14,15

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worków Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worków wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 83

**Dotyczy: Zadanie 4 poz. 1.**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 4 pozycji nr 1 i utworzenie z tej pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 84



**Dotyczy: Zadanie 6 poz. 1 i 2.**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 6 w pozycji nr 1 i 2 Wody do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65oC. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 85**

**Dotyczy: Zadanie 6 poz. 3.**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 6 w pozycji nr 3 roztworu NaCl do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65oC. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 86**

**Dotyczy: Zadanie 6 poz. 5 i 6.**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 6 w pozycji nr 5,6 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 87**

**Dotyczy: Zadanie 36 poz. 8.**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 36 w pozycji nr 8 preparatu o takim samym zastosowaniu Glicynę 1.5%, będącą sterylnym, apirogennym płynem irygacyjnym o podobnej osmolarności, własnościach optycznych, niskim przewodnictwie elektrycznym, nie powodującą powstawania osadów na sprzęcie, mającą takie samo zastosowanie w endoskopowych zabiegach urologicznych ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 88**

**Dotyczy: Zadanie 36 poz. 11.**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu nr 36 w pozycji nr 8 preparatu o takim samym zastosowaniu Glicynę 1.5%, będącą sterylnym, apirogennym płynem irygacyjnym o podobnej osmolarności, własnościach optycznych, niskim przewodnictwie elektrycznym, nie powodującą powstawania osadów na sprzęcie, mającą takie samo zastosowanie w endoskopowych zabiegach urologicznych ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.**

#### **Pytanie nr 89**

**Dotyczy: Zadanie 26 poz. 24.**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 26 poz. 24 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź: W zadaniu 26 nie ma pozycji 24.**

#### **Pytanie nr 90**

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 38 i 39.**

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 18 pozycji 38 i 39, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 91**

**Dotyczy: Zadanie 24 poz. 1.**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 24 pozycja 1, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

#### **Pytanie nr 92**

**Dotyczy: Zadanie 34 poz. 22 i 23.**

Czy zamawiający w pakiecie 34 pozycje 22 i 23 ma na myśli lek Morphini w postaci morphini sulfas?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 93**

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 9.**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 42 pozycja 9 Calcium Chloratum 10% 10 ml x 10 amp.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 94**

**Dotyczy: Zadanie 61 poz. 10.**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 61 pozycja 10, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 95

**Dotyczy: Zadanie 61 poz. 21 i 22.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Metamizolum naticum w pakiecie 61 pozycja 21 i 22 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram (Tramadoli hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml) przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 96

**Dotyczy: Zadanie 61 poz. 44 i 46.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Metamizolum naticum w pakiecie 61 pozycja 21 i 22 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram (Tramadoli hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml) przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 97

**Dotyczy: Zadanie 61 poz. 29 i 30.**

Czy zamawiający, w pakiecie 61 pozycja 29, 30, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25<sup>0</sup> C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 98

**Dotyczy: Zadanie 71 poz. 1**

Czy zamawiający w pakiecie 71 pozycje 1, ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 99

**Dotyczy: Zapisy SIWZ.**

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.kaps.draż ; tabl.-kaps.tabl.powł.draż; (i odwrotnie ), tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 100

**Dotyczy: Zapisy SIWZ.**

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 ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 101

**Dotyczy: Zapisy SIWZ.**

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, zaokrąglone w górę.**

#### Pytanie nr 102

**Dotyczy: Zapisy SIWZ.**

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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zaokrąglić w górę.**

#### Pytanie nr 103

**Dotyczy: Zapisy SIWZ.**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź: Wycenić z informacją o braku alternatywy. Zamawiający dopuszcza także produkty z importu interwencyjnego.**

#### Pytanie nr 104

**Dotyczy: Zadanie 24 poz. 1.**

Dotyczy zadania 1pozycja 24, czy Zamawiający dopuści wycenę Gamma anty-HBS 200, 200j.m.;1 ml, roztwór do wstrz.,1 amp. (brak dostępności dawki 3ml) w ilości 6 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 105

**Dotyczy: Zadanie 1 poz. 24.**

Dotyczy zadania nr 1 poz. 24. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml. W ilości 6 opakowań ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 106

**Dotyczy: Zadanie 1 poz. 41.**

Dotyczy zadania nr 1 poz. 41. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.**

#### Pytanie nr 107

**Dotyczy: Zadanie 1 poz. 37.**

Dotyczy zadania nr 1 poz. 37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g w ilości 17,2 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 108

**Dotyczy: Zadanie 1 poz. 38.**

Dotyczy zadania 1 pozycja 38, czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f w ilości 61 op. ?Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 109

**Dotyczy: Zadanie 1 poz. 39.**

Dotyczy zadania 1 , pozycja 39 – Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci amp.strz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 110

**Dotyczy: Zadanie 2 poz. 42.**

Dotyczy zadania nr 2 poz. 42 - w op. x 12 szt dostępny jest lek w postaci fiole. W postaci amp. dostępny jest lek w op. x10 szt. Czy wycenić lek w op. x 12 fiole. w ilości 2 op. ,czy lek w op. x10 amp. w ilości 3,6 op.

**Odpowiedź: W zadaniu 2 nie ma pozycji 42.**

#### Pytanie nr 111

**Dotyczy: Zadanie 2 poz. 4.**

Dotyczy zadania nr 2 poz. 4 – czy należy wycenić lek w dawce 10mg/5ml (2mg/ml) syrop 250 g. Taka dawka jest zarejestrowana.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca jest zobowiązany wskazać tę zmianę w ofercie.**

#### Pytanie nr 112

**Dotyczy: Zadanie 16 poz. 3,4,5.**

Dotyczy zadania nr 16 poz. 3,4,5 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl. powł. . Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej .

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 113

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 1.**

Dotyczy zadania nr 18 poz. 1 – prosimy o dopuszczenie lek w postaci tabl.dojel. . Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej .

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 114

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 16.**

Dotyczy zadania nr 18 poz. 16 – prosimy o dopuszczenie lek w postaci tabl.o przedł. uwal. W takiej postaci lek jest dostępny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 115

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 18.**

Dotyczy zadania nr 18 poz. 18 – prosimy o dopuszczenie lek w postaci kaps. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej .

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 116

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 34.**

Dotyczy zadania nr 18 poz. 34 – lek jest dostępny w postaci tabl .o przedł.uwal. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.przedł.uwal.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 117

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 47.**

Dotyczy zadania nr 18 poz. 47. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 118

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 46.**

Dotyczy zadania nr 18 poz. 46. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 119

**Dotyczy: Zadanie 14 poz. 13, 14, 15,16.**

Dotyczy zadania nr 14 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 14 poz. 13, 14,15,16- ENOXAPARINUM NATRICUM i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywna odpowiedz na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.**

#### Pytanie nr 120

**Dotyczy: Zadanie 17 poz. 1.**

Dotyczy pakietu 17, pozycja 1, - czy Zamawijacy dopuści wycenę opakowania x 5 fiolek w ilości 1600 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 121

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 18.**

Dotyczy zadania nr 19 poz. 18 – brak produkcji op. x 20 szt . Prosimy o dopuszczenie op. x10 szt. w ilości 8 op.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca jest zobowiązany wskazać tą zmianę w ofercie.**

#### Pytanie nr 122

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 40.**

Dotyczy pakiet 19, pozycja 40, Czy Zamawiający dopuści Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk. W ilości 2 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca jest zobowiązany wskazać tę zmianę w ofercie.**

#### Pytanie nr 123

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 28.**

Dotyczy zadania nr 19, pozycja 28, Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowania x 10 ampułek, w ilości 1,2 opakowania z przeliczenia tak aby liczb była zgodna z SIWZ?(obecnie jest dostępne opakowanie x10).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca jest zobowiązany wskazać tę zmianę w ofercie.**

#### Pytanie nr 124

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 44.**

Dotyczy zadania nr 19 poz. 44. - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że obie dawki będą pochodzić od jednego producenta.**

#### Pytanie nr 125

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 45.**

Dotyczy zadania nr 19 poz. 45. - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że obie dawki będą pochodzić od jednego producenta.**

#### Pytanie nr 126

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 51.**

Dotyczy zadania nr 19 pozycja 51, Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej na tabletkę powlekaną (sprzedaż tabletki rozpuszczalnej prowadzi bezpośrednio Producent) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z informacją o dystrybucji pod pakietem.**

#### Pytanie nr 127

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 51.**

Dotyczy zadanie nr 19, pozycja 51 – Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, preparat jest wyłącznie dystrybuowany przez producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.**

#### Pytanie nr 128

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 24.**

Dotyczy zadania nr 19 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 8 opakowań?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 129

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 47.**

Dotyczy zadania nr 19 poz. 47. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 130

**Dotyczy: Zadanie 20 poz. 14.**

Dotyczy zadania nr 20 poz. 14 – lek jest dostępny tylko w postaci tabl.powl o przedł.uwal. lub tabl. o przedł.uw. Jaką postać leku Zamawiający dopuści do wyceny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści do wyceny tańszą postać leku.**

#### Pytanie nr 131

**Dotyczy: Zadanie 23 poz. 47.**

Dotyczy zadania nr 23 poz. 47 – czy chodzi o lek w dawce 0,28mg/g aer. Na skórę 16,25g(30ml) ?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

#### Pytanie nr 132

**Dotyczy: Zadanie 25 poz. 1,4.**

Dotyczy zadania nr 25 poz. 1,4 – produkt jest dostępny w op. but. prosimy o dopuszczenie do wyceny produkt w op. but.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 133

**Dotyczy: Zadanie 27 poz. 1,2.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 27 pozycji 1 i 2 do osobnego pakietu w celu uzyskania bardziej konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.**

#### Pytanie nr 134

**Dotyczy: Zadanie 27 poz. 1.**

Dotyczy zadania nr 27 Pozycja 1. Prosimy o dopuszczenie do wyceny Gadoteric Acid 7,5 mmol/15 ml, inj. 10 butelek/opakowanie – ilość 60 op. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 135

**Dotyczy: Zadanie 27 poz. 2.**

Dotyczy zadania nr 27 Pozycja 2. Prosimy o dopuszczenie do wyceny Gadoteric Acid 5 mmol/10 ml, inj. 10 butelek/opakowanie – ilość 16. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 136

**Dotyczy: Zadanie 34 poz. 5.**

Dotyczy zadania nr 34 poz. 5 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.pow. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie nr 137**

**Dotyczy: Zadanie 34 poz. 24,29.**

Dotyczy zadania nr 34 poz. 24,29 – lek jest dostępny tylko w postaci tabl. o przedł.uwal . Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w takiej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 138**

**Dotyczy: Zadanie 34 poz. 20.**

Dotyczy zadania nr 34 poz. 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie nr 139**

**Dotyczy: Zadanie 35 poz. 24.**

Dotyczy zadania nr 35 poz. 24 – lek jest dostępny tylko w postaci tabl.powl o przedł.uwal. lub tabl.. o przedł.uw . Jaką postać leku Zamawiający dopuści do wyceny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 140**

**Dotyczy: Zadanie 35 poz. 25, 43, 64.**

Dotyczy zadania nr 35 poz. 25,43,64 – lek jest dostępny tylko w postaci tabl. o przedł.uwal . Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w takiej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 141**

**Dotyczy: Zadanie 40 poz. 5 i 6.**

Dotyczy zadania nr 40 poz. 5 i 6 – lek jest dostępny tylko w postaci tabl. o przedł.uwal . Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w takiej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 142**

**Dotyczy: Zadanie 40 poz. 17.**

Dotyczy zadania nr 40 poz. 17 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 143**

**Dotyczy: Zadanie 40 poz. 15.**

Dotyczy zadania nr 40 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp w ilości 10 opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 144

**Dotyczy: Zadanie 40 poz. 40 i 41.**

Dotyczy zadania nr 40 poz. 40 i 41 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci fiol. pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 145

**Dotyczy: Zadanie 40 poz. 43.**

Dotyczy zadania nr 40 poz. 43 – lek jest dostępny tylko w postaci kaps. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci kaps.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 146

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 4.**

Dotyczy zadania nr 42 poz. 4 – czy chodzi o dawkę 17mg MG + 54mg K ?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

#### Pytanie nr 147

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 8.**

Dotyczy zadania nr 42 poz. 8 – zakończona produkcja leku w dawce 0,3 g x 20 tabl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w dawce 200 mg x 20 kaps. Lub wykreślenie pozycji z zadania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 148

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 9.**

Dotyczy zadania nr 42 poz. 9 – lek jest dopuszczony na jednorazowe pozwolenie wydane przez MZ. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek na jednorazowe pozwolenie wydane przez MZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, dopuszcza także chlorek wapnia.**

#### Pytanie nr 149

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 16.**

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 16. 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?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 150

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 16.**

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 16. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 151

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 12.**

Dotyczy zadania nr 42 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści wycenę 6,25 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 szaszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 152

**Dotyczy: Zadanie 42 poz. 29.**

Dotyczy zadania nr 42 poz. 29 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op. x 50 szt w ilości 41,54 op. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zaokrągleniem w górę.**

#### Pytanie nr 153

**Dotyczy: Zadanie 47 poz. 30.**

Dotyczy zadania nr 47 poz. 30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 154

**Dotyczy: Zadanie 68 poz. 5.**

Dotyczy zadania nr 68 poz. 5.

(1.) 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.**

#### Pytanie nr 155

**Dotyczy: Zadanie 68 poz. 6.**

Dotyczy zadania nr 68 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.**

#### Pytanie nr 156

**Dotyczy: Zadanie 68 poz. 7.**

Dotyczy zadania nr 68 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.**

#### **Pytanie nr 157**

**Dotyczy: Zadanie 23 poz. 35.**

Dotyczy zadania 23, pozycja 35, Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 tab.powlekanych w ilości 7 op.z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 158**

**Dotyczy: Zadanie 23 poz. 36.**

Dotyczy zadania 23, pozycja 36, Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 tab.powlekanych w ilości 7 op.z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 159**

**Dotyczy: Zadanie 47 poz. 29.**

Dotyczy zadania 47, pozycja 29 , Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania 2x5ml w ilości 10 op.? ( obecnie dostępne jest tylko takie opakowanie).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 160**

**Dotyczy: Zadanie 47 poz. 31.**

Dotyczy zadania 47, pozycja 31 , Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania 2x5ml w ilości 113 op.? ( obecnie dostępne jest tylko takie opakowanie)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 161**

**Dotyczy: Zadanie 76 poz. 6, 17.**

Dotyczy zadania 76, pozycja 6 ,17 – brak surowca .Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z ostatnia ceną sprzedaży .

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 162**

**Dotyczy: Zadanie 40 poz. 43.**

Dotyczy zadania 40, pozycja 43, Czy Zamawiający dopuści wycenę Egzysta,150 mg, kaps. twarde, 56 szt w ilości 10op.?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie nr 163**

**Dotyczy: Zadanie 68 poz. 3.**

Dotyczy zadania 68 pozycj 3 , Czy Zamawijacy dopuści wycenę Fluconazole Kabi, 2 mg/ml; 50 ml, roztw.do infuz.,10 but.w ilości 15 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 164

**Dotyczy: Zadanie 68 poz. 4.**

Dotyczy zadania 68 pozycja 4 , Czy Zamawiający dopuści wycenę Fluconazole Kabi, 2 mg/ml; 100 ml, roztw.do infuz.,10 but.w ilości 80 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 165

**Dotyczy: Zadanie 73.**

Dotyczy zadania 73, Czy Zamawiający dopuści wycenę Rhophylac 300, 300 mcg/2 ml, roztw.d/wstrz, 1 amp-strz+igła za opakowanie w ilości 49 op. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 166

**Dotyczy: Zadanie 73.**

Dotyczy zadania 73, Czy Zamawiający dopuści w związku z podaniem ceny za mcg zezwoli na podanie ceny jednostkowej netto do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 167

**Dotyczy: Zadanie 76 poz. 29.**

Dotyczy zadania nr 76 poz. 29 – czy należy wycenić op. 250 g w ilości 3 op. (750 g).

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

#### Pytanie nr 168

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 2.**

Dotyczy zadania 19 poz. 2 – czy zamawiający dopuści do wyceny tabl.mus. w dawce 177 mg wapnia.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 169

**Dotyczy: Zadanie 18 poz. 7, 14.**

Dotyczy zadania nr 18 poz. 7,14 – braki produkcji . Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z ostatnia cena sprzedaży i uwaga pod pakietem.

**Odpowiedź: Poz. 14 zamienić na maść, poz. 7 zamienić na inną wielkość opakowania z przeliczeniem.**

#### Pytanie nr 170

**Dotyczy: Zadanie 19 poz. 29, 44, 62, 65.**

Dotyczy zadania nr 19 poz. 29 ,44,62,65 – braki produkcji .Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z ostatnia cena sprzedaży i uwaga pod pakietem.

**Odpowiedź: W tym zadaniu nie ma pozycji 65 a pozostałe zgodnie z odpowiedzią na pytanie 103, wycena i informacja pod pakietem.**

#### Pytanie nr 171

**Dotyczy: Zadanie 23 poz. 25,26, 33.**

Dotyczy zadania nr 23 poz. 25,26,33 – braki produkcji .Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z ostatnia cena sprzedaży i uwaga pod pakietem.

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 103, wycena i informacja pod pakietem.**

#### Pytanie nr 172

**Dotyczy: Zadanie 35 poz. 73.**

Dotyczy zadania nr 35 poz. 73 – braki produkcji .Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z ostatnia cena sprzedaży i uwaga pod pakietem.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę z uwagą pod pakietem.**

#### Pytanie nr 173

**Dotyczy: Zadanie 47 poz. 2.**

Dotyczy zadania nr 47 poz. 2 – braki produkcji .Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z ostatnia cena sprzedaży i uwaga pod pakietem.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę z uwagą pod pakietem.**

#### Pytanie nr 174

**Dotyczy: Zadanie 53 poz. 12.**

Dotyczy zadania nr 53 poz.12 – braki produkcji do 06.2019 r .Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z ostatnia cena sprzedaży i uwaga pod pakietem.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę z uwagą pod pakietem.**

#### Pytanie nr 175

**Dotyczy: Zadanie 76 poz. 6, 8, 17.**

Dotyczy zadania nr 76 poz.6,8,17 – braki produkcji .Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z ostatnia cena sprzedaży i uwaga pod pakietem.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę z uwagą pod pakietem.**

#### Pytanie nr 176

**Dotyczy: Umowa Projekt.**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 6.3 termin dostaw „na cito” z 10 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 różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 177

**Dotyczy: Umowa Projekt.**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.11? 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 rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 178**

**Dotyczy: Umowa Projekt.**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 12.2 dotyczący wzmianki o zakazie cesji? Zakazy określone w umowie zawartej pomiędzy stronami obowiązują przecież niezależnie od tego, czy na dokumencie księgowym poczyniono na ten temat jakąkolwiek wzmiankę. Wykonawca rozumie, iż ma zakaz cesji i konieczność szczególnego znakowania w tym zakresie wystawianych faktur nie wydaje się niezbędna (a nie jest automatycznie możliwa w systemach księgowych Wykonawcy).

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

*Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.*