

Piła, dn. 10.09.2020 roku

EZP.I – 241/65/20

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „Leki, substancje recepturowe oraz dietetyczne środki spożywcze II”.

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

Pytanie nr 1

Pytanie nr 1 – dotyczy pakiet nr 9 poz. 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), 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.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11 g)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę ampułki lub ampułko – strzykawki na fiołki.

Pytanie nr 3

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: Podać pełne ilości zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 4

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: Podać pełne ilości zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 5

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: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

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 9

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.12? 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 10

Czy Zamawiający w par. 8.1 zamiast naliczania kary od wartości brutto zadania będzie naliczać ją od wartości brutto dostawy? Obecny zapis prowadzi do naliczenia kar w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 12.1 dotyczący wzmianki o zakazie cesji? Zakazy określone w umowie zawartej pomiędzy stronami obowiązują przeciw 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 niezbędną (a nie jest automatycznie możliwa w systemach księgowych Wykonawcy).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane leki w Pakietach nr 6 poz. 1-3 i nr 39 poz. 1 posiadały własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane leki w Pakietach nr 6 poz. 1-3 i nr 39 poz. 1 były zarejestrowane we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowane leki w Pakietach nr 6 poz. 1-3 i nr 39 poz. 1 były objęte obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Pytanie 1 dotyczy: zadanie 10 – pozycja 8:

Czy pozycji 8 zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu: BEBILON NENATAL PREMIUM RTF (PŁYN) 70 ml, opakowanie zbiorcze 24 szt.

Czy w przypadku wyrażenia przez Zamawiającego zgody przeliczyć ilość opakowań zbiorczych czy pozostawić ich ilość bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem.

Pytanie nr 16

Pytanie 2 dotyczy: zadanie 10 – pozycja 9:

Czy w pozycji 9 zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu : BEBILON HMF; 50 SASZETEK PO 2,2 gr (110 gr) WZMACNIACZ MLEKA KOBIECEGO

Czy w przypadku wyrażenia przez Zamawiającego zgody przeliczyć ilość opakowań czy pozostawić ich ilość bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20

Uprzejmie prosimy o wydłużenie terminu dostaw do 48 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie we wzorze umowy adresu mailowego osób wyznaczonych do kontaktów, odpowiedzialnych za realizację umowy ze strony Zamawiającego, gdyż znacznie usprawni to kontakt między Wykonawcą a Zamawiającym.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 22

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o umożliwienie przesyłania faktur sprzedaży w formie elektronicznej, w tym celu prosimy o wskazanie właściwego adresu mailowego, na który w/w dokument powinien być wysyłany.

Odpowiedź: e-faktury@szpital.pila.pl

Pytanie nr 23

Dotyczy § 8 ust. 1 Projektu Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 0,1% wartości brutto zadania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24

Dotyczy § 8 ust. 2 Projektu Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 5% wartości brutto zadania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 25

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie zapisu do projektu umowy iż „w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, uwzględniająca nową stawkę – cena netto pozostanie niezmienną”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 26

Czy w ZADANIE NR 15 poz. 15 (MACROGOLUM+SODU SIARCZAN BEZWODNY+SODU WODOROWĘGLAN+SODU CHLOREK+POTASU CHLOREK, proszek do p. płynu, 48 torebek 74 g) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaoferowanie 1536 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Moviprep jest numerem 1 w oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!*
Zgodnie Nowymi Rekomendacje ESGE 2019 (1):

- PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania jelita o Porównywalna skuteczność do wysokoobjętościowych roztworów (4l PEG) ale lepsza tolerancja oraz chęć do ponownego zastosowania

o Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWEJ części jelita

- Aby osiągnąć oczyszczanie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania

o Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku:

- ♣ łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu)

- ♣ lepszym smaku (cytrynowy smak)

- ♣ lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

ZADANIE NR 18 :

Czy zamawiający w zadaniu nr 18 miał na myśli preparat wiskoelastyczny hyaluronate sodium 1,4%?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 28

Dotyczy Terminu dostawy na cito:

Czy z uwagi na fakt, że wymienione wyroby medyczne w zadaniu nr 18 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy dla w/w pakietów do 24 godzin?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 29

ZAPYTANIE DO SIWZ

Pyt. 1. Dotyczy zadania nr 24, poz. 5 i 6.

Czy w związku z czasowym brakiem dostępności leku Nitrendypina, Zamawiający wyraża zgodę na wpisanie w formularzu cenowym ostatniej ceny leku wraz z adnotacją, że lek jest czasowo niedostępny?

Jeżeli na powyższe byłaby odpowiedź negatywna, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania nr 24 poz. 5 i 6.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 25 pozycja 21 i 22 aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 31

Czy w pakiecie 13 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Aminomix , 2000 ml w opakowaniu zbiorczym x 4 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

Czy w pakiecie 13 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Volulyte, 500ml w opakowaniu zbiorczym x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33

Czy w pakiecie 13 poz. 9 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Supliven, w opakowaniu 20 amp. x 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycja 11 dopuści SmofKabiven Low Osmo Peripheral o objętości 1400ml, zawartości azotu 5,6g, w opakowaniu zbiorczym x 4 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35

Czy w pakiecie 21 poz. 9 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Ertapenem w opakowaniu x 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36

Czy w pakiecie 30 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Metronidazol w opakowaniu x 40 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Pełne opakowanie zaokrąglić w górę

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 39

Dotyczy § 6 ust. 3 umowy: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił 2 dni robocze. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 24 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 40

Dotyczy § 6 ust. 3 umowy: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na cito” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 10 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 41

Dotyczy § 8 ust. 2 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania

zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 42

Do §6 ust. 3 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 do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 43

Do §6 ust. 10 wzoru 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 zamawiane materiały opatrunkowe i preparaty antybakteryjne do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §6 ust. 10 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."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 44

Do §6 ust. 12 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wskazanym w §6 ust. 12 i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 45

Do §6 ust. 13 wzoru umowy: Do treści §6 ust. 13 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 46

Do §8 ust. 1 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej z tytułu niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie w taki sposób aby wynosiła ona 0,3% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części dostawy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 47

Do §8 ust. 2 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej z tytułu odstąpienia od umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 48

7. Do §11 ust. 2 wzoru umowy: W treści wzoru umowy, w §11 ust. 2 po lit. f prosimy o dodanie lit. g, h oraz i w brzmieniu:

„g) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,
h) wystąpienia dekonunktury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,
i) wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 52

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 53

dot. Zadania nr 15 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 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 54

dot. Zadania nr 15 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 55

Dotyczy Pakietu 19 poz. 2

Zwracam się z prośbą o odpowiedź na pytanie, czy Zamawiający dopuści preparat LEVOFLOXACIN w opakowaniu x 5szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56

Dotyczy Pakietu 20 poz. 1,2

Zwracam się z prośbą o odpowiedź na pytanie, czy Zamawiający dopuści preparat VANCOMYCIN HYDROCHLORIDE w opakowaniu x 1 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57

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

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 58

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: Tak

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę ampułki lub ampułko – strzykawki na fiołki.

Pytanie nr 60

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 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: Pełne ilości opakowań w górę.

Pytanie nr 61

Dotyczy pakietu nr 5, poz. nr 2. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 62

Dotyczy pakietu nr 9, poz. nr 23. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kapsułek do inhalacji. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 63

Dotyczy pakietu nr 9, poz. nr 43

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 43 i 44 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 64

Dotyczy pakietu nr 9, poz. nr 43

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.

Pytanie nr 65

Dotyczy pakietu nr 9, poz. nr 44

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 44 i 43 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 66

Dotyczy pakietu nr 9, poz. nr 44

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67

Dotyczy pakietu nr 9, poz. nr 46

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: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68

Dotyczy pakietu nr 15, poz. nr 11

Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, 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 69

Dotyczy pakietu nr 31, poz. nr 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 70

Czy Zamawiający w zadaniu 21, poz. 7 wymaga rejestracji leczenia inwazyjnej kandydozy u dzieci oraz młodzieży w wieku od 1 miesiąca do < 18 lat?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 71

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 2 z pakietu nr 5? Umożliwi to udział większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 72

Dotyczy pakietu nr 9, poz. nr 3. Czy Zamawiający miał na myśli preparat złożony w dawce: Vit. A+D3,(20000 j.m.+10000 j.m)/ml, płyn doustny, 10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 73

Dotyczy pakietu nr 9, poz. nr 4.

Czy Zamawiający dopuści preparat Juvit D3, 20 000 j.m./ml, krople doustne, 10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 74

Dotyczy pakietu nr 9, poz. 13.

Czy Zamawiający wydzieli pozycję ze względu na zakończoną produkcję?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 75

Dotyczy pakietu nr 9, poz. 39.

Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Cathejell, 12,5g, żel, z lidokainą, sterylny, nawilżający, 25szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76

Dotyczy pakietu nr 9, poz. 50. Czy Zamawiający wydzieli pozycję do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 77

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10, poz. nr 6 miał na myśli 1 opakowanie 350 g, gdyż tylko w takiej formie produkt Humana z MCT występuje na rynku?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 78

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10, poz. nr 7 miał na myśli produkty o nazwach handlowych: Nutramigen 1 LGG, prosz., 400 g; Nutramigen 2 LGG, prosz., 400 g?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 79

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10, poz. nr 11 oraz 12 dopuści produkty zarejestrowane w postaci ampułek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 80

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10, poz. nr 15 miał na myśli produkt w postaci tabl. powł. przedł. uw.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 81

Czy Zamawiający w pakiecie nr 15, poz. nr 29 dopuści produkt w opakowaniu x 30 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 82

Czy Zamawiający w pakiecie nr 17, poz. 30 miał na myśli produkt złożony o nazwie handlowej: Tears Naturale II, krople do oczu, 15 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 83

Czy Zamawiający w pakiecie nr 30, poz. nr 1 dopuści produkt pakowany x 40 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 84

Czy Zamawiający w pakiecie nr 31, poz. nr 1 dopuści produkt pakowany x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.