

Włoszczowa, dnia 22.05.2018r.

Znak DOAT 45 /05/2018

**Dotyczy: Odpowiedzi na pytania do przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ we Włoszczowie. Nr sprawy 03/04/2018.**

**Pytanie nr 1**

Z uwagi na brak możliwości złożenia oferty bezpośrednio przez producenta, zwracamy się z prośbą o zgodę na wydzielenie do osobnego zadania pozycji nr 5, 14, 15, 19, 22, 23 z Pakietu nr 1, oraz pozycji nr 3, 13, 20, 28, 29, 30, 55, 56 z Pakietu nr 30. Możliwość przystąpienia bezpośrednio przez producenta do nowo powstałego zadania pozwoli na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Tak

**PAKIET NR 1 A**

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka a VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
5		CEFEPIME inj. 1g		fiol	100						
14		LEVOFLOXACIN 500mg/100ml		fl.	10						
15		LINEZOLIDUM roztwór do infuzji 2mg/ml 300ml		worek	100						

19		NEOMYCIN + BACITRACIN 5.000j.m. + 250j.m. w 1g maść à 20g		op	150								
22		VANCOMYCIN inj. 1g		fiol.	240								
23		CLINDAMYCIN 300mg x 16 tabl.		op.	25								
		RAZEM											

WADIUM DO PAKIETU NR 1 A – 254,00 ZŁ.

PAKIET NR 30 A

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer kata logowy	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka a VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
3		AMBROXOL 15mg/2ml x 5 amp.		op.	350						
13		KETOPROFEN 100mg/2ml x 10 amp.		op.	510						
20		PROPOFOL 200mg/20ml x 5 fiol.		op.	450						
28		ALUMINIUM ACETATE 1g x 6 tabl.		op.	210						
29		AMLODIPINE 5mg x 30 tabl.		op.	60						
30		AMLODIPINE 10mg x 30 tabl.		op.	30						
55		KETOPROFEN 50mg x 30 kaps.		op.	60						

56	KETOPROFEN forte 100mg	x 30 tabl.	op.	100			
	RAZEM						

WADIUM DO PAKIETU NR 30 A – 287,51 ZŁ.

**Pytanie nr 2**

Czy w pakiecie Nr 20 poz. 1 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 1mg/2ml x 20amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 20 poz. 1 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 1mg/2ml x 20amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 20 poz. 1 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 1mg/2ml x 20amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteina?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 5**

Czy w pakiecie Nr 20 poz. 1 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 1mg/2ml x 20amp.) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**Odpowiedź:**

Wymaga – zgodnie z CHPL

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 30 poz. 58 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) przeznaczanego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakovanie zawiera 20 kapsutek, po przeliczeniu kapsutek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 7**

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

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 6, wymaga aby, Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 30 pozycja 16 i 17 (*Metamizolum natrium* inj.1 g / 2 ml x 5 amp.) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadolii hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPL produktu?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 14 poz nr 2 insulinum glarginum do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców ?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 15 poz nr 7,11,14,15 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców ?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.5? Przedmiotem niniejszego postępowania jest konkretny lek, wskazany w ofercie Wykonawcy i tenże lek Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć po zaferowanej cenie. Zmiana przedmiotowa w tym zakresie nie może stanowić zobowiązania Wykonawcy w postępowaniu.

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.2? Przedmiotem niniejszego postępowania jest konkretny lek, wskazany w ofercie Wykonawcy i tenże lek Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć po zaferowanej cenie. Zmiana przedmiotowa w tym zakresie nie może stanowić zobowiązania Wykonawcy w postępowaniu.

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr14**

Czy Zamawiający w par. 6.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. **Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.**

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 15**

Czy dane wskazane w par. 6.6.c, to jest nazwa kontrahenta, nazwa odbiorcy, nr faktury, NIP Zamawiającego i Wykonawcy, nazwa produktu, ilość sprzedana, cena netto, stawka VAT, symbol SWW, seria i data ważności leków mogą znajdować się na fakturze, czy konieczne jest ich podanie na osobnym dokumencie „specyfikacji”?

**Odpowiedź:**

Mogą być na fakturze.

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający w par. 7.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 3 dni jest niemożliwe.

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 8.4? może on prowadzić do wykonywania umowy z rażącą stratą dla Wykonawcy i jest sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający w par. 8.5 dopisze, że chodzi o ustawowe odsetki za opóźnienie?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 10.6? Windykacja roszczeń u Wykonawcy odbywa się wg jednolitej procedury, która nie przewiduje trybu zawezwania do próby ugodowej.

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 20**

Czy zamawiający w Pakiet nr 15 w pozycji 3 (PANCREATIN 10.000j Ph.Eur.lipazy x 50 kaps. dojelitowe) wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Pancreatinum 10 000, którego skład to:

**NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO:**

1. Pangrol 10 000, 10 000 j. Ph. Eur., kapsułki

**SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY**

kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur.

Substancja pomocnicza o znanym działaniu: żółcień chinolinowa

**POSTAĆ FARMACEUTYCZNA**

Kapsułka

Kapsułki zawierające minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 21**

**Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 30 poz. 58 w przedmiotowym postępowaniu:**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek bakterii stosowany również w produkcji oryginalnym) w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 22**

**Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 30 poz. 58 w przedmiotowym postępowaniu:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowanego spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 23**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 poz. 16 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania zasyпки zawierającej w swoim składzie alantoinę?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ



#### **Pytanie nr 24**

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 15 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści preparat w którego skład wchodzi  
L – asparaginian L-ornityny w ilości 150 mg, konfekcjonowany w opakowaniach po 40 tabletek oraz po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań  
, zaakrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

#### **Pytanie nr 25**

- 1) Czy Zamawiający w Pakiet 7 poz. 6 (BUPIVACAINE SPINAL HEAVY 0,5% 4ml x 5 amp.) **wymaga zaoferowania 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 26**

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 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 §5 ust.3 projektu umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 27**

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 na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.5 projektu umowy)?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu §4 ust.3 projektu umowy w części dotyczącej obowiązku powiadomienia Zamawiającego o zmianach cen urzędowych ze względu na fakt, że informacje o zmianach cen urzędowych leków są powszechnie dostępne i publikowane przez Ministra Zdrowia w Dziennikach Urzędowych oraz na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 29**

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 na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §5 ust.2 projektu umowy)?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 30**

Co Zamawiający rozumie w treści §6 ust.6 ppkt a) projektu umowy? Czy do każdej dostawy należy dołączać dokumenty dopuszczenia do obrotu?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 31**

Do treści §7 ust.4 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

**Pytanie nr 32**

Prosimy o wykreślenie w zdaniu drugim §8 ust.1 projektu umowy: "...oraz dokumencie WZ".

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 33**

Do §8 ust.4 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z istotnych postanowień umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego Wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 34**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §8 ust.8 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 35**

W związku z tym, iż zapis zakazujący Wykonawcy wstrzymywanie dostaw w przypadku nie spełnienia świadczenia pieniężnego przez Zamawiającego, jest niezgodny z art. 552 k.c. to prosimy o rezygnację z części zapisu w §9 ust.2 projektu umowy poprzez wykreślenie słów: "... bądź odmowy dostaw ...".

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 36**

Do §9 ust.2 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 0,5% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 37**

Do §9 ust.3 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 38**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §9 ust.4 projektu umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 39**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiol., amp., kg itp.? Zgodnie z Prawem

Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 40**

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiol., amp., kg etc, z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

Do 2 miejsc

**Pytanie nr 41**

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 leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, tabl.o przedłużonym uwalnianiu – tabl., o zmodyfikowanym uwalnianiu, fiol za worek, worek za – KabiPack i odwrotnie

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 42**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 2. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 43**

Dotyczy pakietu nr 13. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 44**

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban 37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 45**

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, roztd./wst, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 46**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 3. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt .

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 47**

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 10. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 48**

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 49**

Dotyczy pakietu nr 30 poz. 58. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty



**WADIUM DO PAKIETU NR 14 A – 2,23 Zł.****Pytanie nr 53**

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 9. Czy ze względu na brak produkcji i niedostępność na rynku preparatu Formaldehyd 40% Zamawiający dopuści wycenę preparatu o stężeniu 35% lub 37%?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 54**

Proszę o wydzielenie z pakietu 21 poz. 2 i utworzenie odrębnego lub umożliwienie złożenia oferty na poszczególne pozycje. Pozwoli to przystąpić większej licznie oferentów, a tym samym uzyskanie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:**

Tak

**PAKIET NR 21 A**

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer kata logowy	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka a VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2		DESFLURANUM płyn do inhalacji 240ml Szpital wymaga aby oferent bezpłatnie użyczył i serwisował parownice zgodnie z zaferowanym preparatem w ilości 3 szt.proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji fioł. 500 j.m. + 10 ml ampułkostrzykawka		fl.	36						
		RAZEM									

**WADIUM DO PAKIETU NR 21 A – 12 700,80 Zł.**



**Pytanie nr 55**

Proszę o wydzielenie z pakietu 44 poz. 2 i utworzenie odrębnego lub umożliwienie złożenia oferty na poszczególne pozycje. Pozwoli to przystąpić większej licznie oferentów, a tym samym uzyskanie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:**

Tak

**PAKIET NR 44 A**

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer kata logo wy	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka a VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2		Tiamina 50mg/ml x10amp		op	10						
		RAZEM									

WADIUM DO PAKIETU NR 44 A – 3,39 Zł.

**Pytanie nr 56**

Proszę o wydzielenie z pakietu 39 poz. 3. Lek sprzedawany jest wyłącznie przez producenta.

**Odpowiedź:**

Tak

PAKIET NR 39 A

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer kata logo wy	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka a VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
3		RYTUKSYMAB a 500mg	op		45						
		RAZEM									

WADIUM DLA PAKIETU NR 39 A – 3 980,55 ZŁ.

**Pytanie nr 57**

Dotyczy pakietu 27 poz. 1. W związku z zakończeniem produkcji leku GLYCERYL TRINITRATE 10mg/5ml, proszę o dopuszczenie preparatu równoważnego w dawce 10mg/10ml.

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 58**

Dotyczy pakietu 15 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu HepaDr. A, tabl., 40 szt.?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 59**

Dotyczy pakietu 5 poz. 1. Proszę o określenie wielkości fiołki, jaką należy wycenić.

**Odpowiedź:**

50g/1l

**Pytanie nr 60**

Czy w pakiecie 30 poz. 39 i 45 Zamawiający oczekuje wyceny leku w postaci tabl. / kaps. o przedl./ zmodyf. uwalnianiu? Preparaty te są dostępne tylko w tej postaci.

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 61**

Proszę o dopuszczenie zmiany postaci leków i wycenę:

- tabl. powlekanych – pak. 1 poz. 3, 9, 23, pak. 15 poz. 16 i 17, pak. 30 poz. 39, 40, 64, 65, 70 i 71
- tabl. draż. – pak. 15 poz. 2, pak. 30 poz. 50
- amp-strzyk – pak. 12 poz. 1
- kaps. / kaps. twardych – pak 2 poz. 3, 4, pak. 30 poz. 45, 56

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 62**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 63**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 8 ust. 4 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 64**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2, 3, 4:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto za każde 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 6 ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie części zamówienia.**

**Odpowiedź:** Nie

3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 7 ust. 2 Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia częściowego.**

**Odpowiedź:** Nie

4. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 10 % wartości **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Nie

**Pytanie nr 65**

Z uwagi na fakt, że chlorek potasu jest lekiem wysokiego ryzyka i znajduje się na liście „leków wysokiego ryzyka” w Unii Europejskiej, czy w pakiecie nr 23, pozycja nr 5, 6, 7, należy zaferować wyspecyfikowany gotowy do użytku roztwór chlorku potasu, w opakowaniu stojącym zawierającym dwa niezależnie zabezpieczone porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz czytelną etykietę z fioletowym – różowym trójkątem wskazującym na lek wysokiego ryzyka!!!, oraz co najmniej 6 stopniową skalę podaży grawitacyjnej tj. 100,200,250,300,350 i 400 ml na opakowaniu ?.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 66**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 23, pozycji nr 1, 2, 4, celem złożenia oferty bezpośrednio od producenta na w/w asortyment ?.

**Odpowiedź:**

Tak

**PAKIET NR 23 A**

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer kata logo wy	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka a VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1		GLUCOSE 5% butelka stojąca z dwoma membranami lub dwa sterylne, niezależnie zabezpieczone porty 100ml		fl	1200						
2		GLUCOSE 10% butelka stojąca z dwoma membranami lub dwa sterylne, niezależnie zabezpieczone porty 100ml		fl	500						
4		GLUCOSE 20% butelka stojąca wyposażona w dwa sterylne, równej średnicy niezależnie zabezpieczone porty 100ml		fl.	200						
<b>RAZEM</b>											

WADIUM DLA PAKIETU NR 23 A – 92,46 Zł.

**Pytanie nr 67**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 39 poz. 3 tj. produktu leczniczego Rytuksymab a 500mg?. Proszę swą motywujemy tym, iż Roche Polska Sp. z o.o. jest wyłącznym dystrybutorem ww.leku. Wydzielenie ww. leku osobnego pakietu pozwoli na złożenie ważnej oferty.

**Odpowiedź:**

Tak

**PAKIET NR 39 A**

Lp.	Kod CPV	Nazwa/opis produktu	Numer katalogowy	Jm	Ilość	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Stawka a VAT	Wartość podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
3		RYTUKSYMAB a 500mg	op		45						
		RAZEM									

WADIUM DLA PAKIETU NR 39 A – 3 980,55 Zł.

**Pytanie nr 68**

Dotyczy załącznika cenowego, pakiet nr 33.

Czy Zamawiający dopuści preparat biosimilarny o nazwie Erelzi (etanercept), który został zarejestrowany w Polsce w czerwcu 2017 roku, a refundowany od 01.11.2017? Karta charakterystyki preparatu Erelzi została zaaprobowana przez EMA i nie wykazuje różnic w zakresie wskazań, dawkowania oraz działań niepożądanych względem preparatu aktualnie stosowanego przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Tak

**DYREKTOR**  
Zespołu Opieki Zdrowotnej  
wch.wkaszowie  
*Adrian Podmuż*  
mgr Adrian Bochnia