

Włoszczowa, dnia 04.01.2021 r.

Znak DOAT 01/01/2021

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do postępowania na dostawę leków dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie - Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II.

Nr sprawy 25/12/2020.

**Pytanie nr 1**

**Pytanie 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 2**

**Pytanie 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pełne opakowania**

**Pytanie nr 3**

**Pytanie 3** - Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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: Pełne, przeliczone w górę**

**Pytanie nr 4**

**Pytanie 4** – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 5**

**Pytanie 5** – 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:** Tak wyraża zgodę

#### **Pytanie nr 6**

**Pytanie 6** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź:** Tak

#### **Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 2 poz. 15 wymaga aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie „Zaburzenia rytmu serca, zwłaszcza częstoskurcz nadkomorowy, skurcze dodatkowe pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków, w celu zwolnienia czynności komór”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

#### **Pytanie nr 8**

Pytanie do pakietu 18 pozycja 11

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

**Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.**

**Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zglębnik** ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zglębnik żołądkowy lub jelitowy.

**Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu**, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

**Lek Kaldyum nie zawiera laktozy**, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź:** Tak

#### **Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający w pozycji 1,2 pakiet 54 dopuści postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony

na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 57 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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 opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 12**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 13**

Pytanie do pakietu 30 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 14**

Pytanie do pakietu 30 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 15**

Pytanie do pakietu 79 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach po 40 tabletek?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 16**

Pytanie do pakietu 39 pozycji 2, 3, 4 oraz 5

Czy w związku z wycofaniem ze sprzedaży sprzętów do żywienia dojelitowego (zestawów, strzykawek i zgłębników) z końcówką EN-lock Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie sprzętu do żywienia z bezpieczną końcówką EnFit?

Zmiana wynikała z przyjęcia międzynarodowej normy dla złączy wyrobów medycznych w żywieniu dojelitowym i wymianie złączy EnLock na EnFit.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 17**

Pytanie do pakietu 102 pozycji 1

Czy w związku z wycofaniem ze sprzedaży zestawów do żywienia dojelitowego z końcówką EN-lock Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie zestawu z bezpieczną końcówką EnFit?

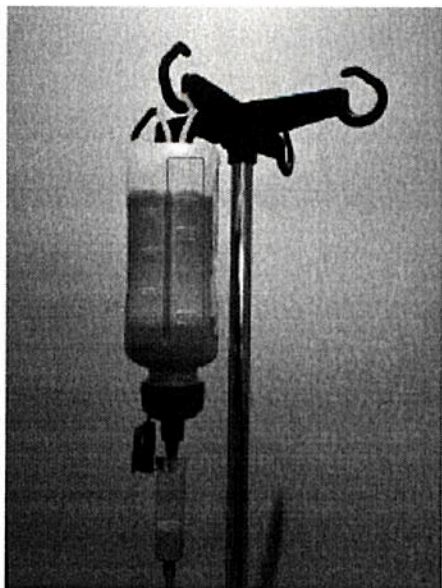
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 18**

Pytanie do pakietu 26 pozycji 2 oraz 3

Czy w związku ze zmianą opakowania miękkiego worek typu Pack na opakowanie butelka typu OpTri, Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie diety w butelce? Diety w worku 1000ml nie są już sprzedawane.

Zmian opakowania podyktowana jest ochroną środowiska jak również wygodą użytkowników. Nowe opakowanie OpTri dzięki odpowiedniej nakrętce umożliwia podaż diet przy użyciu zestawów Flocare do worków, do butelek oraz zestawu uniwersalnego do worków i butelek. Zdjęcia nowej butelki OpTri, która sukcesywnie zastępuje worek typu PACK poniżej:



**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie nr 19**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 10 w pozycji 1,2,3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w **systemie zamkniętym**.

**Uzasadnienie:**

**Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.**

Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów, w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykowania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną **jest sterylizowany parowo**. W tym miejscu warto podkreślić, iż **jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji**.

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia

**Pytanie nr 20**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 12 w pozycji 1,2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia

zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w **systemie zamkniętym**.

**Uzasadnienie:**

**Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.**

Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów, w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną **jest sterylizowany parowo**. W tym miejscu warto podkreślić, iż **jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji**.

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

#### **Pytanie nr 21**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 15 w pozycji 1,2,3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worki „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w **systemie zamkniętym**.

**Uzasadnienie:**

**Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.**

Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów, w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną **jest sterylizowany parowo**. W tym miejscu warto podkreślić, iż **jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji**.

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

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

#### **Pytanie nr 22**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 16 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w **systemie zamkniętym**.

**Uzasadnienie:**

**Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.**

Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów, w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną **jest sterylizowany parowo**. W tym miejscu warto podkreślić, iż **jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji**.

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

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

#### **Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający w Pakiecie 16, pozycja 5 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

**Uzasadnienie:**

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

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

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

#### **Pytanie nr 24**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 37 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w **systemie zamkniętym**.

**Uzasadnienie:**

**Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.**

Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów, w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną **jest sterylizowany parowo**. W tym miejscu warto podkreślić, iż **jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji**.

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

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

#### **Pytanie nr 25**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 88 w pozycji 1,2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worki „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w **systemie zamkniętym**.

**Uzasadnienie:**

**Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.**

Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów, w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną **jest sterylizowany parowo**. W tym miejscu warto podkreślić, iż **jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji**.

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

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

#### **Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 70** dopuści preparat witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiolce bez witaminy K ( Cernevit ) ?



Obecny opis przedmiotu zamówienia wskazuje tylko jednego producenta – firmę B.Braun i nie daje Zamawiającemu gwarancji uzyskania konkurencyjnej ceny . Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert. Zawartość witaminy K w preparatach witaminowych wymaga zgodnie z CHPL regularnego monitorowania czynników krzepnięcia krwi pacjenta a produkty z witaminą K zmniejszają skuteczność leczenia przeciwzakrzepowego.

**Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga**

**Pytanie nr 27**

W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o doprecyzowanie czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 70** wymaga aby dostarczony preparat mógł być przechowywany w temperaturze pokojowej przez cały okres ważności produktu ( nie musi być przechowywany w temperaturze 2-8C) ?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 70** wymaga preparatu witaminowego, który po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temp. 25°C?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający w par. 5.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Przedmiotem niniejszego postępowania jest konkretny lek, wskazany w ofercie Wykonawcy i tenże lek Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć po zaoferowanej cenie. Zmiana przedmiotowa w tym zakresie nie może stanowić zobowiązania Wykonawcy w postępowaniu.

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 30**

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 31**

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 32**

Czy Zamawiający zgodnie z par. 8.3 dopuszcza faktury wystawiane raz w miesiącu? Nawiązanie do tygodnia w zapisie par. 8.3 budzi wątpliwość, czy faktura może pojawiać się rzadziej, to jest być dostarczana raz w miesiącu.

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 8.6? może on prowadzić do wykonywania umowy z rażącą stratą dla Wykonawcy i jest sprzeczny z zasadami współżycia społecznego.

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający w par. 8.7 dopisze, że chodzi o ustawowe odsetki za opóźnienie?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 11.5? Windykacja roszczeń u Wykonawcy odbywa się wg jednolitej procedury, która nie przewiduje trybu zawezwania do próby ugodowej. Jest to przy tym czysto formalny wymóg służący jedynie przewleczeniu sprawy, gdyż pomiędzy stronami w takim wypadku nie występuje żaden spór merytoryczny; istotą „sporu” jest brak zapłaty za zakupiony, pełnowartościowy, przyjęty bez uwag towar. Trudno zatem stwierdzić, co miałyby być przedmiotem pertraktacji ugodowych w ramach zawezwania do próby ugodowej - jakie kwestie ugodowe mogłyby być w takiej sprawie podniesione?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 36**

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 34 poz. 3 (TRANEXAMIC ACID 500mg/5ml/) w związku z zaprzestaniem produkcji?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 37**

Czy Zamawiający wykreśli z Pakietu nr 34 poz. 4 (DROTAVERINE 40mg/) i poz. 5 (DROTAVERINE 80mg) w związku ze zmianą dystrybutora leku?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 38**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 34 poz. 10,11 (ENOXAPARIN SODIUM) leku w postaci amp.-strzyk, ponieważ występują tylko w takiej postaci?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 39**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie w Pakiecie nr 34 poz. 10,11 (ENOXAPARIN SODIUM) ceny jednostkowej za amp.-strzyk. z dokładnością do 4 miejsc po przecinku ?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 40**

Czy Zamawiający wykreśli z **Pakietu nr 52 poz. 2 (DROTAVERINE 40mg/2ml)** w związku ze zmianą dystrybutora leku?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 41**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie nr 53 poz. 1** insuliny w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 42**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie nr 78 poz. 1** insuliny w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 43**

Czy Zamawiający wydzieli z **Pakietu nr 80 poz. 2 (TRANEXAMIC ACID 500mg x 20 tabl. Powl.)** w związku z zaprzestaniem produkcji?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 44**

**dotyczy pakietu nr 97**

Czy Zamawiający wymaga wapna z indykatorem koloru biały do fioletowego, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, i ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3% ? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochlaniańa?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 45**

**dotyczy pakietu nr 97**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wapno było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską oraz wymaga odpowiedniego pisma – oświadczenia potwierdzającego od producenta wapna?

**Odpowiedź: Tak wapno medyczne**

**Pytanie nr 46**

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 oraz zmianę słów „...od otrzymania informacji o reklamacji Zamawiającego (telefon lub faks)” na „...od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 47**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 48**

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.**
3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku niedokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości **wadliwego** zamówienia częściowego brutto za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 7 ust. 2 Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia częściowego.**
4. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 10 % wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy określonej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje postanowień umowy**

**Pytanie nr 49**

Czy w Pakiecie 8 poz. 68 i w Pakiecie 95 poz. 49 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. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 50**

Czy w Pakiecie 8 poz. 68 i w Pakiecie 95 poz. 49 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 opisem przedmiotu zamówienia

**Pytanie nr 51**

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

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie nr 52**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

**Odpowiedź:** Wymaga

**Pytanie nr 53**

Czy Zamawiający w Pakiecie 95 poz. 4 (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:** Wymaga

**Pytanie nr 54**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt ATRACURII BESILAS 25mg/2,5ml w Pakiecie 8, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie nr 55**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt ATRACURII BESILAS 50mg/5ml w Pakiecie 8, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 56**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 5 mg/1ml porcja po 5 amp. 2,5 ml w zadaniu nr 18, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 57**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 5 mg/1 ml porcja po 5 amp. 2,5 ml w zadaniu nr 18, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź: 24 miesiące**

**Pytanie nr 58**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 5 mg/1 ml porcja po 5 amp. 2,5 ml w zadaniu nr 18, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też

- 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź: 5 do 25 °C przez 24h**

**Pytanie nr 59**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 5 mg/1 ml porcja po 5 amp. 2,5 ml w zadaniu nr 18 - Leki anestetyczne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź: : do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml**

**Pytanie nr 60**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 10 mg/1 ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 18, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 61**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 10 mg/1ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 18, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź: 24 miesiące**

**Pytanie nr 62**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 10 mg/1ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 18 poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2- 8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź:** 5 do 25 °C

**Pytanie nr 63**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 10 mg/1ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 18, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

**Odpowiedź:** Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia

**Pytanie nr 64**

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.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie nr 65**

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:** Tak

**Pytanie nr 66**

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:** Wyceniać po ostatniej cenie

**Pytanie nr 67**

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? 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:** Tak za opakowanie

**Pytanie nr 68**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 1,2,3, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z fiołki na ampulkę (obecnie dostępna postać)?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 69**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 6,7,9,10,11 czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 70**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 13, czy Zamawiający wydzielili pozycję z pakietu (zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 71**

Dotyczy pakiet 2 pozycja 1,2,5 czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 72**

Dotyczy pakiet 2 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści wycenę ampulko-strzykawki (obecnie dostępna postać)?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 73**

Dotyczy pakiet 2 pozycja 14, czy Zamawiający dopuści zamianę ampulki na fiołkę?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 74**

Dotyczy pakiet 2 pozycja 15, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę o przedłużonym uwalnianiu (obecnie dostępna postać)?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 75**

Dotyczy pakiet 2 pozycja 16 i 17 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej ?

Dotyczy pakiet 3 pozycja 5,7, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 76**



Dotyczy pakiet 3 pozycja 8,11 czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 77**

Dotyczy pakiet 3 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 78**

Dotyczy pakiet 6 pozycja 1,2,82 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 79**

Dotyczy pakiet 6 pozycja 4,5 czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z drażetki na tabletkę powlekaną ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 80**

Dotyczy pakiet 6 pozycja 8,9,10,11,12,16,17,34,35,41,42,43,47,49,56,57,60,61,63,64,69,83,88,91,93,98,102,103,105,107,117,124,126,135,136,137,140,141,143,146, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 81**

Dotyczy pakiet 6 pozycja 24,25, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej twardej?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 82**

Dotyczy pakiet 6 pozycja 18, 26, 27, 71, 130, 144, czy zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 83**

Dotyczy pakiet 6 pozycja 48,72,73,76,106 czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 84**

Dotyczy pakiet 6 pozycja 104,113,134 czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu ( zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 85**

Dotyczy pakiet 6 pozycja 11,112,132,139,148, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki drażowanej?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 86**

Dotyczy pakiet 6 pozycja 138, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 87**

Pakiet 8 pozycja 6,10,28 44,49,53,55, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci fiołki ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 88**

Dotyczy pakiet 8 pozycja 17, czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 3 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol w ilości 1 opakowanie?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 89**

Dotyczy pakiet 8 pozycja 37, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci ampułko-strzykawki?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 90**

Dotyczy pakiet 8 pozycja 40, czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol w ilości 5 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 91**

Dotyczy pakiet 8 pozycja 41, czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu Gastrotrombina,10000jm,prosz,2fiol(s.s.)+rozp brak dostępności produktu od 2018 r?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 92**

Dotyczy pakiet 8 pozycja 61, czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu Remestyp, 100 mcg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp brak dostępności od 2018r)?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 93**

Dotyczy pakiet 8 pozycja 63, czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu BioTrombina 400,400jm,prosz,rozp.ds.rozt.d/stos.miejsc,5amp -zakończona produkcja 9.12.2020)?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 94**

Dotyczy pakiet 8 pozycja 64, czy Zamawiający dopuści wycenę Tuberculin PPD RT23 SSI, roztw.do wstrz.,1,5ml,10fiol(Zg.MZ) (jedenorazowe pozwolenie MZ)?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 95**

Dotyczy pakiet 8 pozycja 66, czy Zamawiający wydzieli pozycję Norcuron, 4 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz., 10 amp -brak dostępności leku ( skrócenie pozwolenia) od 2017r?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 96**

Dotyczy pakiet 8 pozycja 10 i 69 duplikaty ? Prosimy o usunięcie pozycji 69 i zwiększenie ilości w pozycji 10 .

**Odpowiedź: Wycenić tak jak jest**

**Pytanie nr 97**

Dotyczy pakiet 13 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę Gensulin R, 300 j.m./3 ml, roztw.do wstrzyk.,10 wkładów ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 98**

Dotyczy pakiet 20 pozycja 7,8,21,22,23,26, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tab. powlekaney?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 99**

Dotyczy pakiet 20 pozycja 10,20, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci fiolki?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 100**

Dotyczy pakiet 20 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tab dojelitowej?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 101**

Dotyczy pakiet 20 pozycja 15, czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. W ilości 50 opakowań (producent zmienił wielkość opakowani)?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 102**

Dotyczy pakiet 20 pozycja 42, czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum VP, 2 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 6 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 103**

Dotyczy pakiet 20 pozycja 50, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki drazowanej?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 104**

Dotyczy pakiet 20 pozycja 56, czy Zamawiający dopuści wycenę Carbo Medicinalis Microfarm, 200 mg, kaps.twarde, 20 szt ( brak dawki 300 mg)?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 105**

Dotyczy pakiet 24 pozycja 3,4,16, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci fiołki?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 106**

Dotyczy pakiet 25 pozycja 13,20 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tab. powlekanej ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 107**

Dotyczy pakiet 25 pozycja 26, czy Zamawiający wydzielili pozycję z pakietu Luminalum, 15 mg, czop.doodbytn., 10 szt-zakończona produkcja w 2018 r ?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 108**

Dotyczy pakiet 25 pozycja 27, czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu Myolastan, 50 mg, tabl.powl., 20 szt-wycofany z obrotu decyzją GIF-u w 2013r)?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 109**

Dotyczy pakiet 32 pozycja 30, czy Zamawiający dopuści wycenę Panthenol S.O.S., spray, 130 g ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 110**

Dotyczy pakiet 32 pozycja 33, czy Zamawiający dopuści Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 111**

Dotyczy pakiet 32 pozycja 34, czy Zamawiający dopuści wycenę Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 1 op?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 112**

Dotyczy pakiet 32 pozycja 37, czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr., krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen, 125 g ?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 113**

Dotyczy pakiet 32 pozycja 40, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 400 g w ilości 25 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 114**

Dotyczy pakiet 32 pozycja 11, czy Zamawiający dopuści wycenę Balsam Szostakowskiego, Vinilinum, 100 g ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 115**

Dotyczy pakiet 61 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 116**

Dotyczy pakiet 61 pozycja 17, czy zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu typu KabiPack?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 117**

Dotyczy pakiet 63 pozycja 3, 4, czy zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 118**

Dotyczy pakiet 66, czy Zamawiający miał na myśli Ig Vena, 50 g/l; 50 ml, rozt. do infuzji, 1f+uch w ilości 20 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 119**

Dotyczy pakiet 66, czy produkt będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 120**

Dotyczy pakiet 68, czy zamawiający dopuści wycenę Antithrombin III Shire(Baxter), 500jm, pr, roz. d/s.r. inf, 1f+rozp+zest ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 121**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 12. Czy Zamawiający W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 122**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 119. 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: Dopuszcza ale nie wymaga**

### **Pytanie nr 123**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 119. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 100. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza ale nie wymaga**

### **Pytanie nr 124**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 113. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:• właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też • wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. ( dostępny w op. \* 60 tab.)

**Odpowiedź: W przeciwgrzybiczych**

### **Pytanie nr 125**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 25. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Nie**

### **Pytanie nr 126**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 22. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Nie**

### **Pytanie nr 127**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 21. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Nie**

### **Pytanie nr 128**

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 20. (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: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 129**

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 12. 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: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 130**

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 44. 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: Dopuszcza ale nie wymaga**

**Pytanie nr 131**

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 11. 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: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia**

**Pytanie nr 132**

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 133**

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 134**



Mając na uwadze, że nie wszystkie parowniki są kompatybilne z każdym rodzajem opakowania końcowego leku Sevoflurane, uprzejmie prosimy Zamawiającego o wskazanie rodzaju aparatów do znieczulenia będących na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego, jako okoliczność niezbędną do sporządzenia oferty?

#### UZASADNIENIE

Opis przedmiotu zamówienia stanowi obligatoryjny element każdej SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 3 PZP). Dokonanie opisu przedmiotu zamówienia jest z jednej strony obowiązkiem zamawiającego, z drugiej zaś jego uprawnieniem. Sporządzony przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz stanowi o istotnych postanowieniach umowy. Na jego podstawie wykonawcy zainteresowani udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego przygotowują ofertę. Stąd też art. 29 ust. 1 PZP nakłada na Zamawiającego

obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Oznacza to, że na zamawiającym spoczywa obowiązek jasnego i precyzyjnego określenia przedmiotu zamówienia, a co za tym idzie, wykorzystania do jego opisanie wystarczająco precyzyjnych, szczegółowych i zrozumiałych dla wykonawców z danej branży określeń. Wykonawcy składający ofertę muszą być świadomi rzeczywistego zakresu zamówienia, jego warunków oraz okoliczności wpływających na jego realizację. Na podstawie opisu przedmiotu zamówienia dokonują obliczenia ceny za wykonanie zamówienia”

**Odpowiedź: Aparaty do znieczulenia ; DRAEGER , PRIMUS , FABIUS, ATLAN 350**

#### **Pytanie nr 135**

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 10, pozycja nr 4, 5, 6, należy zaoferować 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: Tak**

#### **Pytanie nr 136**

Prosimy o doprecyzowanie zapisów siwz. Czy opakowania opisane przez Zamawiającego w pakiecie nr 10 pozycja nr 1, 2, 3 oraz nr 15, pozycja nr 1, 2, 3, jako „*butelka stojąca z dwoma płaskimi membranami lub dwa płaskie sterylne, niezależnie zabezpieczone porty*”, mają posiadać porty lub membrany zagłębione czy też niewzglębione?.

W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII , bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.

**Odpowiedź: Tak – płaskie niewzglębione**

**Pytanie nr 137**

Czy w pakiecie nr 16 pozycja nr 1, (HYDROXYETHYLAMYLMUM 6%+ FIZJOLOGICZNY ROZTWÓR ELEKTROLITÓW 130/0,42 z jonami Ca butelka stojąca z dwoma membranami lub dwa sterylne, niezależnie zabezpieczone porty a 500ml), należy zaoferować preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 290 – 300 mOsm/l?.

**Odpowiedź: Tak wymagamy**

**Pytanie nr 138**

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 16, pozycja nr 4, 5, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczałów i cytrynianów?.

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 139**

Z uwagi, że cynk jest ważny kofaktorem wielu istotnych dla organizmu przemian biochemicznych, a jego niedobór skutkuje między innymi upośledzeniem gojenia się ran, proszę o doprecyzowanie czy oferowane w pakiecie 23 worki trzykomorowe powinny zawierać przynajmniej 0,02 -0,08 mmo/l cynku?.

**Odpowiedź: Tak**

**Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.**

Kierownik Apteki  
Małgorzata Nowak  
m.n.  
specjalista  
ds. farmacji aptecznej

**ZATWIERDZIŁ**

DYREKTOR  
Zespołu Opieki Zdrowotnej  
w Zielonogrodzie  
Krzysztof Krupa

INSPEKTOR  
Działu Obsługi Adm.-Tech.

Joanna Szwarc