



Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,
REGON 000302391, NIP 866-14-55-641
tel. 15 864-85-04

www.szpitalstaszow.pl, e-mail: przetargi@szpitalstaszow.pl



Znak DZPiZ-380-1/2021

Informacja - Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy "Produktów leczniczych", nr sprawy DZPiZ-380-1/2021

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. **Wykonawca** – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 6 pozycji nr 8 i 9 obejmującej:

- 8	-	Amoxicylina	+	kwask	klawulanowy	1,2g	inj.	-	fiol	-	22000
- 9	-	Amoxicylina	+	kwask	klawulanowy	600mg	inj.	-	fiol	-	900.

do odrębnego pakietu celem złożenie oferty przez większą liczbę wykonawców, skutkującą korzyścią ekonomiczną dla Szpitala. Obecna konstrukcja pakietu uniemożliwia złożenie oferty przetargowej przez polskiego producenta leków będącego własnością Skarbu Państwa, wskazując na preferencje w stosunku do zagranicznego podmiotu, a także uniemożliwia uzyskanie konkurencyjnej cenowo oferty przez szpital.

Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

2. **Wykonawca** – dotyczy Zadanie nr 1 poz. 234: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania 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 bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.

3. **Wykonawca** – dotyczy Zadanie nr 1 poz.235: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania 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 bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.

4. **Wykonawca – dot. pakiet nr 1** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 w poz. 476 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg ?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
5. **Wykonawca – dot. pakiet nr 1** - Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 1 poz 476 wapno sodowane do oddzielnego zadania co umożliwiłoby złożenie korzystniejszej oferty ?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
6. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 – BCG MEDAC - wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?
Odpowiedź – Tak, Zamawiający wymaga.
7. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 1 poz.252: 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 z trudnościami w połknięciu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę. Ilość opakowań należy odpowiednio przeliczyć.
8. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tabletek na tabletki powlekane lub na drażetki i odwrotnie. Nie wyraża zgody na zamianę tabletek na kapsułki, fiolek na ampułki lub na ampułko-strzykawkę ani odwrotnie.
9. **Wykonawca** – 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 (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę z wyjątkiem poz. 408. Przy przeliczaniu opakowań należy podać ich ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
10. **Wykonawca** – 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 – Jak wyżej w pytaniu 9.
11. **Wykonawca** – 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.
12. **Wykonawca** – 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 – Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie handlowe.
13. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.
Odpowiedź – Tak, zamawiający dopuszcza.
14. **Wykonawca** – W doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej przy Prezesie Urzędu Zamówień Publicznych dominuje pogląd, że ustanawianie przez zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych uznać należy bezwzględnie za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji wyrażonej w przepisie art. 7 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych, które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy prawo zamówień publicznych z uwagi, iż postępowanie jest obarczone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia

Ry

publicznego. Stanowisko powyższe znajduje pełne potwierdzenie m.in. wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 31 lipca 2015 r. sygn. akt: KIO/1519/15. Zważyć bowiem należy, że kara umowna (odszkodowanie umowne) ze swojej istoty ma charakter wyłącznie odszkodowawczy i kompensacyjny, a nie zaś prewencyjny. Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem bezspornie rażąco naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współzycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 353 1 k.c. w związku z art. 58 § 1 k.c. Należy mieć również na względzie stanowisko Sądu Najwyższego wyrażone w wyroku z 29 listopada 2013 roku, sygn. akt I CSK 124/13, dotyczącego przesłanek miarkowania kar umownych jako rażąco wygórowanych. W uzasadnieniu wyroku Sąd wskazał, iż „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody. Celem miarkowania kary umownej jest natomiast ochrona równowagi interesów stron i zapobieżenie nadmiernemu obciążeniu dłużnika oraz niestusznemu wzbogaceniu wierzyciela”. Nadto stosownie do treści wyroku Sądu Apelacyjnego w Warszawie z dnia 14.12.2005 r. (I Aca 1114/2005), miernikiem, który pozwala ocenić czy kara umowna jest rażąco wygórowana może być rozmiar szkody doznanej przez wierzyciela. Mając na uwadze powyższe, stwierdzić należy, iż przyjęty przez Zamawiającego sposób naliczania kary umownej w praktyce może doprowadzić do naliczenia niewspółmiernie wysokich i nieadekwatnych do poniesionych szkód kar umownych. W doktrynie podkreśla się, że umowa jest sprzeczna z zasadami współzycia społecznego jeśli jest sprzeczna z dobrymi obyczajami oraz wykracza poza przyjętą w obrocie uczciwość kupiecką. W przedmiotowej sprawie wysokość zastrzeżonej kary umownej w sposób zdecydowany wykracza poza przyjęte w obrocie obyczaje kupieckie. Określenie rażąco wysokiej kary umownej jest sprzeczne z treścią art. 484 §1 KC, który określa karę umowną jako surogat odszkodowania. W sytuacji zastrzeżenia kary umownej przekraczającej wielokrotnie wartość szkody, kara umowna traci swój z natury dyscyplinujący charakter, a zyskuje przymiot niczym nieuzasadnionego zysku wierzyciela, a więc bezpodstawnego wzbogacenia się Zamawiającego. Ponadto, ukształtowanie wzoru umowy ze zbyt surowymi sankcjami doprowadzi do zwiększenia ceny ofertowej - gdyż każdy rzetelny Wykonawca funkcjonujący na rynku będzie zmuszony do wkalkulowania ryzyka związanych z karami w cenę swojej oferty. W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian w § 6 ust. 1 pkt b w wysokości kar umownych jak poniżej:

1. Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:
 - a. za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 3% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1,
 - b. za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową - w wysokości 0,1% wartości nie dostarczonego towaru, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,
 - c. za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi - w wysokości 0,1% wartości wadliwego towaru, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru,
 - d. w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 1% wartości niezgodnie dostarczonego towaru, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niestarannie lub niezgodnie z umową wykonanej dostawy.
2. Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekraczać 15 % wartości umowy.

Odpowiedź – Zamawiający niniejszym informuje, iż zmianie ulega par 7 projektu umowy, który otrzymuje następujące brzmienie:

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:
 - 1) Zamawiający zapłaci kary umowne Wykonawcy:
 - a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego - w wysokości 2% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1,
 - 2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:
 - a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 2% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1,
 - b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową - w wysokości 0,3% wartości nie dostarczonego towaru, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,
 - c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi - w wysokości 0,3% wartości wadliwego towaru, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru,
 - d) w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 1% wartości niezgodnie dostarczonego towaru, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niestarannie lub niezgodnie z umową wykonanej dostawy.
 - 3) Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekraczać 20 % wartości umowy.

Du

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącenia kar umownych, oraz kosztów, o których mowa w umowie, z wynagrodzenia należnego Wykonawcy. O potrąceniu Zamawiający zawiadomi Wykonawcę w formie pisemnej wraz z podaniem uzasadnienia.
3. Jeżeli kara umowna nie pokryje poniesionej szkody, Zamawiający może dochodzić odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.
4. Postanowienia umowy dotyczące kar umownych pozostają wiążące dla stron w przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron.
5. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności z tytułu kar umownych, jeżeli okoliczności będące podstawą do ich nałożenia wynikają z okoliczności za które, wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający.

15. **Wykonawca** – Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji nr 371 Vitamina K (Konakion) 2 mg/0,2ml inj op x 5 amp i utworzenie osobnego pakietu. Powyższa zmiana pozwoli na przystąpienie większej ilości Wykonawców w ramach wydzielonej pozycji. Obecnie produkt Vitamina K (Konakion) 2 mg/0,2ml inj op x 5 amp występuje w obrocie na terenie kraju na podstawie dopuszczenia wydanego przez Ministra Zdrowia.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

16. **Wykonawca** – Zwracamy się z zapytaniem dot. pakietu 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniższej pozycji i utworzenie dla niej osobnego pakietu, tj.

Pakiet nr 1	575	193	Gliclazidum(Diaprel MR) 60mg tabl op x 90 tabl	op	3
Pakiet nr 1	575	229	Indapamid SR tabl o przedłuż.uwaln.opx90 tabl	op	100
Pakiet nr 1	575	409	Perindopril+Indapamid 5mg (Noliprel forte) opx 90	op	5
Pakiet nr 1	575	410	Perindopril (Prestarium) 5 mg tabl op x 90 tabl	op	70
Pakiet nr 1	575	411	Perindopril (Prestarium) 10 mg tabl op x 90 tabl	op	25
Pakiet nr 1	575	514	Trimetazidini dihydrochl.(Preduktal MR)tabl opx90	op	30

Odpowiedź - Zamawiający nie wyraża zgody.

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na w/w lek w innej niż przedstawiono w SIWZ wielkości opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości: Dla pozycji nr 229 proponujemy opakowania x 108 tabl. zamiast 90 tabl.
Odpowiedź - Zamawiający wyraża zgodę.

- Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania.
Odpowiedź - Należy przeliczyć - 2 miejsca po przecinku.

17. **Wykonawca** – W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 39 w pozycji nr 1 jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu ? Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiołce, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w temp. pokojowej. Dodatkowo może być stosowany u pacjentów, którzy przyjmują leki z grupy antagonistów vit K ? Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu Cernevit w pakiecie nr 39 w poz. 1 (10 ml X 1400 sztuk).

Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.

18. **Wykonawca** – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu 1 - pozycji 518 na lek Venofer (Ferri hydroxydum) 100 mg inj. doż, op. X 5 op.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

19. **Wykonawca** – Czy w Pakiecie 1 poz. 271 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 – Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ zamawiający wymaga produktu leczniczego, a proponowany preparat nim nie jest.

20. **Wykonawca** – Czy w Pakiecie 1 poz. 271 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 – Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ zamawiający wymaga produktu leczniczego, a proponowany preparat nim nie jest.
21. **Wykonawca** – dot. pakiet nr 1 poz. 271: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
22. **Wykonawca** – Czy w Pakiecie 1 poz. 271 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga.
23. **Wykonawca** – Czy w Pakiecie nr 1 poz. 170 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
24. **Wykonawca** – Pakiet 1 poz. 255- Czy Zamawiający dopuści produkt Kalium Chloratum 15% w opakowaniu typu ampułka x 20 szt. z przeliczeniem ilości ?
Odpowiedź – Tak.
25. **Wykonawca** – Pakiet 1. Poz. 289 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
26. **Wykonawca** – Pakiet 1 poz. 290 i 291 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych Lidocaina w opakowaniu ampułka z LDPE(polietylen) z systemem otwarcia typu „twist-off” – bezigłowy?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
27. **Wykonawca** – Pakiet 1 poz. 321 Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najwyższej jakości produktów, zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów i personelu medycznego oraz w trosce o znaczące obniżenie kosztów funkcjonowania szpitala wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu KabiPac x40 szt z przeliczeniem ilości.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
28. **Wykonawca** – Pakiet 1 poz. 440 i 441 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Metamizol w opakowaniu zbiorczym x 10 ampułek z przeliczeniem ilości ?
Odpowiedź – Tak.
29. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Amikacin 250mg/50 ml w opakowaniu KabiPack?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.
30. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 2 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Amikacin 500mg/100 ml w opakowaniu KabiPack?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.
31. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 3 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Amikacin 1000mg/200 ml w opakowaniu KabiPack?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.
32. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby o stężeniu 8% w opakowaniu 500 ml i osmolarności poniżej 800 mOsm/l?
Odpowiedź – Nie.

33. **Wykonawca** – Pakiet 11 poz.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Cefazidime w opakowaniu fiolka x10 sztuk z przeliczeniem ilości?
Odpowiedź – Tak.
34. **Wykonawca** – Pakiet 11 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Cefazidime w opakowaniu butelka x10 sztuk z przeliczeniem ilości?
Odpowiedź – Tak.
35. **Wykonawca** – Pakiet 11 poz. 1 i 2 - Prosimy o wydzielenie poz. 1 i 2 do osobnego pakietu, co pozwoli na uzyskanie bardziej korzystnej cenowo oferty.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
36. **Wykonawca** – Pakiet 12 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości x 10 szt?
Odpowiedź – Tak.
37. **Wykonawca** – Pakiet 13 poz. 3 i 4 - Prosimy o wydzielenie poz. 3 i 4 do osobnego pakietu, co pozwoli na uzyskanie bardziej korzystnej cenowo oferty.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
38. **Wykonawca** – Pakiet 14 poz.1 i 2 Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga.
39. **Wykonawca** – Pakiet 21 poz. 1,2,3,4,5,6 Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi? Zgodnie z Wytycznymi porty dostępu należy w celu odkażenia przecierać przez min.15 sekund, a następnie odczekać aż środek do dezynfekcji odparuje. Dezynfekcję należy przeprowadzić poprzez zastosowanie odpowiedniego środka odkażającego, np. chlorheksydyna, jodopowidonem, jodoforem lub 70% alkoholem.
Odpowiedź – Tak.
40. **Wykonawca** – Pakiet 23 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Levofloxacinum w opakowaniu KabiPack x10 sztuk z przeliczeniem ilości?
Odpowiedź – Tak.
41. **Wykonawca** – Pakiet 24 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści produkt Natrium chloratum inj. 0,9% 10ml ampułka plastikowa x 50 szt. z przeliczeniem ilości ?
Odpowiedź – Tak.
42. **Wykonawca** – Pakiet 27 poz 1,2,3 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego, którego skład jest najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza spośród wszystkich dostępnych na rynku płynów wieloelektrolitowych? Proponowany płyn posiada w swoim składzie jony wapnia w ilościach odpowiadających ilościom w osoczu oraz fizjologiczny poziom jonów chloru, dzięki czemu obniża ryzyko wystąpienia kwasicy hiperchloremicznej i jej powikłań. Proponowany płyn jest zbilansowany octanami i cytrynianami i ich łączna ilość daje możliwości alkalizujące na poziomie wyższym aniżeli połączenie octanów i jabłczanów.
Odpowiedź – Nie. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.
43. **Wykonawca** – Pakiet 28 poz.1,2 Czy Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
44. **Wykonawca** – Pakiet 29 poz. 1 Czy w związku z tym, że żelatyna o stężeniu 3% i 4% posiadają identyczne dawkowanie oraz efekt terapeutyczny – co jest potwierdzone zapisami w Charakterystykach Produktów Leczniczych Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Produktu leczniczego GELOPLASMA zawierającego mleczany? Żelatyna o stężeniu 3% posiada szersze wskazania niż żelatyna o stężeniu 4%. Ponadto zniesienie ograniczenia, które nie posiada umocowania klinicznego pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej przy zachowaniu bardzo wysokiej jakości produktu leczniczego.
Odpowiedź – Nie. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

45. **Wykonawca** – Pakiet 32 poz. 1 Czy zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt dostarczał nie mniej niż 2µg witaminy D w 100 ml oraz kwasy tłuszczowe omega-3 z naturalnego oleju rybnego w ilości nie mniejszej niż 300 mg/100ml?
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga.
46. **Wykonawca** – Pakiet 34 poz. 1,2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu fiolka?
Odpowiedź – Nie. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.
47. **Wykonawca** – Pakiet 34 poz.2 Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL? Zamawiający wymaga aby zgodnie z zaleceniami brytyjskiej Agencji Oceny Leków dotyczących bezpieczeństwa stosowania paracetamolu, preparat Paracetamol w opakowaniu o pojemności 50 ml mógł być przeznaczony do podania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg? Zapis powinien być potwierdzony odpowiednim zapisem w ChPL. Uzyskanie pozytywnej odpowiedzi pozwala na wyeliminowanie z postępowania BBraun, który zgodnie z treścią ChPL jest wskazany do stosowania jedynie u małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg. Zastosowanie Paracetamolu BBraun u noworodków urodzonych o czasie i niemowląt jest dopuszczalne jedynie przy wykorzystaniu ampułki 10 ml.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
48. **Wykonawca** – Pakiet 36 poz. 1,2 Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?
Odpowiedź – Nie. Zamawiający dopuszcza.
49. **Wykonawca** – Pakiet 39 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga zaofertowania witamin rozpuszczalnych w wodzie (Solvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Osobno konfekcjonowane witaminy umożliwiają dostosowanie podaży witamin do potrzeb pacjentów. Solvit N umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w wodzie u pacjentów poddanych ciągłej terapii nerkozastępczej, natomiast Vitalipid N Adult umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w tłuszczach u pacjentów z chorobami wątroby lub trzustki.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
50. **Wykonawca** – Pakiet 1 poz. 9- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie produktu leczniczego Addiphos w opakowaniu typu fiolka x 10 szt. ?
Odpowiedź – Tak.
51. **Wykonawca** – Pakiet 25 poz. 5 Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt zawierał poniżej 10g węglowodanów na 100 ml?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.
52. **Wykonawca** – Pakiet 25. Poz. 4 Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt zawierał naturalne kwasy tłuszczowe omega-3 z oleju rybnego?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.
53. **Wykonawca** – Dotyczy § 2 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na ratunek” tak, aby termin ten wynosił min. 1 dzień roboczy, a dostawa będzie realizowana w dni robocze, od poniedziałku do piątku?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.
54. **Wykonawca** – Dotyczy § 7 ustę 1 punkt 1 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 – Zamawiający pozostaje przy zapisach umowy.
55. **Wykonawca** – Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 2):
- 2) **Wykonawca** zapłaci kary umowne Zamawiającemu:
- za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 3% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1;
 - za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 100,00 zł, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,

Dw

- c. za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 100.00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru;
- d. w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 100,00 zł za stwierdzone uchybienie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niestaranie lub niezgodnie z umową wykonanej dostawy.

Odpowiedź – Odpowiedź jak na pytania numer 14.

56. Wykonawca - 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 przysyłanie 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 – Zamawiający informuje, iż w ogłoszeniu o zamówieniu są zapisy stanowiące, iż: Stosowane będą zlecenia elektroniczne / Akceptowane będą faktury elektroniczne / Stosowane będą płatności elektroniczne.

57. Wykonawca – Pakiet nr 24 poz. 2,3,4,5 Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jakości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi? Zgodnie z Wytycznymi porty dostępu należy w celu odkażenia przecierać przez min.15 sekund, a następnie odczekać aż środek do dezynfekcji odparuje. Dezynfekcję należy przeprowadzić poprzez zastosowanie odpowiedniego środka odkażającego, np. chloriheksydyną, jodopowidonem, jodoforem lub 70% alkoholem.

Odpowiedź – Tak.

58. Wykonawca – Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 21 w pozycjach 1,2,3,4,5,6 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worek Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. 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.

Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

59. Wykonawca – Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 24 w pozycjach 2,3,4,5 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worek Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. 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.

Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktów w/w opisanych workach. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

60. Wykonawca – Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 27 w pozycji 1 i 2 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź – Nie. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

61. Wykonawca – Czy Zamawiający w Pakiecie 27 w pozycji 1 i 2 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odpowiedź – Nie wymaga.

62. **Wykonawca** – Czy zamawiający w Pakiecie 27 w pozycji 1 i 2 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?
Odpowiedź – Zamawiający wymaga.
63. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 129 i 130 oraz utworzenie z wydzielonych pozycji oddzielnego pakietu? Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności oraz uzyskanie korzystniejszej ceny zakupu dla Szpitala.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
64. **Wykonawca** – Do §7 ust.1 pkt 2 lit. b) oraz lit. c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub za zwłokę w realizacji reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?
Odpowiedź – Odpowiedź jak na pytania numer 14.
65. **Wykonawca** – Do §7 ust.1 pkt 2 lit. d) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 50,00 zł za każde uchybienie w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta oraz dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia?
Odpowiedź – Odpowiedź jak na pytania numer 14.
66. **Wykonawca** – 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 - Przy przeliczaniu opakowań należy podać ich ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Nie przeliczać poz.408.
67. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:
- zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
- Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tabletek na tabletki powlekane lub na drażetki i odwrotnie. Nie wyraża zgody na zamianę tabletek na kapsułki.
68. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek, amp-strzyk. i odwrotnie?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
69. **Wykonawca** – Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.
Odpowiedź – Tak, należy wycenić po ostatniej cenie i umieścić informację pod pakietem.
70. **Wykonawca** – pakiet nr 1, poz nr 24- brak- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Mucolvan, 7,5 mg/ml ; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp (Zg.MZ) ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
71. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 9 – lek dostępny wyłącznie w postaci fiołki, prosimy o zgodę na zaoferowanie Addiphos fiołki.
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
72. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 33- Ampicilin+Sulbactam 1,5 g – brak produkcji – prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź – Należy postąpić jak w odpowiedzi na pytanie 69.
73. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 71- Bisacodyl czopki * 5 sztuk- czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie Bisacodylum czopki konfekcjonowany * 6 sztuk w ilości 500 op.?
Odpowiedź – Tak.

74. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 86 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku typu Calcium chloratum WZF(Calc.chlor.WZF10%)67mg/ml,inj,10ml,10amp ?
Odpowiedź – Tak.
75. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 88 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku typu Calcio Gluconat-Darnitsa,10%,rozt.d/wstrz,10ml,10amp(Zg.MZ) w ilości 780 op.?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na proponowany lek, ale w ilości 750 opakowań x 10 szt. Takie jest prawidłowe przeliczenie ilości.
76. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 1, poz nr 107 wycenę 375 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 – Zamawiający nie wyraża zgody. Proponowany produkt ma inny skład i wymaga wypicia dużej ilości wody, co nie jest dobrze tolerowane przez pacjentów.
77. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 1, poz nr 340 wycenę 27,5 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 – Odpowiedź jak w pytaniu 76.
78. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 116,117- Corhydron- prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do oddzielnego pakietu celem złożenia atrakcyjnej oferty cenowej.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
79. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 121 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku konfekcjonowanego * 30 tabl. ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę
80. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 125 -czy Zamawiający wymaga leku Trimebutine w postaci tabl. czy tabl. powlekanej?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza jedno i drugie.
81. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 125 -czy Zamawiający wymaga leku do stosowania wyłącznie u dorosłych ?
Odpowiedź – Nie.
82. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 129,130- Dexaven- prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do oddzielnego pakietu celem złożenia atrakcyjnej oferty cenowej.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
83. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 170 -Enterol- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku konfekcjonowanego *50 kaps ?
Odpowiedź – Tak.
84. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 172-174 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabl. ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
85. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 177-Exacyl amp.-brak , nie jest znany termin ponownej dostępności- prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
86. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 185 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kaps.?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
87. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 192- Gamma anty HBS 200 jm amp--czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody. Oferowany produkt ma inną dawkę.
88. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 193- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku konfekcjonowanego *60 tabl. w ilości 4,5 op. ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.

Dv

89. **Wykonawca** – Pakiet 1, poz. Nr 201- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku typu Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt. d/wst, 5f ?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody (inna pojemność).
90. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 222-Hydroxyzyna syrop 250 g- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego *200 ml w ilości 125 op. ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
91. **Wykonawca** – Pakiet 1, poz. Nr 227- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku Ibuprofen, 100 mg/5 ml, zaw. doustna, malin., 130 g w ilości 284,62 op. ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
92. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 229- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego *60 tabl. w ilości 150 op. ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
93. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 234,235-Instiligel- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie produktu typu Lubragel 6ml oraz 11 ml ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
94. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 252- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego *60 tabl. w ilości 1000 op. ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
95. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 263- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego *14 tabl. w ilości 57,14 op. ?
Odpowiedź – Tak.
96. **Wykonawca** - Pakiet nr 1, poz nr 264- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego *14 tabl. w ilości 78,57 op. ?
Odpowiedź – Tak.
97. **Wykonawca** - Pakiet nr 1, poz nr 309- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego *30 tabl. w ilości 40 op. ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
98. **Wykonawca** – pakiet nr 1, poz nr 321- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego *40 pojemn. w ilości 625 op. ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
99. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 348- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego *30 tabl. w ilości 86,67 op. ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
100. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 349- Nasivin krople do nosa.-czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie dostępnego leku typu Nasivin Kids (soft 0.025%), 0,25 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml?
Odpowiedź – Tak.
101. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 373,374- Onbrez Breezhaler ,prosz.,do inh.,30kaps+inhal-zakończona dystrybucja-prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź – Należy wycenić po ostatniej cenie i umieścić informację pod pakietem.
102. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 367-czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie dostępnego produktu typu Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
103. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 380-czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie dostępnego produktu- Osłonka lateksowa na głowicę USG, konfekcjonowana * 144 szt w ilości 40,28 op.?
Odpowiedź – Tak.
104. **Wykonawca** - Pakiet nr 1, poz nr 396,397- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego *28 tabl. dojel. ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.

105. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 384,385- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego* 5 amp ?
Odpowiedź – Tak.
106. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 395- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego* 10 fiol. ?
Odpowiedź – Tak.
107. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 408- czy Zamawiający ma na myśli perhydrol o stężeniu 30 % ?
Odpowiedź – Tak.
108. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 409- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego* 30 tabl.w ilości 15 op. ?
Odpowiedź – Tak.
109. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 410- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego* 30 tabl.w ilości 210 op. ?
Odpowiedź – Tak.
110. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 411- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego* 30 tabl.w ilości 75 op. ?
Odpowiedź – Tak.
111. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 416- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie dostępnego leku konfekcjonowanego* 20 pojemn. w ilości 190 op. ?
Odpowiedź – Tak.
112. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 435- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie dostępnego leku konfekcjonowanego* 10 amp. w ilości 0,5 op. ?
Odpowiedź – Tak.
113. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 443,444- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego*150 ml ?
Odpowiedź – Tak.
114. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 449- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku w postaci tabl. powl. ?
Odpowiedź – Tak.
115. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 451- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku konfekcjonowanego* 12 tabl.w ilości 466,67 op. ?
Odpowiedź – Tak.
116. **Wykonawca** - Pakiet nr 1, poz nr 475- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie produktu typu Smoczek Nutricia Preterm Teat, dla wcześn.,48 szt w ilości 158,34 op.?
Odpowiedź – Tak.
117. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 476- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie dostępnego produktu typu Sodalime, wapno sodowane,absorbent CO2, 5 kg w ilości 40 op.?
Odpowiedź – Tak.
118. **Wykonawca** – pakiet nr 1, poz nr 496- Theophyllinum,1,2 mg/ml, roztw.d/infuz., 250 ml-KONIEC PRODUKCJI-prosimy Zamawiającego o wykreślenie z pakietu.
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie.
119. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz. nr 519,520- prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do oddzielnego pakietu celem złożenia atrakcyjnej oferty cenowej.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
120. **Wykonawca** - Pakiet nr 1, poz. nr 527- Vit. B 1, 25 mg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz., 10 amp-KONIEC PRODUKCJI- prosimy Zamawiającego o wykreślenie z pakietu.
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie tej pozycji.
121. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 535- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie leku Xarelto, 2,5 mg, tabl.powl.,100 szt w ilości 8,40 op.?
Odpowiedź – Tak.

122. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 554- czy Zamawiający wyrazi zgodę na
zaoferowanie leku konfekcjonowanego*40 tabl powl w ilości 50 op.?
Odpowiedź – Tak.
123. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 556- czy Zamawiający wyrazi zgodę na
zaoferowanie leku konfekcjonowanego*28 kaps dojel. w ilości 1000 op.?
Odpowiedź – Tak.
124. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 557- czy Zamawiający wyrazi zgodę na
zaoferowanie leku konfekcjonowanego*28 kaps dojel. w ilości 160 op.?
Odpowiedź – Tak.
125. **Wykonawca** - Pakiet nr 1, poz nr 559- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie
leku Ibuprofen 400 mg, tabl.powl., 20 szt,bl(2x10) w ilości 198 op.?
Odpowiedź – Tak.
126. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz. nr 563-Empesin- prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do
oddzielnego pakietu celem złożenia oferty cenowej przez dystrybutora leku.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
127. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz. nr 564-Simdax- prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do
oddzielnego pakietu celem złożenia atrakcyjnej oferty cenowej.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
128. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 440,441- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie
leku metamizole konfekcjonowanego * 10 amp.?
Odpowiedź – tak.
129. **Wykonawca** – Pakiet nr 6, poz. nr 8,9- prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do oddzielnego
pakietu celem złożenia oferty cenowej przez większą ilość wykonawców.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
130. **Wykonawca** – pakiet nr 14, poz nr 1- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie
leku konfekcjonowanego*40 pojemników w ilości 37,5 op.?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
131. **Wykonawca** – Pakiet nr 14, poz nr 2- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie
leku konfekcjonowanego*20 pojemników w ilości 600 op.?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
132. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 1 poz. 271. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu
ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza wyceny tego preparatu, ponieważ nie ma on rejestracji jako produkt
leczniczy.
133. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 1 poz. 271. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego
pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
134. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 1 poz. 98. Proszę o dopuszczenie wyceny
preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza tego preparatu.
135. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 16 – brak- prosimy o możliwość zaoferowania
leku typu Sedron, 70 mg, tabl.powl., 4 szt.
136. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 17 – brak- prosimy o możliwość zaoferowania
leku typu Loratadyna Galena, 10 mg, tabl., 30 szt.
137. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 93,94,95 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie
leku typu Carzap, 8 mg, 16 mg,32 mg tabl., 28 szt ?
138. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 129,130- Dexaven -czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku
typu Dexamethasone Krka, 4 mg/1ml, 8mg/2ml roztw.do wstrz.,10 amp. lub lek typu
Demezón, 4 mg/ml; 8mg/2ml , roztw.do wstrz., 10 amp?
139. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 158- Ebrantil -czy Zamawiający wyrazi
zgodę na zaoferowanie leku typu Tachyben 25mg/5ml ?
140. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 228- Imovane 7,5* 20 tabl–czy Zamawiający wyrazi zgodę
na zaoferowanie leku typu Dobrosón, 7,5 mg, tabl.powl., 20 szt,?

141. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 230,231,232,233- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Cilan konfekcjonowanego *30 tabl.?
142. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 258- Ketonal forte* 30 tabl--czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Refastin, 100 mg, tabl.powl., 30 szt.?
143. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 260- Ketonal 50 mg* 30 tabl--czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Ketoprofen-SF, 50 mg, kaps.twarde, 20 szt,bl ?
144. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 330- Milgamma amp.-czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Neiraxin B, roztw.do wstrz., 2 ml, 5 amp, który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru. ?
145. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 331- Milurit 100 mg tabl * 50 .-czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Allupol, 100 mg, tabl., 50 szt?
146. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 341- Naklofen (Diclofenac) amp.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Dicloberl, 75 mg/3ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 500 op.?
147. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 407- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Crohnax, 1000 mg, czopki, 30 szt w ilości 11,20 op.?
148. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 436- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Budair, 200mcg/d, aer.inhal.,200 daw.+inhal.z komorą inhal. w ilości 8 op?
149. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 437,438,439- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Benodil zawiesina do nebulizacji * 20 amp. ?
150. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 445- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Neorelium* 50 amp.?
151. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 495- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Imipenem+Cylastatyna Ranbaxy, 500mg+500mg, pr.r.inf, 1f(30ml) w ilości 200 op.?
152. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 501- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Metizol 5 mg tabl powl.?
153. **Wykonawca** – Pakiet nr 1, poz nr 514- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Protevasc SR, 35mg, tabl.o przedł.uwaln., 60 szt w ilości 45 op.?
154. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 1 poz. 187. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 65 opakowań?
155. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 1 poz. 488. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 30 szt. ?

Odpowiedź ad. od 135 do 155) - Zamawiający powołując się na zapis jaki umieścił w SWZ punkt 14 (Przedmiot Zamówienia), podpunkt 10, dopuszcza zaoferowanie (oprócz insuliny) odpowiedników leków tzn. leków o tej samej nazwie międzynarodowej, tej samej dawce, tej samej postaci leku i o tych samych wskazaniach, nawet jeżeli użył nazwy handlowej. Jeżeli zajdzie konieczność dokonania przeliczeń wielkości opakowań należy je przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku zachowując przyjęte matematyczne zasady zaokrągleń.

156. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 1 poz. 536 Xylocaine inj 2% 50 ml op x 5 fiole i dołączenie jej do pakietu nr 8 ?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

157. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 5, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, 10% roztwór aminokwasów stosowanych w schorzeniach wątroby w żywieniu pozajelitowym a 500ml?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.

158. **Wykonawca** – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 25, pozycja nr 1, 2, diety do żywienia dojelitowego o niskiej osmolarności, w granicach 200-206 mOsm/l, której zastosowanie skutkuje dużo mniejszą ilością powikłań ze strony układu pokarmowego (biegunki) ?
Odpowiedź – Tak.

159. **Wykonawca** – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 25, pozycji nr 5, diety do żywienia dojelitowego o niskiej osmolarności, w granicach 214-215 mOsm/l, której zastosowanie skutkuje dużo mniejszą ilością powikłań ze strony układu pokarmowego i jest lepiej tolerowana przez pacjenta?
Odpowiedź – Tak.

160. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 25, pozycja nr 1, 3, 4, 5, 6, 7, diet do żywienia dojelitowego konfekcjonowanych w butelkach o ergonomicznym kształcie z uchwytem umożliwiającym powieszenie na stojaku, w/w opakowania z dietami dojelitowymi, są kompatybilne ze wszystkimi systemami podaży diet grawitacyjnie oraz za pomocą pompy do żywienia dojelitowego?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

161. **Wykonawca** – 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 27, pozycja nr 1, 2, 3, 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 mleczanów i cytrynianów?
Odpowiedź – Zamawiający wymaga zaoferowania w/w produkt.

162. **Wykonawca** – Proszę o doprecyzowanie i potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 29, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczału sodowego, który nie jest metabolizowany w schorzeniach wątroby, czego następstwem jest powstanie z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zaburza-zafałszowuje diagnostykę wykorzystania mleczanów jako markera hipoksji tkankowej
Odpowiedź – Tak. Zamawiający wymaga.

163. **Wykonawca** – Z uwagi n aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 34, pozycja nr 1, 2, (Paracetamol 10 mg/ml roztw.do infuz.100 ml (1g/100 ml) x 10fl ; Paracetamol 10 mg/ml roztw. do infuz. 50 ml (0,5g/50 ml) x 10 fl) , Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według Farmakopei Polskiej wydanie XI, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzania zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów)?
Odpowiedź – Zamawiający wymaga zaoferowania w/w płyny wieloelektrolitowe.

164. **Wykonawca** – Wykonawca w związku z treścią par. 1.4 wnosi o zmianę terminu 6 miesięcy na okres max 3 miesięcy. Wykonawca nie może być związany ofertą składaną w niniejszym postępowaniu i nie może zagwarantować dostaw leków na niezmienionych zasadach i w niezmienionej cenie przez okres o prawie 50% dłuższy, niż pierwotny okres umowy.
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę i odpowiednio dostosowuje zapisy w tym zakresie.

165. **Wykonawca** – Czy w par. 5.3 oraz 5.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąca strata. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. Nie da się w takim wypadku zastosować tych zmian wstecz, jak zapisano w par. 5.4.
Odpowiedź – Zamawiający wprowadza automatyzm zmiany stawki podatku vat po przedstawieniu pisemnego wniosku wraz z uzasadnieniem zawierającym zaistnienie okoliczności faktycznych wskazanych wyżej, potwierdzających, iż zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania przez Wykonawcę przedmiotu umowy.

166. **Wykonawca** – Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 b-c-d z wartości kwotowych, do wartości procentowych, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara grozi Wykonawcy rażąca strata.
Odpowiedź – Odpowiedź jak w pytaniu numer 14.

Zmiany SWZ - zmiana terminu składania i otwarcia ofert

Zamawiający, działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, informuje, iż zmianie ulega termin składania ofert z dnia 28.04.2021 roku na dzień:

- składanie ofert do dnia **30.04.2021 roku** do godz. **9:00**;
- otwarcie ofert dnia **30.04.2021 roku** o godz. **10:00**.

Zmianie ulega również termin związania ofertą, tj. do dnia 26.07.2021 roku.

Pozostałe zapisy pozostają bez zmian.

Staszów, dnia 20,04,2021 r.

Zatwierdzam:
Dyrektor SPZZOZ w Staszowie

p.o. DYREKTORA
Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów
Opieki Zdrowotnej w Staszowie

Paweł Wojtasik