

Znak: ZP.26.1.7.2020.1

**Ogłoszenie o modyfikacji SIWZ na dostawę produktów leczniczych,
wyrobów medycznych oraz odczynnika chemicznego
dla ZZOZ w Wadowicach**

W związku z prowadzonym postępowaniem w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz odczynnika chemicznego dla ZZOZ w Wadowicach, znak: ZP.26.1.7.2020, na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019r. poz. 1843) informuję, że w postępowaniu zostały złożone pytania oraz na podstawie art. 38 ust. 4 modyfikuję treść Specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający w **pakiecie nr 21** wymaga produktu leczniczego, który znajduje się w aktualnym Wykazie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Załącznikiem do obwieszczenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 5 czerwca 2019 r. w sprawie ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz czy ma posiadać kartę charakterystyki produktu leczniczego potwierdzonej przez Ministerstwo Zdrowia Departament Polityki Lekowej i Farmacji. Pragniemy nadmienić, iż karta charakterystyki produktu leczniczego jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że: „Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo. Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki.....”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2: Dotyczy zadania nr 30: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 i utworzenie samodzielnego zadania?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4: 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. Przeliczając należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 5: 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: Należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 6: 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 pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 7: 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 wyraża zgodę na wycenę za opakowanie leku.

Pytanie nr 8: Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9: Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 44 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU LECZNICZEGO

1. NAZWA WŁASNA PRODUKTU LECZNICZEGO

TRILAC, kapsułki twarde

2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY SUBSTANCJI CZYNNYCH

1 kapsułka zawiera 1,6 x 10⁹ CFU* bakterii kwasu mlekowego:
- *Lactobacillus acidophilus* (La-5) 37,5%
- *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27) 25,0%
- *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) 37,5%

*CFU-jednostka formowania kolonii (ang. colony forming unit)

Substancje pomocnicze, patrz pkt. 6.1.

3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Kapsułki twarde

4. SZCZEGÓLNE DANE KLINICZNE

4.1 Wskazania do stosowania

- Poantybiotykowe zapalenie jelit ze szczególnym uwzględnieniem leczenia wspomagającego rzekomobłoniastego zapalenia okrężnicy, głównie przy nawracającym rzekomobłoniastym zapaleniu okrężnicy,
- zapobieganie bieguncie podróżnych,
- leczenie wspomagające po antybiotykoterapii.

4.2 Dawkowanie i sposób podawania

1- 2 kapsułki doustnie 3 razy na dobę przez 2 tygodnie do miesiąca, potem dawkowanie może być zmniejszone do 2 kapsulek na dobę.
Najlepiej spożywać z dużą ilością płynu podczas posiłku lub godzinę przed posiłkiem.

4.3 Przeciwwskazania

- Nadwrażliwość na substancje czynne lub na którąkolwiek substancję pomocniczą.
- Nadwrażliwość na białko mleka krowiego.

4.4 Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania

Nie stwierdzono.

4.5 Interakcje z innymi lekami i inne rodzaje interakcji

1

Produkt TRILAC stosowany jednocześnie z antybiotykiem może wykazywać słabsze działanie probiotyczne.

4.6 Ciąża i laktacja

Nie badano bezpieczeństwa stosowania produktu TRILAC w okresie ciąży.
Przy rekomendowanym dawkowaniu nie ma przeciwwskazań do stosowania u kobiet w okresie karmienia piersią.

4.7 Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych i obsługi urządzeń mechanicznych

TRILAC nie ma wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych i obsługi urządzeń mechanicznych w ruchu.

4.8 Działania niepożądane

Nie stwierdzono

5. WŁAŚCIWOŚCI FARMAKOLOGICZNE

5.1 Właściwości farmakodynamiczne

Grupa farmakoterapeutyczna: mikroorganizmy przeciwbiegunkowe. Kod ATC: A07FA01.
Mechanizm działania jest niewyjaśniony. Produkt TRILAC zawiera bakterie kwasu mlekowego, które umożliwiają rozwój prawidłowej flory bakteryjnej w przewodzie pokarmowym.

5.2 Właściwości farmakokinetyczne

Nie przeprowadzono badań nad właściwościami farmakokinetycznymi produktu TRILAC.

5.3 Przedkliniczne dane o bezpieczeństwie

Nie przeprowadzono badań bezpieczeństwa stosowania produktu TRILAC.

6. DANE FARMACEUTYCZNE

6.1 Wykaz substancji pomocniczych

1 kapsułka zawiera:
Mleko w proszku odświeżone
Wyciąg z drożdży
Sodu askorbinian
Magnezu stearynian
Inozytol
Sodu glutaminian
Sodu alginian
Glukoza bezwodna

2

Oślonka kapsułki:
Zelatyna
Tytan dwutlenek

6.2 Niezgodności farmaceutyczne

Nie stwierdzono.

6.3 Okres ważności

2 lata

6.4 Specjalne środki ostrożności przy przechowywaniu

Bliстер po 20 kapsulek:
Przechowywać w temperaturze 2°C-8°C (w lodówce). W trakcie leczenia można przechowywać w suchym miejscu, w temperaturze poniżej 25°C.

Pojemnik do tabletek zawierający 30 kapsulek lub 90 kapsulek:
Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

6.5 Rodzaj i zawartość opakowania

1 bliстер po 20 kapsulek w tekturowym pudełku.
Bliстер z folii aluminium/PVC/TE/PVDC.

Pojemnik do tabletek po 30 kapsulek.
Pojemnik do tabletek po 90 kapsulek.
Pojemnik do tabletek z aluminium zamknięty korkiem z polietylenem, ze środkiem pochłaniającym wilgoć, w tekturowym pudełku.

6.6 Instrukcja dotycząca przygotowania produktu leczniczego do stosowania i usuwania jego pozostałości

Brak szczególnych wymagań.

7. PODMIOT ODPOWIEDZIALNY

Krotex Pharm Sp. z o.o. Sp.k.
ul. Dostępa 56
01-490 Warszawa

8. NUMER(-Y) POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

R/7019

9. DATA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU /DATA PRZEDŁUŻENIA POZWOLENIA

3

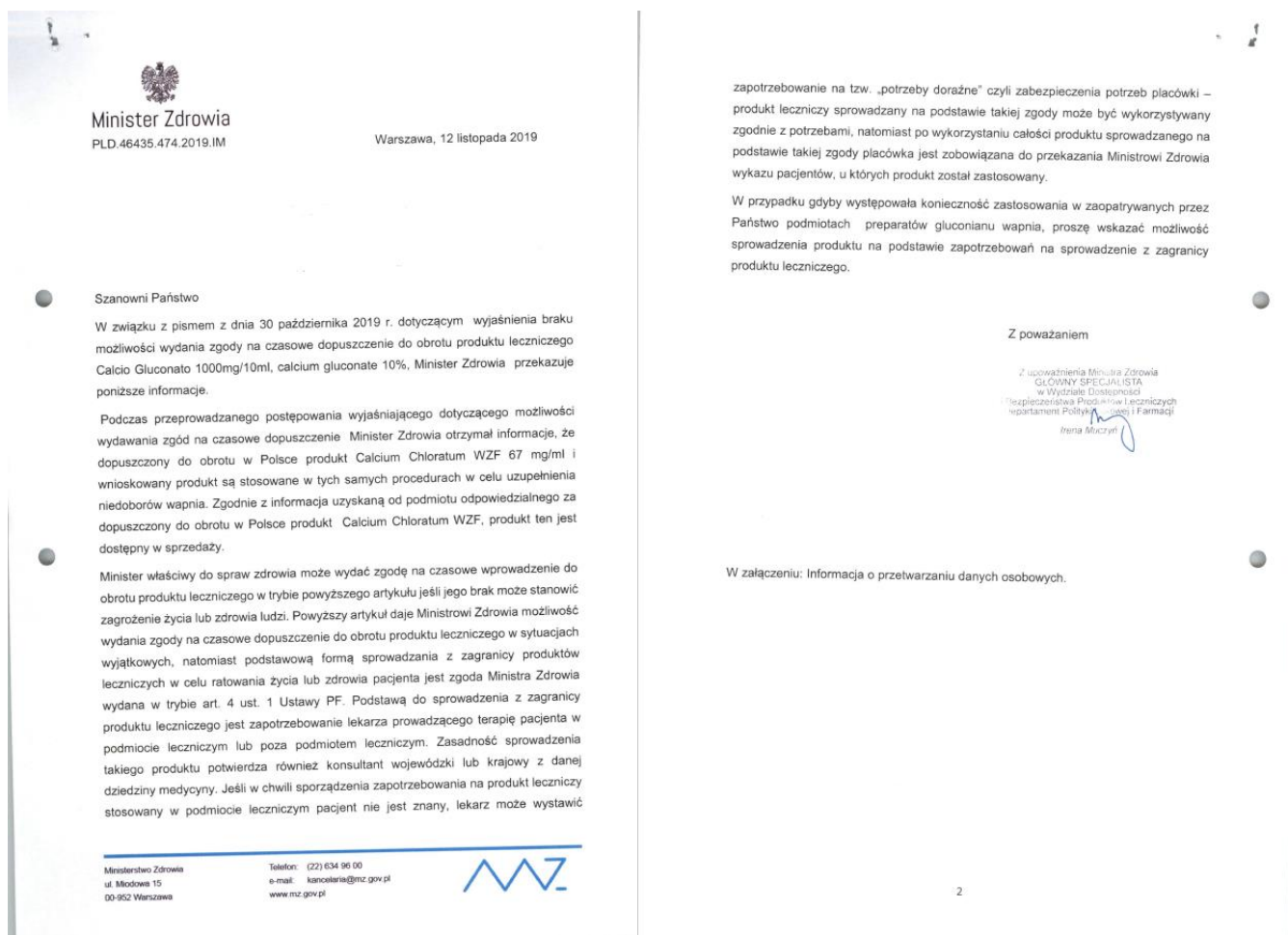
25.02.1997 r.
10.05.2002 r.
08.04.2004 r.

10. DATA ZATWIERDZENIA LUB CZĘŚCIOWEJ ZMIANY TEKSTU CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU LECZNICZEGO

4

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 10: Zwracamy się zapytaniem czy Zamawiający, w Pakiecie 31 – Calcium gluconicum dokonał omyłki w dawce wpisując w arkuszu 10000mg/10ml zamiast 1000mg/10ml? Jeśli prawidłowa jest dawka 1000mg/10ml, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego i czy w przypadku wyboru naszej oferty zawrze w umowie zapis o realizacji zamówień na w/w lek w procedurze importu docelowego. Nasze pytanie podyktowane jest decyzją Ministerstwa Zdrowia o zaprzestaniu wydawania zgód na czasowe dopuszczenie do obrotu leku Calcio gluconato dla hurtowni – stosowne pismo w załączeniu. Oferowany przez nas w procedurze importu docelowego lek zawiera w opakowaniu 5 amp., pochodzi z Unii Europejskiej, posiada CHPL w języku polskim oraz dokument dopuszczający do obrotu w kraju, z którego jest sprowadzany. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu zawierającym 5 amp.?



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na lek sprowadzany w ramach importu docelowego oraz na produkt w opakowaniu zawierający 5amp. Jednocześnie Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 31 poz 1 nadając mu nowe brzmienie:

1	Calcium gluconas inj.1000mg/10ml x 10 fiol.do inf.	szt.	200
---	--	------	-----

Pytanie nr 11: Czy Zamawiający już w Umowie, w par. 1.4.1 może wskazać osobę, która z upoważnienia Kierownika Apteki ZZOZ w Wadowicach będzie realizowała Umowę? Chodzi o pewność, że osoba składająca zamówienie jest do tego uprawniona, a nadto o uniknięcie poszukiwania takich osób w trakcie danej dostawy?

Odpowiedź: Zgodnie z postanowieniami umowy osobą odpowiedzialną za zamówienia jest Kierownik Apteki Szpitalnej w przypadku jego nieobecności zamówienia składa zastępca.

Pytanie nr 12: Czy Zamawiający w par. 6.1 dopisze, że przedłużenie umowy następuje na max 3 miesiące/ Wykonawca nie może być bezterminowo związany zapisami umowy i obowiązkiem dostaw.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 6 ust. 1 nadając mu nowe brzmienie „Umowa zostaje zawarta na czas określony, tj. od dnia do dnia lub do wyczerpania kwoty, o której mowa w § 4 ust 1 umowy. Jeżeli w terminie do dnia nie zostanie wyczerpana kwota, o której mowa w § 4 ust 1 umowy, może ulec przedłużeniu max. na okres 3 miesiące”.

Pytanie nr 13: Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 7.1.1. z 15 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 14: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 6 tygodni dla poz. 31 z Pakietu 7 w związku z faktem, iż lek ten sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 15: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostaw na CITO dla produktu leczniczego w Pakiecie 7 poz. 31 w związku z faktem, iż lek sprawdzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 16: Czy Zamawiający w pozycji 9 pakiet 3 dopuści 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 SIWZ Zamawiający wymaga innego produktu leczniczego Heparin sodium inj.25000j.m./5ml x 10fiol w związku z powyższym pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 17: Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.



Bezpieczny i skuteczny

Rozwiązanie zabezpieczające cewnik i port



Działanie przeciwbakteryjne

4% TSC (cytrynian sodu)



Dirinco
Always Innovating



Skuteczny sposób na zabezpieczenie każdego cewnika i portu

Citra-Lock™ 4% skutecznie utrzymuje drożność cewnika.

Cytrynian trisodowy 4% (TSC) posiada działanie przeciwzakrzepowe, ogranicza występowanie infekcji i tworzenie się biofilmu¹.

Zalety kliniczne Citra-Lock™ 4% (w porównaniu do heparyny)

- redukcja krzepnięcia i zastosowania tPA^{1,5}
- lepsze rezultaty w wymianie cewnika²
- redukcja biofilmu³
- zmniejszenie liczby przypadków hospitalizacji²
- korzystny cenowo^{1,2,4}

Wskaźniki wymiany cewników były wyższe dla cewników zabezpieczonych heparyną (2,98/1000 dni z centralnym cewnikiem żylnym) w porównaniu do cytrynianu sodu 4% (1,65/1000 dni z centralnym cewnikiem żylnym).



Czas do wymiany cewnika wśród cewników, w których doszło do zdarzenia²

LITERATURA:

1. MacRae J. et al., Cytrynian 4% w porównaniu do heparyny oraz obrócenie zakrzepicy Clin J Am Soc Nephrol 3:369-374, 2008
2. Lok CE et al., Cytrynian trisodowy 4% – alternatywa dla pokrywania cewników do hemodializy heparyną Nephrol Dial Transplant 22: 477-483, 2005.
3. Shankis R.M., Roztwory zabezpieczające cewnik wpływają na tworzenie biofilmów z bakterii Staphylococcus na powierzchniach abiotycznych. Nephrol Dial Transplant 21: 2247-2255, 2006.
4. Grucinski L. et al., Roztwór zabezpieczający cytrynian sodu 4% do centralnych cewników żylnych przeznaczonych do dializy na powierzchniach abiotycznych. Nephrol Dial Transplant 22: 474-478, 2007.
5. Meaus G. et al., Prospektywne, randomizowane badanie krzyżowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z zastosowaniem roztworu cytrynianu zabezpieczającego cewnik o stężeniu 3% i 10%, Blood Purif 23, 101-105, 2005.
6. Vardoulis et al., Diagnostyka, zapobieganie i leczenie infekcji krwotocznych z obecnością cewnika do hemodializy (CRBSI), oświadczenie o europejskiej najlepszej praktyce w leczeniu nerki (ERBP), NDTPlus czerwiec 2010
7. Moran J.E. and Ash S.E., Roztwory zabezpieczające dla cewników do hemodializy: heparyna i cytrynian. Prezentacja opinii ASDIN. Seminars in Dialysis 21:1-3, 2008.

Działanie przeciwbakteryjne

4% TSC (cytrynian sodu)

Bezpieczny sposób na zabezpieczenie każdego cewnika i portu

Citra-Lock™ 4% jest rekomendowany przez European Renal Best Practice Guidelines⁶ (ERBP) oraz przez the American Society of Diagnostic and Interventional Nephrology⁷ (ASDIN).

Produkt Citra-Lock™ został poddany wielu badaniom klinicznym. Cytrynian trisodowy 4% oferuje najlepszy stosunek korzyści do ryzyka¹.

Zalety kliniczne Citra-Lock™ 4% (w porównaniu do heparyny)

- bezpieczeństwo^{1,2,6}
- unikanie krwawień związanych z heparyną¹
- poprawa niezawodności testów INR¹ (czas protrombinowy – czas/międzynarodowy współczynnik znormalizowany)
- bezpieczeństwo w przypadku trombocytopenii wywołanej heparyną (pacjenci z HIT)⁴
- brak działań niepożądanych^{1,2,4}




Bezpieczny i skuteczny

Rozwiązanie zabezpieczające cewnik i port

Citra-Lock™ w bezigłowej folce

Zwiększenie bezpieczeństwa i uproszczone obsługa



Nowa folka Citra-Lock™ złączeniem typu Luer-Slip, Luer-Lock zapobiegającym przeciekaniu:

- zapobieganie zakażeniu bakteryjnemu
- ochrona przed skażeniem igłą
- skrócony czas obsługi
- intuicyjna obsługa

Film instruktażowy Citra-Lock™ znajduje się na stronie www.citra-lock.com



Nr artykułu Citra-Lock™ 4%: 24060201

Dostępne także:
Nr artykułu Citra-Lock™ 46,7%: 24060202
Nr artykułu Citra-Lock™ 30% : 24060203

Citra-Lock™ to produkt firmy Dirinco, zarejestrowany jako wyrob medyczny klasy IIb **CE 1275**

Dystrybutor Citra-Lock™

LOCKPHARMA
way to health

Lock Pharma Sp. z o.o., Adamówek, ul. Prosta 33, 05-152 Czeszewo
www.lockpharma.pl

Dirinco
Always innovating

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga innego produktu leczniczego Heparin sodium inj.25000j.m./5ml x 10fiol w związku z powyższym pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 18: Zapytania do pakietu 41 1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19: Dotyczy pakiet nr 44:

1	10% r-r Formaldehydu w op.1000g	Brak
2	Gotowe do użycia pojemniki na próbki chirurgiczne wypełnione w 1/2 objętości buforowanym 10% Formaldehydem.Pojemnik poj.20ml (obj.formaldehydu 10ml), zakręcany.	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki zgodne z opisem lecz w opakowaniach zbiorczych liczących 60 szt z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 20: Dotyczy pakiet nr 44:

3	Gotowe do użycia pojemniki na próbki chirurgiczne wypełnione w 1/2 objętości buforowanym 10% Formaldehydem.Pojemnik poj.35ml (obj.formaldehydu 20ml), zakręcany.	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemnik 50 ml wypełniony 20 ml formaliny? Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki zgodne z opisem lecz w opakowaniach zbiorczych liczących 35 szt z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę ?
---	---	--

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 21: Dotyczy pakiet nr 44:

4	Gotowe do użycia pojemniki na próbki chirurgiczne wypełnione w 1/2 objętości buforowanym 10% Formaldehydem.Pojemnik poj.100ml (obj.formaldehydu 50ml), zakręcany.	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemnik 100 ml wypełniony 70 ml formaliny? Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki zgodne z opisem lecz w opakowaniach zbiorczych liczących 16 szt z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę ?
---	--	---

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 22: Dotyczy pakiet nr 44:

5	Gotowe do użycia pojemniki na próbki chirurgiczne wypełnione w 1/2 objętości buforowanym 10% Formaldehydem. Pojemnik poj.50ml (obj.formaldehydu 30ml), zakręcany.	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki zgodne z opisem lecz w opakowaniach zbiorczych liczących 35 szt z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę ?
---	--	---

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 23: Dotyczy pakiet nr 44:

6	Gotowe do użycia pojemniki na próbki chirurgiczne wypełnione w 1/2 objętości buforowanym 10% Formaldehydem. Pojemnik poj.250ml (obj.formaldehydu 125ml), zakręcany.	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemnik 250 ml wypełniony 120 ml formaliny? Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki zgodne z opisem lecz w opakowaniach zbiorczych liczących 12 szt z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę ?
---	---	--

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 24: Dotyczy pakiet nr 44:

7	Gotowe do użycia pojemniki na próbki chirurgiczne wypełnione w 1/2 objętości buforowanym 10% Formaldehydem. Pojemnik poj.500ml (obj.formaldehydu 250ml), zakręcany.	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemnik 500 ml wypełniony 300 ml formaliny zamykany na wcisk? Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki zgodne z opisem lecz w opakowaniach zbiorczych liczących 6 szt z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę ?
---	---	---

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 25: Dotyczy pakiet nr 44:

8	Gotowe do użycia pojemniki na próbki chirurgiczne wypełnione w 1/2 objętości buforowanym 10% Formaldehydem. Pojemnik poj.750ml (obj.formaldehydu 400ml), zakręcany.	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemnik 500 ml wypełniony 300 ml formaliny zamykany na wcisk? Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki zgodne z opisem lecz w opakowaniach zbiorczych liczących 6 szt z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę ?
---	---	---

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 26: Dotyczy pakiet nr 44:

9	Gotowe do użycia pojemniki na próbki chirurgiczne wypełnione w 1/2 objętości buforowanym 10% Formaldehydem. Pojemnik poj.1000ml (obj.formaldehydu 600ml), zakręcany.	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemnik zamykany na wcisk? Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki zgodne z opisem lecz w opakowaniach zbiorczych liczących 6 szt z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę ?
---	--	--

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 27: Dotyczy pakiet nr 44:

10	Gotowe do użycia pojemniki na próbki chirurgiczne wypełnione w 1/2 objętości buforowanym 10% Formaldehydem. Pojemnik poj.5000ml (obj.formaldehydu 3000ml), zamknięcie dociskowe.	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki zgodne z opisem lecz w opakowaniach zbiorczych liczących 4 szt z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę ?
----	--	--

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 28: Pytania do wzoru umowy: Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego ogranicza w §3 ust. 5 wzoru umowy okres ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że

zamawiane produkty do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust. 5 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian w kwestii terminu ważności leków. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 3 ust. 5 nadając mu nowe brzmienie „Termin przydatności dostarczonego asortymentu będzie nie krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego”.

Pytanie nr 29: Pytania do wzoru umowy: Do §4 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 30: Pytania do wzoru umowy: Do §5 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 2 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych tygodniowo i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylene z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?

Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §5 ust. 2 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 5 poprzez usunięcie ust 2. § 5 otrzymuje nowe brzmienie:

„§ 5

1. *Należność za dostarczony asortyment będzie płatna przelewem w ciągu 60 dni od daty dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury VAT do siedziby Zamawiającego, na konto Dostawcy.*
2. *Płatność na numer konta wskazany na fakturze Dostawcy.*
3. *Dostawca ma prawo naliczania odsetek ustawowych w przypadku zwłoki z zapłatą należności wynikających z niniejszej umowy.”*

Pytanie nr 31: Pytania do wzoru umowy: Do §6 ust. 1 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „, nie dłużej jednak niż o 6 miesięcy.”.

Odpowiedź: Zamawiający odpowiedział na zadane pytanie udzielając odpowiedzi do Pytania nr 12.

Pytanie nr 32: Pytania do wzoru umowy: Do §6 ust. 2 pkt 2.1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzależnienie możliwości realizacji przez Zamawiającego uprawnienia do rozwiązania umowy od uprzedniego wezwania Wykonawcy do jej prawidłowego wykonania z wyznaczeniem 24-godzinnego terminu dodatkowego? Jednocześnie prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 33: Pytania do wzoru umowy: Do §7 ust. 1 pkt 1.2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 1.2 do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 34: Pytania do wzoru umowy: Do §7 ust. 1 pkt 1.3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 1.3 wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający odpowiedział na zadane pytanie udzielając odpowiedzi do Pytania nr 106.

Pytanie nr 35: Pytania do wzoru umowy: Do §7 ust. 3 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 36: Pytania do wzoru umowy: Do §7 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 37: Pytania do wzoru umowy użyczenia: Do §1 ust. 1 wzoru umowy użyczenia: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na nadanie brzmienia zdaniu pierwszemu §1 ust. 1 wzoru umowy użyczenia na następujące: „Użyczący oświadczają, że jest posiadaczem:”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 8 do SIWZ „Projekt umowy użyczenia” § 1 ust. 1 nadając mu nowe brzmienie „1. Użyczący oświadczają, że jest posiadaczem:

- 4 szt. Parowników – do preparatu Sevoflurane 100% kompatybilnych z aparatem do znieczulenia PRIMUS.”.

Pytanie nr 38: 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 powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu , zamiast tabletek dojelitowych – kapsułki dojelitowe i odwrotnie? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 39: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie? ?Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 40: Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 41: 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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 42: 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 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: Należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 43: Dotyczy zadania nr 15 formularza cenowego - kolumna kod EAN. Czy Zamawiający wyrazi zgodę jeśli : Kod ENA dotyczy produktów leczniczych ,w takim przypadku czy asortyment nie będący produktem leczniczym należy umieścić wpis „nie dotyczy”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 44: Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania produktów pakowanych w blistry wyłącznie w pozycjach w których zostało to zaznaczone w kolumnie nr 2 Nazwa asortymentu w Szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, czy dotyczy to wszystkich pozycji wymienionych w Szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Dotyczy wszystkich produktów z Pakietu nr 1, chyba że nie istnieje na rynku preparat zarejestrowany jako opakowanie typu blister, w takim wypadku Zamawiający dopuszcza inne opakowanie.

Pytanie nr 45: Czy Zamawiający w pozycjach, w których wskazał jednostkę miary: sztuka, zestaw, flakon/butelka, fiolka, butelka, flakon, ampułka, ampułko-strzykawka dopuści podanie ceny jednostkowej netto za opakowanie handlowe?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 46: Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, w pozycji nr 59 dopuści preparat o nazwie handlowej: Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 47: Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, w pozycjach nr 149 oraz 150 dopuści produkty pakowane x 180 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 48: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 26 z pakietu nr 4 ze względu na problemy dostępnością produktu?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 49: Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, pozycja nr 43 dopuści produkt o nazwie handlowej: HepaDr. A, tabl., 40 szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 50: Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści produkt pakowany x 50g – 3 opakowania?

Odpowiedź: Brak określenia numeru pozycji.

Pytanie nr 51: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 23 oraz 24 z pakietu nr 18, pozwoli to na udział większej liczby oferentów?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 52: Czy Zamawiający w pakiecie nr 28, w pozycji nr 1 dopuści produkt o nazwie handlowej: Morphine Kalceks, 10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 53: Czy w pakiecie nr 39 Zamawiający dopuści produkt w postaci kremu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 54: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 44. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga produktu leczniczego, a oferowany produkt to środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.

Pytanie nr 55: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 45. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 56: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 88. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 57: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 24. 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: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga obu preparatów poz. 24 i 25.

Pytanie nr 58: Dotyczy pakietu nr 2 poz. 118. (1.) 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 59: Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 60: Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiającym wymaga 200j.m./1amp.

Pytanie nr 61: Dotyczy pakietu nr 2 poz. 56. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 3.opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 62: Dotyczy pakietu nr 2 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 63: Dotyczy pakietu nr 3 poz. 58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 50 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 64: Dotyczy pakietu nr 3 poz. 50. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 50, 51 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol. Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: (1) Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 1 poprzez dodanie zapisu pod Pakietem o następującej treści: „Zamawiający wymaga aby asortyment z poz 50 i 51 pochodził od jednego producenta.”

(2) Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol.

Pytanie nr 65: Dotyczy pakietu nr 3 poz. 51. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 50,51 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol. Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: (1) Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 1 poprzez dodanie zapisu pod Pakietem o następującej treści: „Zamawiający wymaga aby asortyment z poz 50 i 51 pochodził od jednego producenta.”

(2) Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol.

Pytanie nr 66: Dotyczy pakietu nr 4 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 67: Dotyczy pakietu nr 4 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 68: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/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 dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 69: Dotyczy pakietu nr 12 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Opakowanie po 40g.

Pytanie nr 70: Dotyczy pakietu nr 18 poz. 34. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 71: Dotyczy pakietu nr 18 poz. 33. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 72: Dotyczy pakietu nr 18 poz. 29. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany 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, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 73: Dotyczy pakietu nr 46 poz. 1. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedź: Produkt leczniczy nie będzie podawany pacjentom w ramach przytoczonych w pytaniu programów lekowych.

Pytanie nr 74: Dotyczy pakietu nr 46 poz. 2. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedź: Produkt leczniczy nie będzie podawany pacjentom w ramach przytoczonych w pytaniu programów lekowych.

Pytanie nr 75: Dotyczy pakietu nr 47 poz. 2. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedź: Produkt leczniczy nie będzie podawany pacjentom w ramach przytoczonych w pytaniu programów lekowych.

Pytanie nr 76: Dotyczy pakietu nr 47 poz. 1. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

Odpowiedź: Produkt leczniczy nie będzie podawany pacjentom w ramach przytoczonych w pytaniu programów lekowych.

Pytanie nr 77: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp.0,005/2,5ml x 5szt. w Pakiecie nr 14, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 78: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp.0,005/2,5ml x 5szt. w Pakiecie nr 14, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 79: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp.0,005/2,5ml x 5szt. w Pakiecie nr 14, poz. 7 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: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 80: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp.0,005/2,5ml x 5szt. w Pakiecie nr 14, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 81: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate inj. 50mg x 5 amp. w Pakiecie nr 14, poz. 6 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: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 82: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 9 w pozycjach 1,2,3,4,5,6,7,8,9 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta

- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worków wymaga znacznie mniejszej

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga opakowania typu butelka. Oferowane worki typu Viaflo wg ChPL wymagają dezynfekcji portu przed pierwszym dodaniem dodatkowego produktu leczniczego, co wymaga dodatkowych czynności i zwiększa koszty (środek dezynfekcyjny, gazik). Podobnie – rozpakowanie i opakowanie zewnętrzne to też dodatkowa czynność. Magazynowanie pojedynczych worków (oddziały pobierają z Apteki również pojedyncze opakowania, nie tylko opakowania zbiorcze). Jest to kłopotliwe, trzeba wówczas układać worki w szafkach jeden na drugim, co stwarza niebezpieczeństwo ich wypadnięcia po otwarciu drzwiczek szafy.

Pytanie nr 83: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 9 pozycji 11 co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 84: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 9 w pozycji 10 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 worki Viaflo.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga produktu z dodatkiem jonów wapnia (Ca) w opakowaniu typu butelka.

Pytanie nr 85: Czy *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 11 w pozycjach 1,2 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worków Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów

- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worków wymaga znacznie mniejszej

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga opakowania typu butelka. Oferowane worki typu Viaflo wg ChPL wymagają dezynfekcji portu przed pierwszym dodaniem dodatkowego produktu leczniczego, co wymaga dodatkowych czynności i zwiększa koszty (środek dezynfekcyjny, gazik). Podobnie – rozpakowanie i opakowanie zewnętrzne to też dodatkowa czynność. Magazynowanie pojedynczych worków (oddziały pobierają z Apteki również pojedyncze opakowania, nie tylko opakowania zbiorcze). Jest to kłopotliwe, trzeba wówczas układać worki w szafkach jeden na drugim, co stwarza niebezpieczeństwo ich wypadnięcia po otwarciu drzwiczek szafy.

Pytanie nr 86: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 11 pozycji 3,4 co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 87: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 11 w pozycji 5,6 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worków Viaflo, o pojemności odpowiednio 100 ml i 250 ml, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tę samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga stężenia 20% i opakowania typu butelka szklana.

Pytanie nr 88: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 15 w pozycjach 3 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worków Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta

- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worków wymaga znacznie mniejszej

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga opakowania typu ECOFLAC butelka wyposażona w gumowy korek.

Pytanie nr 89: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 16 w pozycjach 1,2,3,4,5,6 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

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

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga opakowania typu butelka. Oferowane worki typu Viaflo wg ChPL wymagają dezynfekcji portu przed pierwszym dodaniem dodatkowego produktu leczniczego, co wymaga dodatkowych czynności i zwiększa koszty (środek dezynfekcyjny, gazik). Podobnie – rozpakowanie i opakowanie zewnętrzne to też dodatkowa czynność. Magazynowanie pojedynczych worków (oddziały pobierają z Apteki również pojedyncze opakowania, nie tylko opakowania zbiorcze). Jest to kłopotliwe, trzeba wówczas układać worki w szafkach jeden na drugim, co stwarza niebezpieczeństwo ich wypadnięcia po otwarciu drzwiczek szafy.

Pytanie nr 90: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 16 pozycji 7,9,10 co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 91: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 16 w pozycji 8 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.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga produktu z dodatkiem jonów wapnia (Ca) w opakowaniu typu butelka.

Pytanie nr 92: Pak 3 poz. 2 - Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 93: Pak 3 poz. 10 - Czy Zamawiający w pak 3 poz 10 ma na myśli zaferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 94: Pak 3 poz. 27 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 3 poz. 27 nadając mu nowe brzmienie:

27	Fluconazole inj.2mg/1ml Flak.po 100ml opakowanie wyposażone w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem	flak.	600
----	---	-------	-----

Pytanie nr 95: Pak 4 poz. 5 - Czy Zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 96: Pak 4 poz. 24 - Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu leczniczego propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampulka szklana? Stosowanie ampulek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wkłucia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. W tym konkretnym przypadku jest to o tyle istotne, że emulsja ma białe mleczny kolor i cząstki korka mogą zostać niezauważone i podane pacjentowi dożylnie co stwarza ryzyko powstania zatoru.

Odpowiedź: Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 4 poz. 24 nadając mu nowe brzmienie:

24	Propofol inj.1%MCT/LCT 20ml x 5 szt. opakowanie typu ampulka szklana	op.	660
----	---	-----	-----

Pytanie nr 97: Pak 6 poz. 5 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 98: Pak 6 poz. 12,13 - Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Poltram oraz dodatkowo posiadający możliwość połączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal na podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 99: Pak 10 poz. 9 - 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: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 100: Pak 10 poz. 19 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 10 poz. 19 nadając mu nowe brzmienie:

19	Levofloxacin roztw.do inf.5mg/ml worek 100ml x 5szt. opakowanie wyposażone w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem	op.	300
----	--	-----	-----

Pytanie nr 101: Pak 11 poz. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym? Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeźroczyste, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skrzystalizowanych cząsteczek.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Produkt używany w karetkach pogotowia ratunkowego – opakowanie typu worek – bezpieczniejsze od szklanego.

Pytanie nr 102: Pak 16 poz. 9,10 - 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. chlorlhekzydynam, jodopowidonem, jodoforem lub 70% alkoholem.

Odpowiedź: Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 16 poz. 9 i 10 nadając im nowe brzmienie:

9	Potassium chl.0,3%+Glucosum 5% but.500ml opakowanie z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć	but.	60
10	Potassium chl.0,3%+Sodium chl.0,9% but.500ml opakowanie z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć	but.	60

Pytanie nr 103: Pak 16 poz. 9,10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 104: Pak 18 poz. 23,24 - Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 105: Pak 18 poz. 36,37,38 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pak 18poz 36,37,38 produktu w opakowaniu wyposażonym w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 18 poz. 36, 37 i 38 nadając im nowe brzmienie:

36	Ciprofloxacin roztw.do inf. 100mg/50ml opakowanie wyposażone w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem	szt.	200
37	Ciprofloxacin roztw.do inf. 200mg/100ml opakowanie wyposażone w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem	szt.	3500
38	Ciprofloxacin roztw.do inf. 400mg/200ml opakowanie wyposażone w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem	szt.	4200

Pytanie nr 106: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 5 ust. 4 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1.1-1.2:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1.1. Dostawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto części przedmiotu zamówienia, w sytuacji, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Dostawca, a także w przypadku określonym w § 6 ust.2. pkt 2.1, 2.2, 2.3.

1.2. Dostawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionego, a niezrealizowanego w terminie asortymentu, za każdy dzień opóźnienia w realizacji zamówienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego w terminie asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy”:

1. § 5 ust. 3 nadając mu nowe brzmienie: „Dostawca ma prawo naliczania odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych w przypadku zwłoki z zapłatą należności wynikających z niniejszej umowy.”

2. § 7 ust 1 nadając mu nowe brzmienie: „1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1.1. Dostawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 15% niezrealizowanej wartości brutto przedmiotu zamówienia, w sytuacji, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Dostawca, a także w przypadku określonym w § 6 ust.2. pkt 2.1, 2.2, 2.3.

1.2. Dostawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionego, a niezrealizowanego w terminie asortymentu, za każdy dzień opóźnienia w realizacji zamówienia, jednak nie więcej niż 15% wartości brutto niezrealizowanego w terminie asortymentu.

1.3. Kary umowne, o których mowa w ust. 1.2, będą potrącane po ich zsumowaniu za okres 6 miesięcy.”

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 44 i w Pakiecie nr 3 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu: (od Pytania nr 107 do Pytania nr 111).

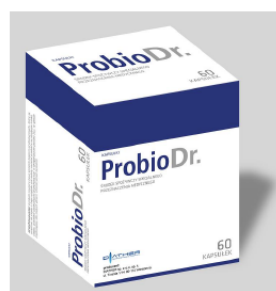
Pytanie nr 107: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ?



ProbioDr bakterie kwasu mlekowego, kapsułki twarde
Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103), *Lactobacillus helveticus*
ProbioDr, to probiotyk w postaci kapsulek zawierający wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 2×10^9 CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) 95%, *Lactobacillus helveticus* 5%; produkt przeznaczony jest dla niemowląt, dzieci i dorosłych CFU (=jednostka formowania kolonii [ang. colony forming unit])
wskazania: ProbioDr, w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu:
- zmniejszenia ryzyka powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu
- skrócenia czasu trwania biegunki
- zachowania równowagi mikroflory jelitowej
- wspomagania odporności
- zmniejszenia ryzyka alergii
- wspomagając przy leczeniu ostrych i przewlekłych biegunek infekcyjnych
- przy wystąpieniu biegunki podróżnych lub profilaktycznie
działanie: ProbioDr, to preparat probiotyczny zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (LGG) i *Lactobacillus helveticus*, które posiadają udowodnione działanie kliniczne; preparat jest bezpieczny nawet dla najmłodszych niemowląt, dzieci i dorosłych *Lactobacillus rhamnosus* GG, *Lactobacillus helveticus*: leczenie, zapobieganie ostrych i przewlekłych biegunek o różnej etiologii, skrócenie czasu trwania biegunek, skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*
wykaz randomizowanych badań klinicznych prowadzonych metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną przyjmującą placebo:
1) zmniejszenie ryzyka i zahamowanie wzrostu *Clostridium difficile*, *Clostridium perfringens*, *Enterococcus faecium* i rodzaju *Compylobacter*.
badania prowadzono: osoby dorosłe
Rampelli S., Candela M., Severgnini M. i wsp. A probiotics-containing biscuit modulates the intestinal microbiota in the elderly. *J. Nutr. Health Aging*. 2013; 17 (2): 12603-12613;
2) zmniejszenie objawów alergii u dzieci w wieku od 2 miesięcy do 4 lat z atopowym zapaleniem skóry (istotne obniżenie zasięgu atopowego zapalenia skóry wg skali SCORAD)
badania prowadzono: dzieci w wieku od 2. miesiąca życia do 4. roku życia
Chernyshov P. L. Randomized, placebo-controlled trial and immunologic effects of probiotic containing *Lactobacillus rhamnosus* and *L. helveticus* R0052 in infants with atopic dermatitis. *Microbial Ecol. Health Dis.* 2009; 21: 228-232/randomized clinical trial of five different preparations. *BMI* 2007; 335: 340;
3) skrócenie czasu trwania ostrej biegunki infekcyjnej i zmniejszenie liczby oddawanych stolców biegunkowych, jednocześnie wpływając na zwiększenie gęstości konsystencji stolca;
badania prowadzono: dzieci w wieku od 3. miesiąca życia do 3. roku życia
Canani RB., Cirillo P., Terrin G. i wsp. Probiotics for treatment of acute diarrhoea in children: randomized clinical trial of five different preparations. *BMI* 2007; 335: 340;
4) zmniejszenie częstotliwości występowania biegunki i rotawirusowego niestętu żołądka i jelit, zmniejszając ryzyko wystąpienia biegunki spowodowanej pobylem w szpitalu
badania prowadzono: dzieci w wieku 1.-36. miesięcy, hospitalizowane z innych powodów niż biegunka,
Stajewska M., Kotowska M., Mankiewicz J. Z. i wsp. Efficacy of *Lactobacillus* GG in prevention of nosocomial diarrhea in infants. *J. Pediatr.* 2001; 138 (3): 361-365;
5) skrócenie czasu trwania biegunki i średni okres hospitalizacji
badania prowadzono: dzieci z przetrwałą biegunką wywołaną przez patogenne szczepy *Escherichia coli*, *Shigella* spp. i *Clostridium difficile*
Basu S., Chatterjee M., Ganguly S. i wsp. Effect of *Lactobacillus rhamnosus* GG in persistent diarrhea in indian children: a randomized controlled trial. *J. Clin. Gastroenterol.* 2007; 41 (8): 756-760;

- 6) zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii: bólu brzucha i biegunki oraz liczby dziennych defekacji, wywierając pozytywny wpływ na konsystencję stolca
badania prowadzono: dzieci między 6. i 10. rokiem życia leczone antybiotykami z powodu ostrej infekcji, przebywające w szpitalu
Vanderhoof J. A., Whitney D. B., Antonson D. L. i wsp. *Lactobacillus* GG in the prevention of antibiotic-associated diarrhea in children. *J. Pediatr.* 1999; 135 (5): 564-568;
- 7) zmniejszenie częstotliwości nudności, biegunek i zaburzeń smaku
badania prowadzono: osoby poddane standardowej, 7-dniowej terapii eradykacyjnej *Helicobacter pylori*
Armuzzi A., Gremionni F., Bartolozzi F. i wsp. The effect of oral administration of *Lactobacillus* GG on antibiotic-associated gastrointestinal side-effects during *Helicobacter pylori* eradication therapy. *Aliment. Pharmacol. Ther.* 2001; 15 (2): 163-169;
- 8) zmniejszenie częstości występowania biegunki, działanie prewencyjne
badania prowadzono: osoby z biegunką podróżnych przyjmujące probiotyk
Oksanen P. J., Salminen S., Saavain M. Prevention of travellers diarrhoea by *Lactobacillus* GG. *Ann. Med.* 1990; 22 (1): 53-56;
- 9) zmniejszenie nasilenia atopowego zapalenia skóry i obniżenie stężenia IL-antytropyminy oraz cytokin TNF- α , co świadczy o łagodzeniu stanów zapalnych jelit u dzieci z atopowym zapaleniem skóry
badania prowadzono: niemowlęta w wieku 0,6-15,7 miesięcy z wypryskiem atopowym i innymi objawami alergii pokarmowej (biegunka, wymioty)
Majamaa H., Isolauri E. Probiotics: a novel approach in the management of food allergy. *J. Allergy Clin. Immunol.* 1997; 99 (2): 179-85;
- 10) zapobieganie kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*
badania prowadzono: niemowlęta wcześniaki z niską masą urodzeniową oraz niemowlęta
Manzon P., Mostert M., Leonessa M.L. i wsp. Oral supplementation with *Lactobacillus casei* subspecies *rhamnosus* prevents enteric colonization by *Candida* species in preterm neonates: a randomized study. 2006; 42(12): 1735-42;

bezpieczeństwo: ProbioDr, to preparat probiotyczny zawierający *Lactobacillus rhamnosus* GG i *Lactobacillus helveticus*, które na podstawie badań klinicznych uznano za bezpieczne; nie stwierdzono występowania działań niepożądanych zarówno u osób zdrowych jak i chorych we wszystkich grupach wiekowych
postać: 60 kapsulek
przeznaczenie: dla niemowląt, dzieci i dorosłych
zalecane dawkowanie: niemowlęta i dzieci: 1 kapsułka dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie
sposób przyjmowania: kapsułkę należy połknąć i popić szklanką zimnego lub letniego płynu; kapsułkę można otworzyć, zawartość wysypać na łyżeczkę i wymieszać w niewielkiej ilości letniego płynu (woda, mleko lub preparat hipoalergiczny polecany przez lekarza)
ważne informacje: produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, kazeiny, sacharozę oraz glutenu; może więc być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników



Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga zaferowania produktu leczniczego, a dopiero w razie jego braku na rynku dopuszcza zaferowanie innych produktów (suplementów diety, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego itp.). Zaferowane produkty są albo środkami spożywczymi albo specjalnego przeznaczenia medycznego.

Pytanie nr 108: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps?



LactoDr bakterie kwasu mlekowego *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), kapsułki twarde LactoDr, to probiotyk w postaci kapsulek zawierający szczep żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 6×10^9 CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103); produkt przeznaczony jest dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową) CFU (j. jednostka formowania kolonii [ang. Colony Forming Unit])
składniki (1 kapsułka): liofilizowany szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) w ilości 6×10^9 CFU, substancje dodatkowe
wskazania: LactoDr, w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u noworodków (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową), niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu:
 - zmniejszenia ryzyka wystąpienia powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu
 - odbudowania fizjologicznej flory jelitowej przy zaburzeniach ze strony układu pokarmowego w trakcie i po antybiotykoterapii
 - wspomagając przy leczeniu biegunek wirusowych oraz biegunek bakteryjnych
 - skróceniu czasu trwania biegunk
 - przywróceniu i zachowaniu równowagi mikroflory jelitowej
 - wspomagania odporności
 - zmniejszenia ryzyka wystąpienia alergii
działanie: LactoDr, to preparat probiotyczny zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), które posiadają udowodnione działanie kliniczne, zastosowanie preparatu zawierającego *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103: wspomagając w leczeniu, zapobieganiu ostrym i przewlekłym biegunkom o różnej etiologii, skrócenie czasu trwania biegunek, skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*
LactoDr zawierający szczep *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103, może być stosowany od pierwszych dni życia, także przez wcześniaki oraz noworodki o niskiej masie urodzeniowej
postać: LactoDr, 30 kapsulek
przeznaczenie: dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych, również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową
zalecane dawkowanie: noworodki, niemowlęta i dzieci: 1 kapsułka dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie; wcześniaki i noworodki z niską masą urodzeniową – indywidualnie według wskazań lekarza

sposób przyjmowania: kapsułkę należy połknąć i popić szklanką zimnego lub letniego płynu, kapsułkę można otworzyć, zawartość wysypać na rzyżeczkę i wymieszać w niewielkiej ilości letniego płynu (woda, mleko lub preparat hipokaloryczny polecany przez lekarza)
ważne informacje: należy przyjmować pod nadzorem lekarza; produkt nie jest przeznaczony do stosowania pozajelitowego
 produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, kazeiny, sacharozę oraz glutenu; może więc być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników
sposób przechowywania: LactoDr, należy przechowywać w temperaturze poniżej 25°C w sposób niedostępny dla małych dzieci; nie wystawiać na bezpośrednie działanie źródeł ciepła i promieni słonecznych; chronić przed światłem
przeciwwskazania: nadwrażliwość na którykolwiek ze składników preparatu
 producent: DIATHER Sp. z o.o. Sp. K, 00-114 Warszawa ul. Twarda 1/14



Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga zaferowania produktu leczniczego, a dopiero w razie jego braku na rynku dopuszcza zaferowanie innych produktów (suplementów diety, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego itp.). Zaferowane produkty są albo środkami spożywczymi albo specjalnego przeznaczenia medycznego

Pytanie nr 109: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii?



ENCAPSA30 DR, to innowacyjny preparat wytworzony przy użyciu technologii mikroenkapsulacji
 ENCAPSA30 DR mikroenkapsulowane żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) LGG; ENCAPSA30 DR, to probiotyk zawierający mikroenkapsulowane kultury bakterii szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) o udowodnionej w badaniach klinicznych skuteczności i bezpieczeństwie stosowania

Jedna kapsułka zawiera 0,6 mld ($0,6 \times 10^9$ CFU*) mikroenkapsulowanych *L. rhamnosus* GG (ATCC 53103) co odpowiada 3 mld (3×10^9 CFU) liofilizowanych *L. rhamnosus* GG (ATCC 53103)
 *CFU (j. jednostka formowania kolonii [ang. Colony Forming Unit])

PRODUKT PRZEZNACZONY JEST DLA NOWORODKÓW, NIEMOWLĄT, DZIECI I DOROSŁYCH

SKŁADNIKI (1 kapsułka): mikroenkapsulowane żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w ilości $0,6 \times 10^9$ CFU, substancje dodatkowe

DZIAŁANIE: ENCAPSA30 Dr jest preparatem mającym na celu uzupełnienie fizjologicznej flory jelitowej w trakcie i po antybiotykoterapii. Produkt dostarcza szczepów bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w celu uzupełnienia diety przy zaburzeniach ze strony układu pokarmowego o różnej etiologii oraz w stanach obniżonej odporności. Ponadto działa wspomagająco przy leczeniu biegunek wirusowych, biegunek bakteryjnych oraz o innej etiologii, a także profilaktycznie w zapobieganiu biegunkom podróżnych

ZALECANA DZIENNA PORCJA DO SPOŻYCIA: 1 – 2 kapsułki lub według wskazań lekarza

składnik	zawartość w 1 kapsułce żywych kultur bakterii (CFU)	zawartość w 2 kapsułkach żywych kultur bakterii (CFU)
mikroenkapsulowany <i>L.rhamnosus</i> GG (ATCC 53103)	$0,6 \times 10^9$	$1,2 \times 10^9$

POSTAĆ: ENCAPSA30 DR, 30 kapsulek

SPOSÓB PRZYJMOWANIA: kapsułkę można połknąć i popić letnim lub zimnym płynem (woda, sok, mleko) lub zawartość kapsułki rozpuścić w letnim lub zimnym płynem (jak powyżej) i spożyć po przygotowaniu; produkt można stosować od pierwszych dni życia

WAŻNE INFORMACJE: nie należy przekraczać zalecanej dziennej porcji do spożycia w ciągu dnia; produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, sacharozę, glutenu; może być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników

SPOSÓB PRZECHOWYWANIA: ENCAPSA30 DR, należy przechowywać w temperaturze poniżej 25°C w sposób niedostępny dla małych dzieci; nie wystawiać na bezpośrednie działanie źródeł ciepła i promieni słonecznych; chronić przed światłem

PRZECIWWSKAZANIA: nadwrażliwość na którykolwiek ze składników preparatu

PRODUCENT: DIATHER Sp. z o.o. Sp. K, 00-114 Warszawa ul. Twarda 1/14



Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, a dopiero w razie jego braku na rynku dopuszcza zaoferowanie innych produktów (suplementów diety, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego itp.). Zaoferowany produkt jest suplementem diety.

Pytanie nr 110: 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: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 111: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 112: Wzór umowy –Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy adresów mailowych do osób / działu zajmujących się zamówieniami, zarówno po stronie Wykonawcy jak i Zamawiającego. Ułatwi to ewentualny kontakt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 1 ust 4 pkt 4.1. nadając mu nowe brzmienie „4.1. ze strony Zamawiającego Kierownik Apteki ZZOZ w Wadowicach lub osoba przez niego upoważniona (apteka@zzozwadowice.pl)”.

Pytanie nr 113: Wzór umowy - Prosimy o dodanie do umowy poniższych zapisów:

1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,

2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienie przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 114: Wzór umowy - Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następującego paragrafu:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które

uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Ponadto Zamawiający modyfikuje:

Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 2 ust. 1 pkt 1.2 nadając mu nowe brzmienie „dołączenia do każdej dostawy specyfikacji - faktury VAT z wyszczególnieniem ilości, asortymentu, daty ważności oraz numeru serii. (W przypadku leku lub zamiennika sprowadzonego w trybie importu docelowego lub z czasowym zezwoleniem Ministra Zdrowia – osobna faktura VAT wraz z nr dopuszczenia.)”

Wprowadzone zmiany stanowią integralną część SIWZ a pozostałe jej zapisy zostają bez zmian. Termin składania i otwarcia ofert **nie ulega zmianie**. Ofertę należy złożyć do dnia **28.04.2020r.** do **godz.10:00**. Otwarcie odbędzie się w tym samym dniu o **godz. 10:30**.

*Dyrektor
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Wadowicach*

Barbara Bulanowska

Otrzymują:

<https://platformazakupowa.pl/pn/zozwadowice>

1 x Wykonawcy (e-mail)

1 x a/a.