



Wrocław, 5 marca 2019r.

**4. Wojskowy Szpital Kliniczny  
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**  
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI  
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, znak sprawy:  
4WSzKzP.SZP.2612.4.2019

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) dalej Pzp informuje, że wpłynęło zapytanie o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia dalej SIWZ w ww. postępowaniu przetargowym:

**Pytanie nr 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki i odwrotnie?

**Odpowiedź na pytanie nr 1: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampulko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź na pytanie nr 2: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 3:**

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 na pytanie nr 3: Zapisy SIWZ bez zmian. Pytanie zbyt ogólne należy zapytać o konkretny preparat.**

**Pytanie nr 4:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

**Odpowiedź na pytanie nr 4: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 5 (dot. pakietu nr 1 poz. 73):**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aktualnie stosowanego 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań).

**Odpowiedź na pytanie nr 5: Tak, Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 30 op. x 20 kapsulek lub 20 op. x 30 kapsulek.**

**Pytanie nr 6 (dot. pakietu nr 1 poz. 74):**

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, konfekcjonowanego w opakowaniach x 60 kaps z możliwością otwierania kapsulek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzenia zawiesiny (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź na pytanie nr 6: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 7 (dot. pakietu nr 1 poz. 74):**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek z możliwością otwierania kapsulek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzenia zawiesiny (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź na pytanie nr 7: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 8:**

Czy w Pakiet 1 poz. 96 (Pikosiarczan sodu + tlenek magnezu+ kwas cytrynowy + potas (0,01 g +3,5 g + 10,97g +0,195g)/saszetkę proszek do sporządzania roztworu doustnego x 50 saszetek.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (pr.do sporz.rozt.doust.\* 1zest.) i po przeliczeniu i zaokrągleniu zaoferowanie 1400 opakowań? Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas ascorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.). Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami. Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywoływanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makroglem:

- MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.
- MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy(o smaku cytrynowym).
- MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

**Odpowiedź na pytanie nr 8: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 9 (dot. pakietu nr 2 poz. 22):**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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 na pytanie nr 9: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 10 (dot. pakietu nr 2 poz. 22):**

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

**Odpowiedź na pytanie nr 10: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 11:**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 73 i 105 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź na pytanie nr 11: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt w pakiecie nr 1 pozycja 73 (należy wycenić 30 op. po 20 kapsułek). W pozycji 105 zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 12:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 31 poz. 1-3 insulin w postaci wstrzykiwaczy Solostar?

**Odpowiedź na pytanie nr 12: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13:**

Czy Zamawiający w par. 1.9 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź na pytanie nr 13: Zamawiający modyfikuje zapis w §1 pkt. 9 wzoru umowy i otrzymuje on brzmienie:**

**„9. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia towaru w zakresie jego wad widocznych i złożenia reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 7 dni od daty jego dostarczenia. Towar niekompletny, uszkodzony lub z terminem gwarancji niezgodnym z §5 ust. 1 Wykonawca zobowiązany jest wymienić na własny koszt w terminie 3 dni od daty powiadomienia go o zastrzeżeniach drogą telefoniczną pod nr ..... i fax .....”**

**Pytanie nr 14:**

Czy Zamawiający wykreśli par. 1.13? zapis ten naraża Wykonawcę na rażącą stratę.

**Odpowiedź na pytanie nr 14: Nie, zapisy SIWZ bez zmian. Art. 552 k.c. nie jest normą bezwzględnie obowiązującą o charakterze nakazująco - zakazującym określone działanie lub zaniechanie. Jest przepisem dyspozytywnym (względnie obowiązującym) zezwalającym, upoważniającym adresata do określonego działania, zaniechania. W związku z powyższym, Zamawiający w ramach zasady wyrażonej w art. 353.1 k.c., tj. zasady swobody umów, mając również na uwadze rodzaj przedmiotu zamówienia publicznego oraz dobro i bezpieczeństwo pacjentów, dla których przedmiot zamówienia będzie przeznaczony - wprowadził ww. zapis do wzoru umowy i go nie wykreśli.**

**Pytanie nr 15:**

Czy Zamawiający w par. 5.1 wpisze 12 miesięcy jako termin gwarancji? Nie jest to kryterium wyboru ofert, przeto parametr ten winien być podany już na etapie SIWZ, a nie „uzgadniany” przy zawieraniu umowy.

**Odpowiedź na pytanie nr 15: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 16:**

Czy Zamawiający w par. 5.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź na pytanie nr 16: Zamawiający modyfikuje zapis w §5 pkt. 3 wzoru umowy i otrzymuje on brzmienie:**

„3. W ramach gwarancji i rękojmi Wykonawca zobowiązany jest wymienić zakwestionowany towar, o którym mowa w ust. 2 i §1 ust. 9 w terminie 3 dni od daty wezwania faxem na nr tel. ....”

**Pytanie nr 17:**

Czy zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 93 pozycja 13. Cyclophosphamidum pr.d/sp.roztw.d/wstrzyk. 200 mg 1 fiol. ofertę cenową wyższą od limitu finansowania ale nie przekraczającą urzędową cenę zbytu?

**Odpowiedź na pytanie nr 17: Zamawiający wykreśla pozycję 13 z pakietu nr 93.**

**Pytanie nr 18:**

Czy zamawiający wydzielili pozycję 13 w Pakiecie nr 93 Cyclophosphamidum pr.d/sp.roztw.d/wstrzyk. 200 mg 1 fiol, pozycję 14 w Pakiecie nr 93 Cyclophosphamidum pr.d/sp.roztw.d/wstrzyk.1000 mg 1 fiol., pozycję 15 w Pakiecie nr 93 Cyclophosphamidum tabletki drażowane 50 mg 50 tabl., pozycję 29 w Pakiecie 93 Ifosfamidum proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1 g 1 fiol. proszku, pozycję 30 w Pakiecie 93 Ifosfamidum proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 2 g 1 fiol. proszku oraz pozycję 32 w Pakiecie 93 Mesnum roztwór do wstrzykiwań 100 mg/ml 15 amp. 4 ml do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

**Odpowiedź na pytanie nr 18: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 19:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania 4WSzKzP.SZP.2612.4.2019 pakiet 53 poz. 2 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniaacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycnoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią

lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

**Odpowiedź na pytanie nr 19: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 20:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania 4WSzKzP.SZP.2612.4.2019 pakiet 53 poz. 3 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytroloвого glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

**Odpowiedź na pytanie nr 20: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 21:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania 4WSzKzP.SZP.2612.4.2019 pakiet 53 poz. 1 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytroloвого glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 2,7 cm / 2,7 cm pakowany po 5 szt. w opakowaniu.

**Odpowiedź na pytanie nr 21: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 22:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania 4WSzKzP.SZP.2612.4.2019 pakiet 53 poz. 4 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z

kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Ze względu na swoją elastyczność Hemopatch nie wymaga wersji od razu zrolowanej, dzięki czemu jest on bardziej uniwersalny. Można go zrolować, dociąć samodzielnie bez zaburzenia jego właściwości. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

**Odpowiedź na pytanie nr 22: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 23 (dot. pakietu nr 93 poz. 2):**

Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga zaoferowania kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 23: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 24 (dot. pakietu nr 93 poz. 2):**

Czy w celu uzyskania oferty konkurencyjnej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 93 pozycji 2 kwas zoledronowy?

**Odpowiedź na pytanie nr 24: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 25:**

Dotyczy zadania nr 117 - Infliximab:

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na Infliximab posiadający refundację w programach lekowych B32, B33, B35, B36, B47, B55?

**Odpowiedź na pytanie nr 25: Zamawiający wymaga refundacji w programach B32, B33, B35, B36, B55. Zamawiający dopuszcza refundację w programie B47.**

**Pytanie nr 26:**

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

**Odpowiedź na pytanie nr 26: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 27:**

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź na pytanie nr 27: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 28:**

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź na pytanie nr 28: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 29:**

Dotyczy pakietu nr 70 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?

**Odpowiedź na pytanie nr 29: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 30:**

Dotyczy pakietu nr 105 poz. 3. Ze względu na brak możliwości podania ceny za gram dla wszystkich dawek preparatu Sunitinib uprzejmie prosimy o dopuszczenie wyceny każdej dawki oddzielnie i podanie ilości opakowań dla każdej dawki oddzielnie.

**Odpowiedź na pytanie nr 30: Zamawiający nie wymaga podania ceny za gram w pakiecie 105.**

**Pytanie nr 31:**

Dotyczy pakietu nr 106 poz. 3. W związku z wejściem na listę refundacyjną od dnia 01.05.2014r produktu Avonex w formie wstrzykiwacza (PEN), KOD EAN 5909991001407 (obok funkcjonującej już ampułko-strzykawki), prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do produktu Avonex również o formę wstrzykiwacza(PEN) . Proponujemy, aby w SIWZ znalazł się opis ampułko-strzykawka i/lub wstrzykiwacz. Przy tak sformułowanym opisie Zamawiający będzie miał możliwość realizowania dostaw leku w opakowaniu ampułko-strzykawki i/lub wstrzykiwacza w zależności od bieżących potrzeb.

**Odpowiedź na pytanie nr 31: Zamawiający zgodnie z SIWZ wymaga w pakiecie nr 106 poz. 3 leku w postaci wstrzykiwacza. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 32:**

Dotyczy pakietu nr 111 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź na pytanie nr 32: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 33:**

Dotyczy pakietu 22 poz. 8. Proszę określić wielkość opakowania, jaką należy wycenić?

**Odpowiedź na pytanie nr 33: Należy wycenić: Omeprazolom kapsułki 20mg x 28 kaps.**

**Pytanie nr 34:**

Dotyczy pakietu 43 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci pojemników?

**Odpowiedź na pytanie nr 34: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 35:**

Dotyczy pakietu 98 poz. 3, 4. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatów w postaci fioleli.

**Odpowiedź na pytanie nr 35: Zamawiający dopuszcza postać fioleli w poz. 3,4 pakietu nr 98.**

**Pytanie nr 36:**

Dotyczy pakietu 55 poz. 12, 14. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatów w opakowaniu typu KabiPack.

**Odpowiedź na pytanie nr 36: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 37 (dot. pakietu nr 72):**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

**Odpowiedź na pytanie nr 37: Tak.**

**Pytanie nr 38 (dot. pakietu nr 72):**

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

**Odpowiedź na pytanie nr 38: Tak.**

**Pytanie nr 39 (dot. pakietu nr 102 poz. 2):**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 102 pozycji nr 2 Trastuzumab 150 mg w celu zwiększenia konkurencyjności cenowej? Obecny kształt pakietu uniemożliwia udział w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym w swoim portfolio pozostałych leków i wskazuje na asortyment konkretnego producenta.

**Odpowiedź na pytanie nr 39: Zamawiający wykreśla pozycję 2 z pakietu nr 102.**

**Pytanie nr 40 (dot. pakietu nr 39):**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml ?

**Odpowiedź na pytanie nr 40: Zamawiający dopuszcza.**

**Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku modyfikacji SIWZ Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).**