



Znak: AE/ZP-27-83/20

Tarnów, 2021-01-07

Dotyczy: przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214.000 EURO na dostawy leków, preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego, dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego oraz gazów medycznych..

W związku z zapytaniami Wykonawców o następującej treści:

- Dotyczy Pakietu Nr 25 poz.1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej tj. w pozycji nr 1 czy można zaoferować RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 8 szt.
- Dotyczy Pakietu Nr 25 poz.2** - Czy można zaoferować RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 60 szt.? 1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg)
- Dotyczy Pakietu Nr 25 poz.1 i poz.2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 i 2 i utworzenie oddzielnego pakietu? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o ustanowienie wadium do nowego pakietu.
- 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?
- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
- 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)?
- 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?
- 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?
- Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.
- W związku z wymaganiami dobrej praktyki dystrybucyjnej zwracamy się o wykreślenie zapisu umowy w części 1, który jest niezgodny z prawem.
Dostawy przedmiotu zamówienia realizowane będą na koszt i ryzyko Wykonawcy:
W zakresie pakietów Nr 1-38:- ...
-...Wskazanego przez pracownika Apteki szpitalnej miejsca w Szpitalu (np. bezpośrednio na wskazany Oddział szpitalny lub Izbę Przyjęć) w dni robocze w godzinach 15:00 do 7:30 oraz w pozostałe dni kalendarzowe
- Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 166- 168** - Czy Zamawiający w pakiecie nr. 7 poz. 166, 167 i 168 wymaga aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie „Zaburzenia rytmu serca, zwłaszcza częstoskurcz nadkomorowy, skurcze dodatkowe pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków, w celu zwolnienia czynności komór”?



- 12. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 95** - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04 g opakowanie 100 kaps. w ilości 100op posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimethicone 50mg x 100 kaps?
- 13. Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 54** - Czy zamawiający wyrazi zgodę, na dopuszczenie leku: Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel, 30g w ilości 410op posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum natricum 300j.m./1g 20g?
SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY: 1 g żelu zawiera 8,5 mg (1000 IU) heparyny sodowej (Heparinum natricum 300j.m./1g 20g). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.
POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:
Żel - Wskazania do stosowania Leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żyłkach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych stłuczeniach, obrzękach.
- 14. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 134** - Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?
- 15. Dotyczy Pakietu Nr 13 poz. 6** - W związku ze zmianą receptury wyspecyfikowanej w pakiecie diety, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 13 pozycji 6 diety, która zawiera 4 rodzaje białek (kazeina, serwatka, groch i soja) oraz tłuszcze LCT i MCT (średniołańcuchowe kwasy tłuszczowe). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
- 16. Dotyczy Rozdziału XVI pkt.2** - Czy Zamawiający wykreśli zapis pkt. XVI.2, względnie dopisze, że wydruk dostarczany będzie tylko na żądanie Zamawiającego? Zakłada się, że dostawy wykonywane są zgodnie z Dobrą Praktyką Dystrybucyjną (vide XV.7), bez konieczności weryfikacji warunków przy każdej dostawie.
- 17. Dotyczy Rozdziału XVI pkt.29** - Czy Zamawiający zmieni zapis pkt. XVI.29 w ten sposób, że zamiast stawki kary umownej kwotowej 300zł zastosuje stawkę procentową, np. 0,5% wartości danej dostawy? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.
- 18. Dotyczy Rozdziału XVI pkt.30** - Czy Zamawiający zmieni zapis pkt. XVI.30 w ten sposób, że zamiast stawki kary umownej 20% zastosuje stawkę max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.
- 19. Dotyczy Rozdziału XVI pkt.33** - Czy Zamawiający w pkt. XVI.33 wpisze 30-dniowy termin zapłaty faktury? Nie jest to kryterium oceny ofert, zatem parametr ten należy podać już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zezwala na „uzgadnianie” takich zapisów po wyborze oferty.
- 20. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 29** - Czy Zamawiający w pozycji 29 pakiet 2 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
- 21. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 29** - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
- 22.** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?
- 23.** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, ampułko-strzykawkę zamiast ampułek i odwrotnie, ampułko-strzykawkę zamiast fiolek i odwrotnie?
- 24.** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadą matematyczną)?
- 25. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 8** - Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 8 (Ambroxoli h/chl) wycenę preparatu sprowadzonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?

26. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 19** - Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 1 poz. 19 (Flucytosinum 250 ml)?
27. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 43** - Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 43 (Tuberculinum 1,5 ml) wycenę preparatu sprowadzonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?
28. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 13** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 13 (Calcii gluconas) wycenę preparatu sprowadzonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia o nazwie handlowej Calcio Gluconat-Darnitsa, 10%, rozt.d/wst, 10ml, 10amp w ilości 40 op, ponieważ taki jest dostępny?
29. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 33** - Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 2 poz. 33 i utworzy odrębny pakiet? Pozwoli to przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.
30. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 34** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 2 poz. 34 (Lactobacillus rhamnosus)?
31. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 42** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 2 poz. 42 (Phenytoinum natricum)?
32. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 48** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 48 (Protamini sulfas) wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt w ilości 2 op, ponieważ taki jest dostępny?
33. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 51** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 51 (Terlipressini acetat) wycenę preparatu w dawce 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5fiol w ilości 4 op?
34. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 52** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 2 poz. 52 (Thrombinum bovine)?
35. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 54, 56** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 2 poz. 54, 56 (Vit B1, Vit B6)?
36. **Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 2** - Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 5 poz. 2 (Aciclovirum maść do oczu)?
37. **Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 55** - Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 5 poz. 55 (Hydrocortisoni acetat)?
38. **Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 65** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 5 poz. 65 (Lactobacillus rhamnosus 12 mld)?
39. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 21** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 7 poz. 21 (Alumini hydroxidum)?
40. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 22** - Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 22 (Ambroxolum) wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?
41. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 61** - Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 61 (Chlorambucilum) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
42. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 83** - Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 83 (Dexketoprofen) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
43. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 115** - Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 115 (Ferrosi gluconas) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
44. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 144** - Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 144 (Levomepromazinum) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
45. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 179, 180** - Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 7 poz. 179, 180 (nitrendypinum)?
46. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 183** - Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 183 (Nystatinum) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?
47. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 193** - Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 193 (Pentoxifilinum) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?
48. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 195** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 195 (Phytomenadionum) wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych?
49. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 293** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 293 (Theophyllinum) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?
50. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 252** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 252 (Trazodoni) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?



51. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 262** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 262 Lactobacillus rhamnosus) wycenę preparatu o nazwie handlowej LactoDr., krople doustne, 5 ml?
52. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 265** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 265 (Preparat witaminowy) wycenę preparatu o wielkości opakowania 14 szt w ilości 5 op, ponieważ tylko taki jest dostępny?
53. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 266** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 266 (accharomyces boulardii) wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt ?
54. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 267** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 267 (Wit D) wycenę preparatu o wielkości opakowania 36 szt w ilości 7 op, ponieważ taki jest dostępny?
55. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 268, 269** - Czy Zamawiający ze względu na zakończona produkcje wykreśli z pakietu nr 7 poz. 268, 269 (Witamina K)?
56. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 273** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 273 wycenę preparatu o wielkości opakowania 24 szt w ilości 20 op, Ponieważ taki jest dostępny?
57. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 275** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 275 wycenę preparatu o nazwie Nutramigen 2 LGG Complete, prosz., 400 g w ilości 15 op, ponieważ taki jest dostępny?)
58. **Dotyczy Pakietu Nr 15 poz. 11** - Czy Zamawiający ze względu na skróconą ważność pozwolenia wykreśli z pakietu nr 15 poz.11 (Oxycodoni h/ch; 250 ml)
59. **Dotyczy Pakietu Nr 16 poz. 1,2** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 16 poz. 1,2 (Ciprfloxacinum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
60. **Dotyczy Pakietu Nr 17 poz. 12** - Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 17 poz. 12 (Streptomycinum) wycenę preparatu sprowadzonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?
61. **Dotyczy Pakietu Nr 24 poz. 1,2** - Czy produkt leczniczy z pakietu. Nr 24 poz.1,2 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?
62. **Dotyczy Pakietu Nr 31 poz. 1,2,3** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 31 poz. 1,2,3 (Cinacalcetum) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych, ponieważ taki jest dostępny?
63. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 18** - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp
64. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 6,7** - Czy Zamawiający wymaga, aby leki w pakiecie nr 2 poz. 6,7 pochodziły od jednego producenta?
65. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 6 wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1 fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.
66. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 7** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 7 wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1 fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.
67. **Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 118** - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?
68. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 140** - 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.
69. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 95** - 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.?
70. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 190** - Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?
71. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 117** - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilość 10 opakowań?
72. **Dotyczy Pakietu Nr 16 poz. 3** - 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?
73. **Dotyczy Pakietu Nr 16 poz. 3** - 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 dożylnnej, 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?

74. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 109** - Czy Zamawiający ze względu na zakończona produkcje wykreśli z pakietu nr 7 poz. 109 ?
75. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 20** - Czy Zamawiający ze względu na zakończona produkcje wykreśli z pakietu nr 7 poz. 20 ?
76. **Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 103** - Czy Zamawiający ze względu na zakończona produkcje wykreśli z Pakietu Nr 5 poz. 103
77. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 233** - Czy Zamawiający ze względu na zakończona produkcje wykreśli z pakietu nr 7 poz. 233 ?
78. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 164** - Czy Zamawiający ze względu na zakończona produkcje wykreśli z pakietu nr 7 poz. 164 ?
79. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 111** - Czy Zamawiający ze względu na zakończona produkcje wykreśli z pakietu nr 7 poz. 111 ?
80. **Dotyczy Pakietu Nr 41 poz. 2** - Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający dopuści zaofierowania zaworu dozującego, którego wewnątrz tworzy tzw. strefę bezdotykową, czyli nie wymaga ingerencji w jego strukturę, ale producent przewidział możliwość dezynfekcji lub sterylizacji zaworu w przypadku podejrzenia jego kontaminacji zgodnie z procedurą dezynfekcji powierzchni skażonych materiałem organicznym i zawarł takie informacje w instrukcji obsługi, a zawór jest zabezpieczony przed przypadkową ingerencją osób nieuprawnionych poprzez zastosowanie specjalnej plomby?
81. **Dotyczy Pakietu Nr 41 poz. 5** - Czy Zamawiający w podanej pozycji miał na myśli jednorazowy ustnik z filtrem kierunkowym o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej na poziomie 99,999% do podawania mieszaniny podtlenku azotu i tlenu w stosunku 50/50?
82. **Dotyczy Pakietu Nr 41 – Gaz medyczny** - Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentek oraz personelu podczas podaży mieszaniny tlen/podtlenek azotu Zamawiający dopuści zaofierowanie przewodu o długości 3 metrów? Im dłuższy przewód, tym większe ryzyko zmniejszenia światła przewodu (np. podczas zawinięcia przewodu), a co za tym idzie zatrzymania przepływu mieszaniny.
83. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 1 pkt 1.2 – (Pakiet Nr 41)** - Prosimy Zamawiającego o możliwość dostaw w dni robocze w godz. 7:30-14:00 oraz dostaw na cito w terminie do 48h.
84. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 32** - Prosimy Zamawiającego o usunięcie zapisu: "Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującej mu należności."
85. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 40** - Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu: "Wykonawca oraz Zamawiający zobowiązują się do zachowania tajemnicy w odniesieniu do wszelkich informacji technicznych, handlowych i innych informacji, know-how oraz wszelkich danych uzyskanych w związku z realizacją przedmiotu umowy tj. niekopiowania, niepowielania, niewykorzystywania danych udostępnionych na nośnikach papierowy chlub elektronicznych dla własnych celów oraz dla osiągnięcia jakichkolwiek korzyści majątkowych lub osobistych, nieprzekazywania w formie ustnej ani elektronicznej danych i informacji stronom i osobom trzecim, nieudostępniania w jakiegokolwiek formie, nawet do wglądu, dokumentów i danych posiadanych w związku z realizowaną umową, niezależnie od rodzaju nośnika, na którym są przechowywane. Naruszenie tajemnicy w odniesieniu do wyżej wymienionych danych i informacji stanowić będzie podstawę do poniesienia odpowiedzialności na zasadach określonych w obowiązujących przepisach prawa."
86. **Dotyczy Rozdziału XVI** - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie zapisu do umowy o treści: "Wykonawca nie będzie ponosić odpowiedzialności w przypadku wystąpienia zdarzeń pozostających poza jej kontrolą, w szczególności takich jak: zdarzenia losowe, działanie stron trzecich, lokaut, strajk, awaria urządzeń mechanicznych lub wyposażenia, eksplozja, powódź, pożar, trzęsienie ziemi, przerwa w funkcjonowaniu systemów komunikacyjnych, niemożność uzyskania zasilania elektrycznego, utrudnienia w podstawowym zaopatrzeniu, przepisy prawne ograniczające lub uniemożliwiające Wykonawcy wypełnienie swoich zobowiązań w całości lub w części. Wykonywanie Umowy zostanie zawieszona na czas trwania takiego zdarzenia a Umowa zostanie przedłużona o ten sam okres."



- 87. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 23** - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
- 88. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 35,37** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu ampulka twist off wykonanego w polietylenu (LDPE) jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?
- 89. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 36** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu ampulka twist off o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?
- 90. Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 2** - Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, nietłukących się, pasujących do wszystkich rodzaju strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampulki, dodatkowo posiadały kolorowe znaczenie etykiet na opakowaniu bezpośrednim, w tym kolor czerwony dla 15% KCl co zwiększa bezpieczeństwo i pozwala zmniejszyć ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku, a w przypadku koncentratu 15% KCl jest to niezwykle istotne?
- 91. Dotyczy Pakietu Nr 16 poz. 1-3** - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
- 92. Dotyczy Pakietu Nr 35 i 36** - Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści CHPL chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze chlorku sodu, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?
- 93. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 11** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 - Leki poz. 11 (Bupivacainum hydrochloricum ampulki 4ml, roztwór hiperbaryczny 0,5% do podawania podpajęczynówkowego) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezyjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)
- 94. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 10** - Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10 mg/ml roztwór do wstrzykiwań lub infuzji a' 5ml w Pakiecie nr 1- Leki, poz. 10 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?
- 95. Dotyczy Rozdziału XVI pkt. 28** - Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów pkt. 28:
Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:
a) w przypadku dostaw zwykłych - 0,5 % wartości brutto zamówionej, a nie dostarczonej partii towaru za każdy dzień zwłoki, jeżeli towar nie został dostarczony w terminie z powodu okoliczności za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej, a nie dostarczonej partii towaru, po upływie 10 dni zwłoki Zamawiający będzie uprawniony do rozwiązania umowy bez konieczności wyznaczania dodatkowego terminu jej realizacji, z zachowaniem prawa do kar umownych,
b) w przypadku dostaw zwykłych - 0,5 % wartości brutto zamówionej partii towaru - w przypadku dostawy niezgodnej pod względem ilości i asortymentu oraz uchybień w zakresie jakości, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezgodnej partii towaru/ towaru o złej jakości,
c) w przypadku dostaw zwykłych - 0,5 % wartości brutto zamówionej partii towaru za każdy dzień zwłoki - w przypadku nieusunięcia wad towaru w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii towaru.
- 96. Dotyczy Rozdziału XVI pkt. 28** - W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w pkt. 28 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „... od daty zgłoszenia” na „... od dnia uznania reklamacji”.



97. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?
98. **Dotyczy Rozdziału VII.A SIWZ** - Mając na uwadze szczególnie okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu realizacji reklamacji poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 4 dni roboczych od chwili poinformowania Wykonawcy o nieprawidłowej dostawie oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów realizacji reklamacji znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.
99. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt.1** - Ze względu na aktualną sytuację epidemiologiczną prosimy o wykreślenie zapisu, lub zmianę jego treści poprzez nadanie brzmienia: "Wszystkie zamówienia opatrzone znakiem „cito” będą dostarczane do apteki szpitalnej Zamawiającego". Ewentualnie, w jeśli ze względu na szczególne potrzeby Zamawiającego, nie może przystać on na zaproponowane brzmienie, prosimy o dodanie słów „, z tym zastrzeżeniem, że pracownikowi Wykonawcy wykonującemu swoje obowiązki zapewnione zostanie bezpieczeństwo m.in. poprzez unikanie bliskich kontaktów z personelem medycznym oraz z chorymi, w szczególności poprzez zapewnienie i przestrzeganie rozdzielnych dróg dostępu/kontaktów przeznaczonych odrębnie do obsługi pacjentów oraz odrębnie do obsługi dostaw produktów leczniczych przez pracowników hurtowni farmaceutycznych.
100. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 28 lit.a** - Prosimy o rezygnację z kary umownej zastrzeżonej na wypadek dokonania nieprawidłowej realizacji dostawy, gdyż Zamawiający w pkt 17 lit. c zastrzegł już karę z tego tytułu.
101. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 29** - Prosimy o usunięcie z ogólnych postanowień umowy postanowień pkt 13 nakładającego na Wykonawcę dodatkową karę umowną w wysokości 300,00 zł naliczaną za każdy przypadek dokonania zakupu interwencyjnego spowodowanego niedostarczeniem towaru lub jego zamiennika w terminie. Nadmieniamy, że Zamawiający zastrzegł w umowie inne środki dyscyplinujące oraz kompensacyjne, możliwe do wykorzystania w okoliczności opóźnienia dostawy bądź jej braku. Wśród nich wymienić należy zastrzeżoną w pkt 17 lit. b możliwość naliczenia kary umownej w opóźnienia w dostawie czy wynikającą z treści pkt 12 możliwość rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku niewywiązania się z terminu dostawy oraz zastrzeżoną w pkt 13 konieczność pokrycia przez Wykonawcę ewentualnej różnicy w cenie pomiędzy asortymentem oferowanym, a tym zakupionym w trybie interwencyjnym. W związku z powyższym uważamy dodanie, do i tak już obszernego katalogu, kolejnego rodzaju kary za rażąco wygórowane oraz przekraczające granice motywacji Wykonawcy do realizacji zamówienia, a zatem mogące stanowić przyczynek dla Zamawiającego do wzbogacenia się.
102. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 30** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w pkt 14 do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?
103. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt.30** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie kary opisanej w rozdziale XVI SIWZ pkt 30 do „... 5% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy”; pozostały zapis bez zmian.
104. **Dotyczy Pakietu Nr 41 poz.5** - Czy pod pojęciem Ustniki jednorazowe z filtrem Zamawiający rozumie jednorazowy zawór wydechowy zintegrowany z jednorazowym ustnikiem z filtrem antybakteryjnym do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), uniemożliwiający bezpośrednio (bez udziału wielorazowej części systemu – przyłącza) powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego, eliminując potencjalne zagrożenie zakażeń zaworu dozującego, pakowany w jedno wspólne opakowanie jednostkowe od tego samego producenta (tj. ustnik, zawór wydechowy) ?
105. **Dotyczy Pakietu Nr 41 poz.3** - Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny 50%O₂/50%N₂O, ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszaniny gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego z filtrem? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu



dozującego „na żądanie” bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).

- 106. Dotyczy Pakietu Nr 41 poz.3** - Czy fabrycznie oryginalny (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek) zawór dozujący ze wszystkim elementami składowymi w/w zaworu dozującego, niezbędnymi do prawidłowego działania do podawania mieszaniny 50%O₂/50%N₂O, ma być jednoelementowy, nierozkręcalny tzn. nie będzie w nim, żadnych elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i może skutkować ryzykiem powstania nieszczelności całego układu do podawania mieszaniny ? Jakakolwiek możliwość rozmontowania zaworu (w tym również przez personel medyczny) może spowodować również jego przypadkowe uszkodzenie, a niewłaściwy montaż może doprowadzić do obniżenia jego wydajności , utraty i/lub związanych z tym kosztów naprawy.
- 107. Dotyczy Pakietu Nr 41** - Prosimy o usunięcie zapis o konieczności dostaw na cito – gaz nie jest lekiem ratującym życie. Jest środkiem łagodzącym ból. Dostarczany jest w butlach aluminiowych, ciśnieniowych, wymaga specjalistycznego wysokotonażowego transportu samochodowego i spełniającego przepisy ADR. W tej kwestii liczymy na zrozumienie specyfiki naszej branży i obrotu butlami na gazy sprężone. W związku z panującym stanem pandemii Prosimy o usunięcie zapisu o konieczności dostaw gazu z pakietu nr 41 bezpośrednio na oddziały.
- 108. Dotyczy Pakietu Nr 40 poz. 1 i poz.2** - Czy Zamawiający wymaga aby zintegrowany zawór w butli tlenowej o poj. 2l i 5l był wyposażony w przepływomierz umożliwiający ustawienie przepływu co najmniej w 12 różnych zakresach przepływu wyrażonych w l/min (w tym wartość początkowa - 0 l/min).
- 109. Dotyczy Pakietu Nr 40 poz. 1** - Czy w celu zapewnienia lepszej mobilności oraz zwiększenia komfortu użytkownika Zamawiający wymaga aby waga pełnej butli z tlenem poj. 2l ze zintegrowanym zaworem nie przekraczała 4kg, co zostało potwierdzone dokumentacją niezależnej akredytowanej jednostki badawczej lub technicznej, którą należy dołączyć do oferty w celu potwierdzenia zgodności przedmiotu oferty z zapisami SIWZ oraz, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego
- 110. Dotyczy Pakietu Nr 39-** Prosimy o usunięcie poniższych zapisów:
- przygotowanie oraz (na żądanie Inspektora UDT) obecność podczas rewizji zewnętrznej zbiornika - 1 x w roku,
 - sprawdzenie stanu technicznego zbiornika oraz poprawności działania zaworów bezpieczeństwa i parownicy - 2 x w roku,
 - przygotowanie (na żądanie Inspektora UDT) oraz wykonanie pomiaru izolacji próżni zbiornika.\
- 111. Dotyczy Pakietu Nr 39-** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w przypadku dwutlenku węgla pozycja nr 7) terminu ważności 12 miesięcy od daty produkcji.
- 112. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz.140 oraz Pakietu Nr 2 poz.34 (błędnie podana przez Wykonawcę jako poz.3)**– 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 w pakiecie nr 7 poz. 140? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
- 113. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz.140 oraz Pakietu Nr 2 poz.34 (błędnie podana przez Wykonawcę jako poz.3)**– 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
- 114. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz.140 oraz Pakietu Nr 2 poz.34 (błędnie podana przez Wykonawcę jako poz.3)**- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?
- 115. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz.140 oraz Pakietu Nr 2 poz.34 (błędnie podana przez Wykonawcę jako poz.3)**- 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.

Specjalistyczny Szpital im. E. Szczeklika w Tarnowie udziela następującej odpowiedzi:

Ad. 1, Ad.2

Zamawiający w Pakiecie Nr 25 poz. 1 i 2 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 3

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 25 poz. 1 i 2.

Ad. 4

Zamawiający odpowie na pytanie Wykonawcy dotyczące konkretnej pozycji w przypadku zamiennego wycenienia:

- tabletek zamiast kapsułek i odwrotnie,
- tabletek zamiast drażetek i odwrotnie.
- fiolek na ampułko-strzykawki i odwrotnie.

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych i wycenę zamiast tabletek – tabletek powlekanych i odwrotnie pod warunkiem spełnienia wymagań SIWZ odnośnie składu chemicznego i dawki. Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie, tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie. Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Ad. 5

Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie innych wielkości opakowań preparatów niż wymagane w SIWZ. W przypadku, gdy na rynku występuje tylko opakowanie handlowe o wielkości innej, niż wymagana w SIWZ, Zamawiający odpowie na konkretne pytanie Wykonawcy. Zamawiający wymaga zadania pytania do odpowiedniej pozycji, jeśli Wykonawca zamierza zaoferować inną wielkość opakowania niż podaną w SIWZ.

Ad. 6

Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie innych wielkości opakowań preparatów niż wymagane w SIWZ. W przypadku, gdy na rynku występuje tylko opakowanie handlowe o wielkości innej, niż wymagana w SIWZ, Zamawiający odpowie na konkretne pytanie Wykonawcy. Zamawiający wymaga zadania pytania do odpowiedniej pozycji, jeśli Wykonawca zamierza zaoferować inną wielkość opakowania niż podaną w SIWZ.

Ad. 7

Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 8

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i wymaga w Formularzu cenowym podania ceny jednostkowej w złotych za opakowanie, którego wielkość Wykonawca poda w rubryce „Wielkość opakowania”.

Ad. 9

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacjach, jeśli tylko takie produkty są dostępne, pod warunkiem spełnienia wymagań SIWZ.

Ad. 10

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 11

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 166, 167, 168 nie wymaga ale dopuszcza również aby zaoferowane preparaty posiadały zarejestrowane wskazanie „Zaburzenia rytmu serca, zwłaszcza częstoskurcz nadkomorowy, skurcze dodatkowe pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków, w celu zwolnienia czynności komór”. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 12

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 95 podtrzymuje zapis SIWZ.



Ad. 13

Zamawiający w Pakiecie Nr 5 poz. 54 dopuszcza również zaoferowanie produktu leczniczego Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel, 30 g w ilości 410 opakowań.

Ad. 14

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 134 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 15

Zamawiający w Pakiecie Nr 13 poz. 6 dopuszcza również zaoferowanie diety, która zawiera 4 rodzaje białek (kazeina, serwatka, groch i soja) oraz tłuszcze LCT i MCT (średniołańcuchowe kwasy tłuszczowe). Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 16-18

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 19

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”. Zgodnie z wymogiem zawartym w pkt.IV.1 Formularza Ofertowego Wykonawca zobowiązany jest do zaoferowania terminu zapłaty nie krótszego niż 30 dni od dnia wystawienia faktury. Zaoferowany przez Wykonawcę w pkt.IV.1 Formularza Ofertowego termin zapłaty, w przypadku wyboru oferty tego Wykonawcy, zostanie wpisany do zawartej z nim umowy.

Ad. 20

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 29 podtrzymuje zapis SIWZ i nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu 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.

Ad. 21

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 29 dopuszcza również zaoferowanie produktów o pojemności 5 ml pakowanych po 20 szt. w kartonie pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.

Ad. 22

Zamawiający odpowie na pytanie Wykonawcy dotyczące konkretnej pozycji w przypadku zamiennego wycenienia:

- drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie,
- tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie,
- tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie,
- kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie.

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych i wycenę zamiast tabletek – tabletek powlekanych i odwrotnie pod warunkiem spełnienia wymagań SIWZ odnośnie składu chemicznego i dawki. Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Ad. 23

Zamawiający odpowie na pytanie Wykonawcy dotyczące konkretnej pozycji w przypadku zamiennego wycenienia:

- ampułko-strzykawkę zamiast ampułek i odwrotnie,
- ampułko-strzykawkę zamiast fiolek i odwrotnie.

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie, tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie. Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Ad. 24

Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie innych wielkości opakowań preparatów niż wymagane w SIWZ. W przypadku, gdy na rynku występuje tylko opakowanie handlowe o wielkości innej, niż wymagana w SIWZ, Zamawiający odpowie na konkretne pytanie Wykonawcy. Zamawiający wymaga zadania pytania do odpowiedniej pozycji, jeśli Wykonawca zamierza zaoferować inną wielkość opakowania niż podaną w SIWZ.

Ad. 25

Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 8 dopuszcza wycenę preparatu sprowadzonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, pod warunkiem spełnienia wymagań SIWZ.



Ad. 26

Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 19 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 27

Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 43 dopuszcza wycenę preparatu sprowadzonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, pod warunkiem spełnienia wymagań SIWZ.

Ad. 28

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 13 dopuszcza wycenę preparatu sprowadzonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia o nazwie handlowej Calcio Gluconat-Darnitsa, 10%, rozt.d/wst, 10ml, 10amp. w ilości 40 op.

Ad. 29

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 2 poz. 33.

Ad. 30

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 34 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 31

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 42 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 32

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 48 dopuszcza wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt. w ilości 2 opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 33

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 51 dopuszcza również zaferowanie preparatu w dawce 0,2mg/ml, 5ml, inj. 5 fiole w ilości 4 opakowań pod warunkiem zachowania składu chemicznego określonego w SIWZ.

Ad. 34

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 52 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 35

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 54, 56 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w



produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 36

Zamawiający w Pakiecie Nr 5 poz. 2 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 37

Zamawiający w Pakiecie Nr 5 poz. 55 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 38

Zamawiający w Pakiecie Nr 5 poz. 65 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 39

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 21 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 40

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 22 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 41

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 61 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 42

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 83 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 43

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 115 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SIWZ.



Ad. 44

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 144 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 45

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 179, 180 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 46

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 183 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 47

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 193 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 48

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 195 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci tabletek drażgowanych pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 49

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 239 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 50

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 252 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 51

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 262 dopuszcza również wycenę preparatu o nazwie handlowej LactoDr., krople doustne 5 ml.

Ad. 52

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 265 dopuszcza również wycenę preparatu o wielkości opakowania 14 szt. w ilości 6 opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 53

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 266 dopuszcza również wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.

Ad. 54

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 267 dopuszcza również wycenę preparatu o wielkości opakowania 36 szt. w ilości 7 opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 55

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 268, 269 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 56

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 273 dopuszcza również wycenę preparatu o wielkości opakowania 24 szt. w ilości 20 opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 57

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 275 dopuszcza również wycenę preparatu o nazwie Nutramigen 2 LGG Complete, prosz. 400 g w ilości 15 op.



Ad. 58

Zamawiający w Pakiecie Nr 15 poz. 11 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 59

Zamawiający w Pakiecie Nr 16 poz. 1, 2 dopuszcza również wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 szt. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad. 60

Zamawiający w Pakiecie Nr 17 poz. 12 dopuszcza wycenę preparatu sprowadzonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, pod warunkiem spełnienia wymagań SIWZ.

Ad. 61

Zamawiający informuje, iż aktualnie nie przewiduje podawania pacjentom produktów leczniczych z Pakietu Nr 24 poz.1,2 w ramach programu lekowego.

Ad. 62

Zamawiający w Pakiecie Nr 31 poz. 1, 2, 3 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 63

Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 18 dopuszcza również wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20mg/10 ml, emulsja do wstrzykiwań, 10 amp.

Ad. 64

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza także aby leki w Pakiecie Nr 2 poz. 6, 7 pochodziły od jednego producenta.

Ad. 65

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 6 dopuszcza również wycenę preparatu preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol.

Ad. 66

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 7 dopuszcza również wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol.

Ad. 67

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 5 poz. 118 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 68

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 7 poz. 140 podtrzymuje zapis SIWZ i nie wyraża zgody na wycenę preparatu ProbioDr. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 7 poz. 140.

Ad. 69

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 7 poz. 95 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 70

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 190 dopuszcza również wycenę preparatu w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 71

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 117 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 72

Zamawiający w Pakiecie Nr 16 poz. 3 dopuszcza również wycenę preparatu Metronidazolium 5mg/ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji a' 100 ml w opakowaniu po 40 szt.

Ad. 73

Zamawiający w Pakiecie Nr 16 poz. 3 wymaga zaferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ, którego postać farmaceutyczna i droga podania są zgodne z aktualnymi danymi rejestracyjnymi.



Ad. 74

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 109 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 75

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 20 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 76

Zamawiający w Pakiecie Nr 5 poz. 103 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 77

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 233 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 78

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 164 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad. 79

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 111 nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.



Ad. 80

Zamawiający w Pakiecie Nr 41 poz. 2 zgodnie z zapisem SIWZ wymaga zaoferowania: „Dzierżawa zaworu dozującego. Zawór w pełni kompatybilny z zaoferowanymi w poz. 1 butlami oraz zaoferowanymi w poz. 5 ustnikami...”. „Dla zapewnienia ciągłości podawania mieszaniny gazów kolejnym pacjentom zawór dozujący musi być gotowy do użycia bez konieczności sterylizacji po każdym pacjencie. Zamawiający wymaga, aby Wykonawcy zaoferowali do podawania mieszaniny urządzenie wyposażone w zawór wydechowy jednorazowego użycia lub urządzenie wyposażone w zawór wydechowy bez konieczności jego demontażu i dezynfekcji/sterylizacji po każdorazowym użyciu. Ponadto Zamawiający wymaga, aby przedmiotem oferty było urządzenie, które zgodnie z zasadami jego bieżącego użytkowania i konserwacji (zawartymi w instrukcji obsługi producenta) nie wymagało ingerencji w strukturę urządzenia polegającej na jego rozłożeniu na części, urządzenie lub jego części składowe nie zawierały ftalanów oraz aby oferowany zawór dozujący wraz z przewodem miał długość min. 5 m.”.

Ad. 81

Zamawiający w Pakiecie Nr 41 poz. 5 dopuszcza również zaoferowanie jednorazowych ustników z filtrem kierunkowym o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej na poziomie 9,999% do podawania mieszaniny podtlenku azotu i tlenu w stosunku 50/50 pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 82

Zamawiający w Pakiecie Nr 41 podtrzymuje zapis SIWZ i wymaga zaoferowania przewodu o długości minimum 5 m.

Ad. 83- Ad.86

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 87

Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 23 nie wymaga ale dopuszcza również aby zaoferowany produkt posiadał opakowanie wyposażone w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 88

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 35, 37 podtrzymuje wymagania SIWZ.

Ad. 89

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 36 podtrzymuje wymagania SIWZ.

Ad. 90

Zamawiający w Pakiecie Nr 3 poz. 2 nie stawia wymogów ponad te, które zostały określone w SIWZ.

Ad. 91

Zamawiający w Pakiecie Nr 16 poz. 1-3 nie wymaga ale dopuszcza również aby zaoferowany produkt posiadał opakowanie wyposażone w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 92

Zamawiający w Pakiecie Nr 35 oraz 36 nie stawia wymogów ponad te, które zostały określone w SIWZ.

Ad. 93

Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 11 nie wymaga ale dopuszcza również aby zaoferowany produkt był pakowany w jałowe blistry. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 94

Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 10 nie wymaga ale dopuszcza również aby zaoferowany produkt posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25 st. C.. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 95- Ad.103

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad.104

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 41 poz.5 dopuszcza również „jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem” kompatybilny z korpusem zaworu dozującego. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ



Ad.105

Zamawiający w Pakiecie Nr 41 poz. 2 (w pytaniu błędnie podana pozycja 3) zgodnie z zapisem SIWZ wymaga zaoferowania: „Dzierżawa zaworu dozującego. Zawór w pełni kompatybilny z zaoferowanymi w poz. 1 butlami oraz zaoferowanymi w poz. 5 ustnikami...”. „Dla zapewnienia ciągłości podawania mieszaniny gazów kolejnym pacjentom zawór dozujący musi być gotowy do użycia bez konieczności sterylizacji po każdym pacjencie. Zamawiający wymaga, aby Wykonawcy zaoferowali do podawania mieszaniny urządzenie wyposażone w zawór wydechowy jednorazowego użycia lub urządzenie wyposażone w zawór wydechowy bez konieczności jego demontażu i dezynfekcji/sterylizacji po każdorazowym użyciu. Ponadto Zamawiający wymaga, aby przedmiotem oferty było urządzenie, które zgodnie z zasadami jego bieżącego użytkowania i konserwacji (zawartymi w instrukcji obsługi producenta) nie wymagało ingerencji w strukturę urządzenia polegającej na jego rozłożeniu na części, urządzenie lub jego części składowe nie zawierały ftalanów oraz aby oferowany zawór dozujący wraz z przewodem miał długość min. 5 m.”.

Ad.106

Zamawiający w Pakiecie Nr 41 poz. 2 (w pytaniu błędnie podana pozycja 3) zgodnie z zapisem SIWZ wymaga zaoferowania: „Dzierżawa zaworu dozującego. Zawór w pełni kompatybilny z zaoferowanymi w poz. 1 butlami oraz zaoferowanymi w poz. 5 ustnikami...”. „Dla zapewnienia ciągłości podawania mieszaniny gazów kolejnym pacjentom zawór dozujący musi być gotowy do użycia bez konieczności sterylizacji po każdym pacjencie. Zamawiający wymaga, aby Wykonawcy zaoferowali do podawania mieszaniny urządzenie wyposażone w zawór wydechowy jednorazowego użycia lub urządzenie wyposażone w zawór wydechowy bez konieczności jego demontażu i dezynfekcji/sterylizacji po każdorazowym użyciu. Ponadto Zamawiający wymaga, aby przedmiotem oferty było urządzenie, które zgodnie z zasadami jego bieżącego użytkowania i konserwacji (zawartymi w instrukcji obsługi producenta) nie wymagało ingerencji w strukturę urządzenia polegającej na jego rozłożeniu na części, urządzenie lub jego części składowe nie zawierały ftalanów oraz aby oferowany zawór dozujący wraz z przewodem miał długość min. 5 m.”.

Ad.107

Zamawiający w Pakiecie Nr 41 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad.108

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 40 poz. 1 i 2 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ

Ad.109

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 40 poz. 1 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.110

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad.111

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 39 poz. 7 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad.112

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 140 i w Pakiecie Nr 2 poz. 34 nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu ProbioDr. Wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad.113

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 140 i w Pakiecie Nr 2 poz. 34 nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu LactoDr. Wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad.114

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 140 i w Pakiecie Nr 2 poz. 34 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.115

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 140 i w Pakiecie Nr 2 poz. 34 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Otrzymują:

1. Wykonawcy, którzy złożyli pytania
2. Platforma Zamawiającego
3. a/a

DYREKTOR
Specjalistycznego Szpitala im. E. Szczeklika
w Tarnowie
Marcin Kuta

