



Wojewódzki Specjalistyczny Szpital
im. dr Wł. Biegańskiego
91-347 Łódź, ul. Kniaziewicz 1/5



Informacja: tel. 42 251-60-11, 251 60-50, FAX: 42 251-60-55, Sekretariat Dyrektora: tel. 42 251-61-55, 42 251-60-59,
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych: tel. 42 251-60-60, Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa: tel. 42 251-62-50,
Główna Księgowa: tel. 42 251-61-45; NIP /26-22-34-808; Regon 4/1219/36.

WSSz - NZP –/20

Łódź, dn. 05.02.2020 r.

**UCZESTNICZY POSTĘPOWANIA
PRZETARGOWEGO**

**dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214.000 EURO na dostawę leków,
sprawa ZP 1/20**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2019 poz. 1843) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. Dr Wł. Biegańskiego w Łodzi wyjaśnia, co następuje:

1. Czy Zamawiający potwierdza, iż w rozdziale III SIWZ pkt 6 zmiana cen leków urzędowych przy zachowaniu upustu z oferty nie jest wymagana, jeśli cena oferowana jest niższa od urzędowej?
Wyjaśnienia: Jeśli cena ofertowa jest niższa od nowej ceny urzędowej zmiana ceny leku nie jest wymagana.
2. Czy Zamawiający wydłuży termin dostawy leku Phenobarbital 40mg z pakietu nr 101 do 6 tygodni ze względu na fakt iż lek sprowadzany jest do Polski w ramach procedury importu docelowego (dotyczy również dostaw cito)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z treścią umowy (§3 ustęp 3) leki sprowadzane w ramach importu docelowego mogą mieć wydłużony termin dostawy do max 6 tygodni.
3. Czy Zamawiający w par. 2.5 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”? Zasada obniżenia ceny każdorazowo w razie obniżenia ceny urzędowej może prowadzić do sprzedaży towaru po rażąco niskiej cenie, jeśli obecna cena ofertowa będzie niższa od urzędowej.
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ jednocześnie podkreślając, że nie jest intencją Zamawiającego dodatkowe obniżanie cen jeśli ceny umowne są niższe od nowych cen urzędowych.
4. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.2. termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin?
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
5. Czy Zamawiający w par. 3.5. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
6. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.4? Procedurę reklamacyjną wyczerpująco regulują zapisy par. 7.1-7.3 i brak podstaw do wprowadzania odrębnej procedury „odmowy odbioru leków”, tym bardziej, że zgodnie z KC Wykonawca ma prawo uczestniczenia w procedurze reklamacji i jej rozpatrzenia. Tymczasem par. 7.4 wprowadza jednostronny tryb „odmowy odbioru” – bez wskazania, czy taka odmowa uruchamia procedurę reklamacji wskazaną w par. 7.1-7.3, czy też przebiega w inny, niewskazany w umowie sposób.
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
7. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 8.1.3 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
8. Czy Zamawiający w par. 9.1.2 zamiast 90 dni wpisze 14 dni? Obecny zapis oznacza w praktyce 150-dniowy (sic) termin płatności faktur.
Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
9. Proszę o wyjaśnienie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych ?
Wyjaśnienia: Zgodnie z uwagą podaną załączniku nr 2 Formularz cenowy - Ilość opakowań zbiorczych (przeliczając ilości zamówienia na opakowania zbiorcze) należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
10. Proszę o wyjaśnienie czy przeliczając ilość opakowań należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Wyjaśnienia: Zgodnie z uwagą podaną załączniku nr 2 Formularz cenowy - Ilość opakowań zbiorczych (przeliczając ilości zamówienia na opakowania zbiorcze) należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

11. Dotyczy zadania nr 46: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 60 tabl? Jeżeli tak to w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. Dotyczy pakietu nr 16: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek? Lek Kaldyum ma postać kapsulek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr. 51 poz. 3.1 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w opakowaniu x 100g?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. Dotyczy: ZP 1/20 pakiet 92 pozycja 9 termin składania ofert: 13.02.2020 1. Czy Zamawiający w pozycji 9 pakiet 92 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? 2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. Dotyczy zapisów umowy Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Wyjaśnienia: W przypadku braku produktu na rynku spowodowanego obiektywnymi i niezależnymi od Wykonawcy okolicznościami, może być podstawą rozwiązania umowy, chyba że możliwy jest zakup produktu zamiennego.

16. Dotyczy § 1 ust. 3 wzoru umowy – termin ważności produktów Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych z 12 miesięcy roku do 6 miesięcy od daty realizacji dostawy dla pakietu nr 225. Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający. Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: „Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

17. Dotyczy § 3 ust. 1 wzoru umowy – termin dostawy Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 48 godzin dla zadania nr 225? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w przeciągu 24 godzin. Wymóg dostawy w ciągu 24 godzin od dnia zgłoszenia zamówienia jest nadmierny i nie jest podyktowany uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego. Celem Zamawiającego jest otrzymanie zamówionego towaru, powyższe może zostać spełnione bez stawienia nadmiernych, wygórowanych, a wręcz niemożliwych do spełnienia terminów dostawy. Zgodnie z zapisami Pzp oraz wytycznymi UZP termin dostawy należy wyznaczyć z uwzględnieniem wszystkich realnych czynników, tj. ilość dostarczanego towaru, odległość, uwarunkowania komunikacyjne, konieczność dokonania odbioru, wniesienia itd., aby realnie możliwe było wykonanie dostawy przy dochowaniu należytej staranności i wykonaniu wszystkich etapów pośrednich. Obecny zapis SIWZ (wyznaczenie terminu dostawy w godzinach do maksymalnie 24 godzin) jest niewątpliwie naruszeniem zapisów dotyczących równego traktowania wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Jeśli nie, proszę o szczegółową informację co jest podyktowane wyznaczeniem tak krótkiego terminu dostawy?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

18. Dotyczy § 3 ust. 2 wzoru umowy – dostawy „na cito” Z uwagi na fakt, iż w dniach wolnych od pracy magazyn centralny Wykonawcy jest nieczynny oraz wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 225 nie są lekami ratującymi życie tj. nie

są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w trybie „na cito” w ciągu 8 godzin od daty otrzymania zamówienia (również w dni wolne od pracy), a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym proszę o potwierdzenie, że zapisy § 3 ust. 2 nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 225. Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych pakietów wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art.29 Pzp).

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

19. Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w Pakiecie 195 - IMMUNOGLOBULINA PRZECIW WŚCIEKLIŹNIE, wyrazi zgodę na zaoferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

20. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 8 poz. 8 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 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań? W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

21. Dotyczy pakietu nr 185 pozycja 1 W związku z stałym wstrzymaniem obrotu produktem leczniczym Valcyte 450 mg x 60 szt. tabletki powlekane (nazwa międzynarodowa: Valganciclovirum) z dniem 30 października 2019 r. przez Roche Polska Sp. z o. o., zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 1 z pakietu nr 185, co umożliwi złożenie ważnej oferty.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

22. Dotyczy pakietu nr 185 pozycja 2 Czy Zamawiający w pakiecie 185 pozycji 2 miał na myśli produkt leczniczy METHOXYPOLYETHYLENE GLYCOL - EPOETIN BETA w opakowaniu typu ampułko-strzykawka?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza opakowanie typu ampułko-strzykawka.

23. Dotyczy terminu dostaw cito dla pakietu nr 185, 231 Zamawiający w rozdziale IV pkt 1 SIWZ oraz w par 3 ust. 2 wzoru umowy zastrzegł, że w sytuacjach wyjątkowych Zamawiający dopuszcza możliwość składania zamówień na określone leki z realizacją „na cito” w ciągu max 8 godzin (również w dni wolne od pracy). Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla pakietów 185 oraz 231? Prośbę swą motywujemy tym, iż produkty lecznicze znajdujące się w pakiecie nr 185, 231 nie są lekami na ratunek życia.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

24. 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? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

26. 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)?

Wyjaśnienia: Zgodnie z uwagą podaną załączniku nr 2 Formularz cenowy - Ilość opakowań zbiorczych (przeliczając ilości zamówienia na opakowania zbiorcze) należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku gdy Zamawiający określa dokładną ilość w opakowaniu zbiorczym należy zaoferować opakowania o podanej ilości.

27. 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?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

28. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku).

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

29. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z uwagą podaną załączniku nr 2 Formularz cenowy - Ilość opakowań zbiorczych (przeliczając ilości zamówienia na opakowania zbiorcze) należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku gdy Zamawiający określa dokładną ilość w opakowaniu zbiorczym należy zaoferować opakowania o podanej ilości.

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Wyjaśnienia: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

33. Zwracamy się z zapytaniem czy wyrażą Państwo zgodę na wydzielenie poniższych pozycji z pakietu nr 198 i utworzenie dla nich odrębnego zadania:

Numer pakietu	L.P. w pakiecie	Nazwa produktu	Dawka	Postać	J.M.	Ilość
Pakiet 198	6.1	atorvastatyna+peryndopryl	10mg+10mg	tabl	szt.	300
Pakiet 198	6.2	atorvastatyna+peryndopryl	10mg+5mg	tabl	szt.	300
Pakiet 198	6.3	atorvastatyna+peryndopryl	20mg+10mg	tabl	szt.	300
Pakiet 198	6.4	atorvastatyna+peryndopryl	20mg+5mg	tabl	szt.	300
Pakiet 198	6.5	atorvastatyna+peryndopryl	40mg+10mg	tabl	szt.	300
Pakiet 198	6.6	atorvastatyna+peryndopryl	40mg+50mg	tabl	szt.	300

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

34. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 pozycja 2 (0,02g,0,04g) do wyceny lek w postaci tabletki po wlekaney ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

35. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 pozycja 3 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

36. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 pozycja 4 do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

37. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 pozycja 5 do wyceny lek w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

38. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 4 pozycja 1 0,02g i 0,04g) do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

39. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 7 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

40. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

41. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nystatyna zawiesina w gramaturze 28 ml ze względu na koniec produkcji 24 ml ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

42. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

43. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 pozycja 7 (tabletki rozp. W jelicie cienkim) do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

44. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 pozycja 9 (Pul/amp – forte) do wyceny lek w postaci fiołki ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

45. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 pozycja 11 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

46. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 11 pozycja 1 i 2 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

47. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 18 pozycja 7 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
48. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 18 pozycja 10 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
49. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 18 pozycja 12 do wyceny lek w postaci kapsułki ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
50. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19 pozycja 3 (0,1g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
51. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 18 pozycja 4 (0,25g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie w Pakiecie 21 pozycja 1 (0,005g) ze względu na koniec produkcji ?
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody
53. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 21 pozycja 2 (0,01g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
54. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 26 pozycja 3 (0,2g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
55. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 26 pozycja 4 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
56. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 26 pozycja 11 (0,3g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
57. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 26 pozycja 12 (0,01g; 0,02g; 0,04g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
58. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 28 pozycja 6 (0,1g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
59. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 28 pozycja 9 draż. 0,3g do wyceny lek w postaci tabletki ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
60. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 29 pozycja 3 (0,01g ; 0,02g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
61. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 37 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.
62. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 37 pozycja 6 (0,0125g; 0,00625g; 0,025g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
63. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 37 pozycja 8 (0,005g ; 0,01g) do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.
64. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 37 pozycja 9 (0,04g; 0,08g; 0,12g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
65. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 37 pozycja 10 (0,06 g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
66. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 37 pozycja 10 (0,09g; 0,12g; 0,18g) do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
67. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 41 pozycja 2 (0,001g; 0,005g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
68. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 41 pozycja 5 (0,005g; 0,01g; 0,02g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

69. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 41 pozycja 6 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
70. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 41 pozycja 7 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
71. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 41 pozycja 8 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
72. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 41 pozycja 9 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
73. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 42 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
74. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 43 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
75. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 44 pozycja 1 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
76. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 44 pozycja 2 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
77. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 44 pozycja 3 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
78. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 45 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
79. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 45 pozycja 2 (0,1g) do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
80. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 48 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
81. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 48 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
82. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 48 pozycja 3 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
83. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 48 pozycja 4 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
84. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie 51 pozycja 4 Panthenol S.O.S spray 130g ze względu na koniec - aer. 4,63 % / 130 g ?
Wyjaśnienia: Według SIWZ.
85. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 57 pozycja 5 do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
86. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 59 pozycja 4 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
87. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 1 do wyceny lek w postaci ampułki ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
88. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 10 (0,5g;0,25g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
89. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 11 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
90. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 12 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
91. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 17 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
92. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 18 (0,25g ; 0,5 g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Zgodnie Z SIWZ.

93. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 19 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
94. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 20 (0,5g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
95. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 21 (0,15g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
96. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 21 (0,05g) do wyceny lek w postaci tabletki do sporządzenia zawiesiny ustnej ?
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.
97. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 22 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
98. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 23 (0,25g;0,5g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
99. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 24 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
100. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 62 pozycja 25 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
101. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 70 pozycja 1 (0,2g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
102. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie 72 pozycja 1 Imipenem+Cylast.Ran.500mg+500mg*1f.a 30ml ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
103. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 75 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
104. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 89 pozycja 3 (0,05g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
105. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 89 pozycja 3 (0,1g) do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
106. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 89 pozycja 7 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
107. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 92 pozycja 6 lek w postaci fiołki ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
108. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 95 pozycja 2 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
109. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 96 pozycja 4 (0,05g; 0,15g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
110. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 99 pozycja 3 (0,1g; 0,3g;0,4g) do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
111. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 99 pozycja 3 (0,6g ; 0,8g) do wyceny lek w postaci kapsułki ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
112. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 99 pozycja 5 (0,3g; 0,5g) do wyceny lek w postaci kapsułki miękkie tylko taka postać występuje na rynku ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
113. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 99 pozycja 16 (0,01g) do wyceny lek w postaci tabletki?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
114. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 99 pozycja 18 (0,025g; 0,01g) do wyceny lek w postaci tabletki powleka nej?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

115. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 99 pozycja 21 (0,015g;0,0075g)) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

116. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 99 pozycja 23 (0,01g; 0,025g) do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

117. Proszę o sprecyzowanie o jaką dawkę Zamawiającemu chodziło w Pakiecie 99 pozycja 27 (0,005g) gdyż na rynku nie ma podanej dawki ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

118. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 99 pozycja 27 (0,01g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

119. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 99 pozycja 29 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

120. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 99 pozycja 31 (0,01g; 0,03g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

121. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 103 pozycja 1 (0,4g, 0,8g, 1,2g) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

122. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 109 pozycja 7 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

123. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 143 pozycja 143 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

124. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 160 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

125. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 164 pozycja 1 (0,04g) do wyceny lek w postaci kapsułki dojelitowej ?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

126. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 218 pozycja 1 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

127. Dotyczy pakietu nr 93 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie propofolum 1% 20 ml w ampułkach?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

128. Dotyczy pakietu nr 123 poz.1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej zawierającej LCT, MCT oraz kwasy omega3 ?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

129. Dotyczy pakietu nr 131 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego Omegaflex specjal poj. 625 ml o energii niebiałkowej 955 kcal/l ?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

130. Dotyczy pakietu nr 153 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Nutricomp Intensiv przeznaczony dla chorych z niewydolnością oddechową o niskiej zawartości węglowodanów, zawierającego 51% tłuszczów MCT?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

131. 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?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

132. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.

133. Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

134. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 4.1 Dimeticone caps 0,05g. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticone 0,05 x 100 tbl.?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

135. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 3.2 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?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

136. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 3.2 Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

137. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1.2 Czy w związku ze zmianą wielkości opakowania preparatu wymaganego w w/w pozycji Zamawiający dopuści produkt Nystatyna Teva, 2800000j/m/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.? Jest to nowa dostępna na rynku pojemność opakowania, która zastąpiła opakowania po 24ml.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

138. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 8 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

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

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

140. Dotyczy pakietu 18 poz. 3 Calcium Gluconate 10%10ml. Czy Zamawiający dopuści dostępny preparat Calciosel, 10%, roztw.do wstrz., 10 ml, 5 amp (CALCII GLUCONAS MONOHYDRICUS+CALCII LAEVULINAS DIHYDRICUS) dopuszczony na jednorazowe pozwolenie MZ?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

141. Dotyczy pakietu nr 60 poz. 1 Terlipressin 1mg/8,5ml. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

142. Dotyczy pakietu nr 87 poz. 5.1,2,3 Ciclosporinum caps i sol. Proszę o wydzielenie tych pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

143. Dotyczy pakietu 106 poz. 9.3 Theophylinum 250ml. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w związku z zakończoną produkcją i brakiem zamiennika na rynku?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

144. Dotyczy pakietu 198 poz. 6.6 atorvastatyna+peryndopryl 40mg+50mg. Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 40mg+5mg? Podana w siwz nie wstępuje.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający miał na myśli dawkę 40mg+5mg, w formularzu cenowym wystąpiła omyłka pisarska.

145. Dotyczy pakietu 198 poz. 7.1 Ondansetron liofilizat doustny 4mg. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w związku z zakończoną produkcją i brakiem zamiennika na rynku?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

146. Do §1 ust. 3 projektu umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego ogranicza w §1 ust. 3 okres ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust. 3 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."

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

147. Do §1 ust. 4 projektu umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §1 ust. 4 projektu umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć w jakim zakresie umowa zostanie zrealizowana, jednocześnie zaznacza, że dołożył należytej staranności przy oszacowaniu ilości zamówienia. Zamawiający zwraca uwagę, że ustawa o finansach publicznych zobowiązuje jednostki finansów publicznych do gospodarowania środkami finansowymi w sposób racjonalny i celowy. Racjonalnym jest zatem zamawianie określonego produktu w sposób wynikający z aktualnych potrzeb, natomiast za zupełnie niecelowe należy

uznać zamawianie go i magazynowanie w przypadku, gdy zawarta umowa przewiduje konieczność zakupu w określonych granicach, nawet w sytuacji zmniejszonego zużycia bieżącego, czego wykluczyć nie można.

148. Do §8 ust. 1 pkt 3 projektu 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."

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

149. Do §9 ust. 1 pkt 2 projektu umowy: Z uwagi na treść art. 552 k. c, prosimy o wykreślenie z projektu umowy postanowień §8 ust. 1 pkt 2 odnoszących się do zakazu wstrzymywania dostaw przez Wykonawcę do czasu, aż zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 90 dni oraz pozostawienie Wykonawcy, w zgodzie z powszechnie obowiązującym prawem, swobody decyzyjnej w tej kwestii.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

150. Do §11 ust. 1 pkt 4 projektu 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?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

151. Do §11 ust. 1 pkt 6 projektu umowy: Z uwagi na to, że Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, ustalające między innymi, urzędowe ceny zbytu, są aktami powszechnie dostępnymi, prosimy o odstąpienie od wymogów informacyjnych nałożonych na Wykonawcę w §11 ust. 1 pkt 6 projektu umowy.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

152. Czy Zamawiający w Zadaniu 89, poz. 1 (Bupivacaina 5 mg/ml - 4 ml w sterylnie zapakowanych ampułkach) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

153. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 198 w pozycji 13 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

154. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 135 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

155. Dotyczy pakietu nr 156. W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 130 do 170 L/kg, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH a stopień pylenia nie przekracza 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wymaga.

156. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ w ramach pakiet 228 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Ewolocumab w dawce 140mg x 1 wstrzykiwacz. Czy zamawiający dopuszcza aby Wykonawca zaoferował produkt, który jest dostępny w dawce 140mg x 2 wstrzykiwacze (tj. opakowanie zawierające po dwa wstrzykiwacze), z jednoczesnym wskazaniem iż, cena oferowanego produktu za 1 mg jest taka sama.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

157. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 230 zaoferowanie preparatu TREPTOSTINIL w trzech dawkach: 1 mg/ml; 2,5 mg/ml; 5 mg/ml?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

158. Czy Zamawiający w związku z zapisami SIWZ wymaga zaoferowania preparatu który jest dopuszczony do podawania zarówno w pompie infuzyjnej przeznaczonej do podskórnego podawania leku, jak i w pompie wszczepialnej do podawania leku drogą dożylną?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

159. Czy w pakiecie 198 poz. 13 oczekuje zaoferowania płynu Benelyte?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

160. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 24 pozycji 4 SODIUM CHLORIDE 0,9%/10ml, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

161. Czy Zamawiający w pakiecie 24 poz.4 wymaga, aby Wykonawcy zaoferowali produkt w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasującą do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowemu zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wymaga.

162. Czy Zamawiający w pakiecie 28 poz. 4 wymaga zaoferowania produktu leczniczego Furosemide, amp. 0,02g który posiada określoną w ChPL stabilność po rozcieńczeniu 24 godziny?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wymaga.

163. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 28 pozycji 4 Furosemide, amp. 0,02g, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

164. Czy w pakiecie 53 w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego Metronidazol 0,5%/ 100ml w opakowaniu wyposażonym 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?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

165. Czy w pakiecie 66 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego Clindamycin 0,3g/2ml, 0,6g/4ml o 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?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

166. Czy w pakiecie 66 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Clindamycin 0,6g/4ml w opakowaniu typu ampułka?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

167. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 71 worka 3-komorowego o wysokiej zawartości (66,3g) białka do wkłucia centralnego o poj. 1012 ml zawierającego 10,6g g azotu, 85,7g glukozy, 29,2g tłuszczu, energię niebiałkową 635 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

168. Czy w pakiecie 79 poz. 3 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego Fluconazol 2mg/1ml-100ml oraz 2mg/1ml-50ml w opakowaniu z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

169. Czy w pakiecie 68 Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

170. Czy w pakiecie 72 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?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

171. Czy w pakiecie 73 Zamawiający wymaga, aby bezpośrednie opakowanie produktu posiadało samouszczelniające się membrany, które w sytuacji przypadkowego usunięcia linii do infuzji zapewnia szczelne połączenie zestawu z opakowaniem?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

172. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 73 produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu stojącym typu KabiPac?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

173. Czy w pakiecie 91 poz. 4 zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

174. Czy w pakiecie 92 poz. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

175. Czy w pakiecie 92 poz. 2 Zamawiający dla ampułek o pojemności 2 ml wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

176. Czy w pakiecie 92 poz. 8 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wymaga.

177. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 92 pozycji 2 (w postaci r-ru do wstrzyk.), poz. 6 oraz 8 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

178. Czy w pakiecie 97 Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wymaga.

179. Czy Zamawiający w pakiecie 118 dopuści Vamin14 (8,5% roztwór aminokwasów bez elektrolitów)?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

180. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie w pakiecie 127 wymaganej ilości w przypadku zaoferowania witamin rozpuszczalnych w tłuszczach i witamin rozpuszczalnych w wodzie, konfekcjonowanych osobno.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

181. Czy w pakiecie 127 Zamawiający oczekuje zaoferowania po 1250 szt. (amp./ fiolek) każdego z preparatów witamin konfekcjonowanych osobno, czy opakowań zbiorczych x 10 szt.?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

182. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie wymaganej ilości pomp do użyczenia w zakresie pakietu nr 136. W rozdziale III pkt 8 SIWZ Zamawiający wymaga użyczenia 10 sztuk pomp, natomiast pod pakietem widnieje zapis o użyczeniu 14 sztuk pomp.

Wyjaśnienia: Wymagana ilość to 14 pomp zgodnie z formularzem cenowym, który wypełnia Wykonawca. W SIWZ została omyłkowo wpisana ilość 10 pomp.

183. Czy w pakiecie 187 w miejsce worka trzykomorowego o pojemności 1875 ml Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego o poj. 1950 ml zawierającego 7,81 g azotu energię niebiałkową 1215 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, osmolarności 750 mOsm/l?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

184. Czy w pakiecie 187 w miejsce worka trzykomorowego o pojemności 1250 ml, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego o poj. 1400 ml zawierającego 5,6 g azotu energię niebiałkową 872 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, osmolarności 750 mOsm/l?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

185. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Wyjaśnienia: Zgodnie z uwagą podaną załączniku nr 2 Formularz cenowy - Ilość opakowań zbiorczych (przeliczając ilości zamówienia na opakowania zbiorcze) należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

186. Dotyczy § 3 ust. 2 umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił dla dostaw „CITO” 1 dzień roboczy.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

187. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ustęp 2 umowy i w dotychczasowym zapisie: "Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wymaganym.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

188. Dotyczy § 3 punkt 5 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

189. Dotyczy § 7 ust. 2 umowy. Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 7 dni?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

190. Dotyczy pakietu nr 121. Czy Zamawiający w pak. 121 poz.1 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

191. Dotyczy pakietu nr 130 W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 130 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, Clinimix N17G35E? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

192. Dotyczy pakietu nr 131 W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 131 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

193. Dotyczy pakietu nr 132 W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 132 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, bez elektrolitów, Olimel N9, 1000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

194. Dotyczy pakietu nr 187 W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 187, poz. 1.1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N4E, 2000ml, oraz w poz. 1.2. produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N4E, 1500ml. Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

195. Dot. pakietu 8 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr., występującego w takiej samej postaci, którego jedna kapsułka zawiera żywe kultury bakterii probiotycznych szczepów: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75% w identycznym łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/kaps.? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8 poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu:

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

196. Dot. pakietu 8 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań? Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

197. Dot. pakietu 8 poz. 11. 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

198. Dot. pakietu 8 poz. 11. 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).

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

199. Dot. pakietu 8 poz. 11. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG 10 mld. CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

200. Dot. pakietu 8 poz. 11. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużycie kolejnych opakowań preparatu – 1 opakowanie wystarczy na zaledwie 3,3 dni stosowania u pojedynczego pacjenta)? 7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Prosimy o uzasadnienie odpowiedzi. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8 poz. 9.1. i 9.2 w przedmiotowym postępowaniu:

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

201. Dot. pakietu 8 poz. 11. 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).

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

202. Dot. pakietu 8 poz. 11. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG 10 mld. CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone

badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

203. Dot. pakietu 8 poz. 11. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużywanie kolejnych opakowań preparatu – 1 opakowanie wystarczy na zaledwie 3,3 dni stosowania u pojedynczego pacjenta)?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

204. Dot. pakietu 8 poz. 11. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

205. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 1 ust. 6).

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

206. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust 1 pkt. 1), 2), 6):

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy, Zamawiający będzie uprawniony do naliczenia kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

1) 0,2% wartości umownej (brutto) towaru niedostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie sprzętu;

2) 0,2% wartości brutto zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości, za każdy rozpoczęty dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru;

6) 0,5% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia w dostawie sprzętu ponad termin określony w umowie (dotyczy pakietu nr 136 oraz pakietu nr 230)*, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie sprzętu.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora
KISZCZOWYCH SEKCJI
ds. Zamówień Publicznych
mgr Paweł Lipiński