



Wojewódzki Specjalistyczny Szpital
im. dr Wł. Biegańskiego
91-347 Łódź, ul. Kniaziewiczza 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 726-22-34-808; Regon 471219736.

WSSz - NZP – 46/21

Łódź, dn. 01.02.2021 r.

**Firmy zainteresowane
postępowaniem przetargowym**

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214 000 EURO na dostawę leków, sprawa ZP 61/20

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:

- Dotyczy: Pakietu nr 217 pozycja 1** Czy zamawiający w pakiecie nr 217 pozycja 1 w związku z obecnością jednostki sprzedażowej preparatu odżywczego w postaci opakowań 500 ml dopuszcza zaoferowanie takiej jednostki w przeliczeniu na 128 szt o podanej charakterystyce: Dieta dla pacjentów krytycznie chorych ,wysokobiałkowa oparta na mieszaninie białka kazeinowego ,sojowego ,grochu i serwatki. Zawartość białka 10 g /100 ml ,hiperkaloryczna 1,26 kcal/ml.izoosmolarna-osmolarność nie wyższa niż 275 mOsm/l. Obecnie dieta o wymaganej charakterystyce nie jest dostępna w opakowaniach 1000 ml.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.
- Prośba o rezygnację z dołączenia do oferty dostarczenia Zamawiającemu kopii Instrumentu Dzielenia Ryzyka podpisanego z Ministerstwem Zdrowia, stanowiącego podstawę prawną do przekazania ww. świadczeń (wg Art. 49 ust. 5 Ustawy Refundacyjnej).
Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga do oferty ww. dokumentu.
- Treprostinil - Mając na uwadze fakt, że Instrument Dzielenia Ryzyka (RSS) będący integralną częścią decyzji refundacyjnej każdego stężenia treprostynilu wyklucza odpłatne przekazywanie pomp do podaży treprostynilu (o wartości około 30 tys. zł dla każdej prowadzonej terapii), materiałów zużywalnych i szkoleń koniecznych do prowadzenia terapii, czy Zamawiający, precyzując tym samym zapisy SIWZ nie dopuszcza formy odpłatnego użyczenia i tym samym wymaga nieodpłatnego użyczenia powyższych pomp, materiałów zużywalnych oraz szkoleń jako jedynej formy użyczenia?
Wyjaśnienia: Zamawiający zgodnie z SIWZ dopuszcza jedynie formę użyczenia, która z definicji jest nieodpłatna.
- Czy Zamawiający w pakiecie nr 248 dopuszcza wycenę leku Treprostinil w trzech dawkach zarejestrowanych i refundowanych w programie lekowym:
Treprostinil 5MG/ML 20ML* 1 FIOŁKA
Treprostinil 2,5MG/ML 20ML * 1 FIOŁKA
Treprostinil 1MG/ML 20ML * 1 FIOŁKA
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
- Czy Zamawiający w pakiecie nr 248 dopuszcza wycenę leku:
Remodulin roztwór do infuzji; 1 mg/ml (20 mg/20 ml); 1 fiol. 20 ml
Remodulin roztwór do infuzji; 2,5 mg/ml (50 mg/20 ml); 1 fiol. 20 ml
Remodulin roztwór do infuzji; 5 mg/ml (100 mg/20 ml); 1 fiol. 20 ml
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
- Dotyczy: ZP 61/20 pakiet 90 pozycja 9 termin składania ofert: 08.02.2021 Czy Zamawiający w pozycji 9 pakiet 90 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?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
- Dotyczy: ZP 61/20 pakiet 90 pozycja 9 termin składania ofert: 08.02.2021 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: Zgodnie z SIWZ.
- pakiet 15 : Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?
Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.
Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.
Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.
Lek Kaldyum może być podany pacjentom 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 połknięciu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].
Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

9. **Pytanie nr 1 – dotyczy pakiet nr 150** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.
100 g żelu zawiera:
• Wodę destylowaną
• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
• 2g chlorowodorek lidokainy
• 0.250g glukonian chlorohexydyny (stężenie 20%)
• 0.060g hydroksybenzoat metylu
• 0.025g hydroksybenzoat propylu
Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
10. Dotyczy **pakietu nr 90** poz. 2- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie LIDOCAINUM 2%/20ml w pojemnikach z tworzywa Mini-Plasco?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
11. Dotyczy **pakietu nr 91** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Propofolum 1% 20 ml w ampułkach?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
12. Dotyczy **pakietu nr 123 poz.1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 20% emulsji tłuszczowej zawierającej LCT, MCT wzbogaconej dodatkowo kwasami omega3 ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
13. Dotyczy **pakietu nr 127** – Czy Zamawiający oczekuje, aby wymagany preparat zawierał wszystkie witaminy rozpuszczalne w tłuszczach?
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie oczekuje.
14. Dotyczy **pakietu nr 131** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego Omegaflex specjal o poj. 625 ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
15. Czy Zamawiający w pakiecie nr 116 wymaga produktu leczniczego, który znajduje się w aktualnym Wykazie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Załącznikiem do obwieszczenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 5 czerwca 2019 r. w sprawie ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz czy ma posiadać kartę charakterystyki produktu leczniczego potwierdzonej przez Ministerstwo Zdrowia Departament Polityki Lekowej i Farmacji.
Pragniemy nadmienić, iż charakterystyka produktu leczniczego jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że:
„Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo. Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki.....”
Wyjaśnienia: Tak.
16. Pakiet nr 116 - czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego o zawartości w 1ml co najmniej 250 j.m. immunoglobuliny ludzkiej przeciwtężcowej zapewniającej właściwą i skuteczną terapię, a tym samym przestrzegania terapeutycznych reguł w podawaniu ilości dawek tj. j.m.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
17. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 89 poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?
Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.
18. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 89 poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wymaga.
19. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 89 poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: **5 do 25 °C czy też 2-8°C oraz 25°C?**
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wymaga.
20. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 89 poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wymaga.
21. **Pytanie do pakietu 133.** Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 133 worek 3-komorowy do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierający aminokwasy, emulsję tłuszczową, glukozę, zawierający elektrolity (zawartość azotu 7 g/l oraz energii niebiałkowej **960kcal/l**), Olimel N7E 1000ml?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
22. **Pytanie do pakietu 121.** Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 121 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, 6% roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego, bez zawartości glukozy oraz tłuszczów, nie zawierający elektrolitów – przeznaczony dla chorych z niewydolnością nerek (informacja zawarta w CHPL-u), Aminomel Nephro, 500ml?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
23. **Pytanie do pakietu 123** Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 123 poz. 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, emulsję tłuszczową zawierającą 80% oliwy i 20% oleju sojowego, Clinoleic 20%, 250ml, a w poz. 2 Clinoleic 20%, 500ml?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

24. **Pytania do pakietu 124** Czy Zamawiający w pakiecie nr 124 oczekuje, aby zaofertowany preparat zawierał zbilansowany roztwór pierwiastków śladowych, w których Fe, Cu, Mn, Zn występują w postaci stabilnych soli organicznych, posiadał **najwyższe stężenie Se, Zn, najniższe Cu, Mn** i był zgodny z najnowszymi wytycznymi **ESPEN i A.S.P.E.N.**
Wyjaśnienia: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.
25. **Pytania do pakietu 124** Czy Zamawiający w pakiecie nr 124 oczekuje preparatu pierwiastków śladowych zachowującego stabilność po zmieszaniu nie krócej niż 48 godzin?
Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.
26. **Pytania do pakietu 127** Czy Zamawiający w pakiecie 127 wymaga, aby dostarczony preparat **nie musiał** być przechowywany w temperaturze 2-8°C, a przechowywany poza lodówką zachowywał okres ważności wynoszący 2 lata od daty produkcji przy warunkach przechowywania w temperaturze pokojowej, tj. od 15°C do 25°C?
Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.
27. **Pytania do pakietu 127** Czy Zamawiający w pakiecie 127 wymaga preparatu witaminowego nie wywierającego wpływu na działanie leków, pochodnych kumaryny (acenokumarol, warfaryna, fenpropakumon)?
Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.
28. Czy Zamawiający w pakiecie 127 wymaga preparatu witaminowego, który po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temp. 25°C?
Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.
29. **Pytania do pakietu 187.** W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 187 produkty o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemy do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Peri N4E, 1000ml, oraz Olimel Peri N4, 1500ml?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
30. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1: 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 brutto umownej towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru nie dostarczonego w terminie,**
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 reklamowanego towaru,**
6) 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia w dostawie sprzętu ponad termin określony w umowie (dotyczy pakietu nr 136, 217 oraz pakietu nr 248)*, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie sprzętu.**
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ
31. 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?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
32. Czy w Pakiecie nr 7 poz. 8, 9.1 i 9.2 Zamawiający dopuści zaofertowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
33. Czy w Pakiecie nr 7 poz. 8, 9.1 i 9.2 Zamawiający dopuści zaofertowanie 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: Zgodnie z SIWZ.
34. Czy Zamawiający wymaga zaofertowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?
Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.
35. Czy w Pakiecie nr 7 poz. 8, 9.1 i 9.2 Zamawiający wymaga zaofertowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
36. Czy w Pakiecie nr 7 poz. 10 Zamawiający dopuści zaofertowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.
37. **Pakiet 35 poz. 4** - Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
38. **Pakiet 35 poz. 5** - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem ?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

39. **Pakiet 52 poz. 2** - Czy zamawiający w celu zapewnienia konkurencyjności oferty wyłączy produkt METRONIDAZOLUM Flak 0,5%/100ml do osobnego pakietu ? Pozwoli to na otrzymanie większej liczny ofert i uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.
Wyjaśnienia: Nie.
40. **Pakiet 52 poz. 2** - Czy Zamawiający wymaga aby zaferować produkty lecznicze w opakowaniach, które posiadają jałowe porty potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego ?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
41. **Pakiet 65 poz. 2** – czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy CLINDAMYCINUM 0,6g/4ml w ampułce ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
42. **Pakiet 65 poz. 1 i 2** - Czy zamawiający w celu zapewnienia konkurencyjności oferty wyłączy produkt CLINDAMYCINUM 0,3g/2ml i 0,6g/4ml do osobnego pakietu ? Pozwoli to na otrzymanie większej liczny ofert i uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.
Wyjaśnienia: Nie.
43. **Pakiet 67** - Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
44. **Pakiet 72 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści Linezolid roztwór do inf 2mg/ml 300ml opakowanie jednostkowe w opakowaniu zewnętrznym, które w celu minimalizacji kosztów użytkownika wyposażone jest w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
45. **Pakiet 77 poz. 3 wiersz 1 i 2** - Czy zamawiający w celu zapewnienia konkurencyjności oferty wyłączy produkt FLUCONAZOLUM Flak 2mg/1ml-100ml oraz Flak 2mg/1ml-50ml do osobnego pakietu ? Pozwoli to na otrzymanie większej liczny ofert i uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.
Wyjaśnienia: Nie.
46. **Pakiet 89 poz. 4 wiersz 1 i 2** - Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wymaga.
47. **Pakiet 90 poz. 2 wiersz 5 i 6** - Czy zamawiający w celu zapewnienia konkurencyjności oferty dopuści produkt LIDOCAINUM 1%/20ml i 2%/20ml w ampułkach z LDPE (polietylen), z systemem otwarcia typu „twist-off” ?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
48. **Pakiet 90 poz. 6** - Czy Zamawiający ma na myśli zaferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawkę i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zaktucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi
Wyjaśnienia: Nie.
49. **Pakiet 90 poz. 8 wiersz 1-3** - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkownika Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
50. **Pakiet 91 poz. 1** - Czy zamawiający dopuści opakowanie typu ampułka ?
Wyjaśnienia: Tak.
51. **Pakiet 94 poz. 2 wiersz 1** - Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaferowanie produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Poltram na podstawie badań stabilności ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
52. **Pakiet 95 poz. 2** - Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
53. **Pakiet 118** - Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Vamin14 (8,5% roztwór aminokwasów bez elektrolitów) w butelce 500 ml ?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
54. **Pakiet od 124 do 128** - Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo terapii żywieniowej oczekuje przeprowadzenia na wniosek Zamawiającego badań stabilności dla różnych zakresów wskazanych przez Zamawiającego, związanych z przygotowaniem różnorodnych mieszanin odżywczych ?
Wyjaśnienia: Nie.
55. **Pakiet 170 poz. 1** - Czy Zamawiający wymaga opisanych płynów infuzyjnych w workach polipropylenowych typu Freeflex +, z portem bezigłowym typu luer-lock?
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wymaga.
56. **Pakiet 197 poz. 14** - Czy Zamawiający ma na myśli zaferowanie płynu wieloelektrolitowego Optilyte 250 ml, o składzie zbliżonym do składu osocza zawierającego w swoim składzie jony wapnia oraz o fizjologicznym poziomie jonów chloru poniżej 110mmol/l?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
57. **Pakiet 209** - Czy zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu o pojemności 500 ml. z przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
58. **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. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 8 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

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

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

60. **Dotyczy § 3 ust 2 umowy** - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „CITO” - tak, by termin wynosił min 12 godzin.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

61. **Rozdział III pkt 9 SIWZ** - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

62. **Dotyczy zapisów umowy** Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, 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 (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu 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.

63. **Dotyczy § 1 ust. 3 wzoru umowy oraz Rozdz. III pkt. 9 SIWZ – termin ważności produktów**

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych w pakietach nr 220 i 241 do 6 miesięcy? Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający. Jeśli nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany za uprzednią zgodą Zamawiającego?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

64. **Dotyczy § 3 ust. 1 wzoru umowy oraz Rozdz. IV SIWZ – termin dostawy** Czy Zamawiający wydłuży dla pakietów nr 220 i 241 termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 2 dni roboczych? 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 na dzień następny od daty złożenia zamówienia.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

65. **Dotyczy § 3 ust. 2 wzoru umowy oraz Rozdz. IV SIWZ – termin dostawy „na cito”** Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakietach nr 220 i 241 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” oraz dostaw z realizacją w trybie natychmiastowym, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 3 ust. 2 wzoru umowy oraz Rozdz. IV SIWZ nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietów nr 220 i 24.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

66. Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

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

67. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno / pochłaniacz CO₂ było wapnem medycznym zatwierdzonym/zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

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

68. **Dotyczy SIWZ i wzoru umowy** W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC. W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnosięwiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści: „*W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.*”

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

69. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr. 6, poz.6 wycenę 31 opakowań preparatu CitraFleet x 50 saszetek (pikosiarczan sodu i cytrynian magnezu), który jest preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii i jest alternatywnym preparatem stosowanym w przygotowaniu pacjenta do badania, wymienionym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

70. Czy Zamawiający w par. 2.5 wykreśli zasadę, że procentowa obniżka ceny urzędowej pociąga za sobą taką samą obniżkę ceny umownej? Zasada obniżenia ceny każdorazowo w razie obniżenia ceny urzędowej może prowadzić do sprzedaży towaru po rażąco niskiej cenie.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ jednocześnie podkreślając, że nie jest intencją Zamawiającego dodatkowe obniżanie cen jeśli ceny umowne są niższe od nowych cen urzędowych.

71. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.2. termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

72. 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

73. 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

74. Czy Zamawiający w par. 8.1.2 zamiast 90 dni wpisze 14 dni? Obecny zapis oznacza w praktyce 150-dniowy (sic) termin płatności faktur. Zgodnie z art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2-4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 60 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi. Zaproponowana w par. 8.1.2 procedura prowadzi w praktyce do wydłużenia 60-dniowego terminu wskazanego w przepisach, który jest zgodny z przepisami terminem maksymalnym.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

75. Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 97 poz. 5 do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

76. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 100 leku w postaci fiołki + amp.rozp.?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

77. 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. ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

78. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiołek i odwrotnie, ampułko-strzykawkę zamiast ampułek i odwrotnie, ampułko-strzykawkę zamiast fiołek i odwrotnie?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

79. Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 1 poz. 1(Aluminium Sodium Dihydroxycarbonate 250 ml)? Brak preparatu w ofercie producenta.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

80. Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 1 poz. 3 (Ranitidine flakon 100 ml oraz tabl 0,15g)?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

81. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 5 (Mebeverine kaps 0,2g) wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

Wyjaśnienia: Tak.

82. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 poz. 1 (Bisacodylum 0,005g) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Wyjaśnienia: Tak.

83. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 6 poz. 3 (MACROGOLS SASZ. 74 G) był preparat 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: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

84. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 6 poz. 3 (MACROGOLS SASZ. 74 G) był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

85. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 1 (Nystatinum Tabl 5000000j.m) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Wyjaśnienia: Tak.

86. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 2 (Nifuroxazide 0,1g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Wyjaśnienia: Tak.

87. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 7 (Sulfasalazine 0,5g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Wyjaśnienia: Tak.

88. Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 7 poz. 9 (LACTOBACILLUS RHAMNOSUS Pulv/amp-forte/fiołka 6 – 10 miliardów żywych bakterii)?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

89. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 10 poz. 1 (Metformine 0,5g oraz 0,85g) wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
90. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 17 poz. 5 (ZINC ASPARTATE Tabl 0,03g) wycenę preparatu o nazwie handlowej i dawce Zincas, 5,5 mg jonów cynku, tabl., 50 szt?
Wyjaśnienia: Tak.
91. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 17 poz. 6 (ZINC SULFATE Tabl 0,124g) wycenę preparatu o nazwie handlowej i dawce Zincteral, 45 mg Zn 2+, tabl.powl.,50 szt,bl(2x25)?
Wyjaśnienia: Tak.
92. Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 17 poz. 9 (FERRUM Draż 0,325g)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
93. Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności preparatu wykreśli z pakietu nr 17 poz. 11 (CALCIUM FOLINATE Tabl 0,015g)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
94. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 18 poz. 3 (ACETYLSALICYLIC ACID 0,1g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
95. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 18 poz. 4 (TICLOPIDINE Tabl 0,25g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
96. Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 18 poz. 7 (THROMBIN Amp 400j+rozp)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
97. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 25 poz. 4 (DRONEDARONE Tabl 0,4g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
98. Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 25 poz. 5 (ISOSORBIDE DINITRATE Tabl 0,01g)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
99. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 25 poz. 11 (Propafenone 0,3g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
100. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 25 poz. 12 (Isosorbide mononitrate 0,04g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
101. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 25 poz. 12 (Isosorbide mononitrate 0,06 retard oraz 0,1 g depot) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu?
Wyjaśnienia: Tak.
102. Czy Zamawiający z powodu braku dostępności preparatu wykreśli z pakietu nr 27 poz. 5 (Potassium canrenoate amp 0,2g)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
103. Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 34 poz. 6 (TROXERUTIN Tabl 0,5g-forte)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
104. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 36 poz. 3 (ACEBUTOLOL Tabl 0,2g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
105. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 36 poz. 6 (Carvedilol 0,0125g oraz 0,00625g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
106. Czy Zamawiający z powodu braku dostępności preparatu wykreśli z pakietu nr 36 poz. 7 (Nitrendipine 0,01g oraz 0,02g)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
107. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 36 poz. 8 (Felodipine 0,005g oraz 0,01g) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?
Wyjaśnienia: Tak.
108. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 36 poz. 9 (Veapamil 0,04g, 0,08g , 0,12g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
109. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 36 poz.10 (Diltiazem 0,06g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
110. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 36 poz. 10 (Diltiazem 0,09g, 0,12g, 0,18g) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?
Wyjaśnienia: Tak.
111. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 36 poz.11 (BETAXOLOL Tabl 0,02g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
112. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 1 (Metoprolol 0,05g, 0,1g) wycenę preparatów w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?
Wyjaśnienia: Tak.
113. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 39 poz. 1 (Pantoprazole 0,02g, 0,04g) wycenę preparatów w postaci tabletek dojelitowych ?
Wyjaśnienia: Tak.
114. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 40 poz.2 (Cilazapril 0,001g, 0,005 g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych

Wyjaśnienia: Tak.

115. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 40 poz.5 (Quinapril 0,005g, 0,01g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
116. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 40 poz.6 (Losartan 0,05g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
117. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 40 poz.7 (LOSARTAN+HYDROCHLOROTIAZYD 50mg+12,5mg oraz 100mg+25mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
118. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 40 poz.8 (VALSARTAN+AMLODIPINE 5mg+80mg, 5mg+160mg oraz 10mg+160mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
119. Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 40 poz. 9 (TRANDOLAPRIL+VERAPAMIL Tabl 2mg+180mg)- preparat wycofany ze sprzedaży?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
120. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 41 poz.2 (VALSARTAN+HYDROCHLOROTIAZYD 160mg+12,5mg oraz 160mg+25mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
121. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 42 poz.1 (Lacidipinum 0,002g, 0,004g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
122. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 43 poz.3 (Rivaroxaban 0,01g, 0,015g, 0,02g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
123. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 44 poz.1 (Simvastatin 0,01g, 0,02g, 0,04g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
124. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 46 poz.2 (INDAPAMIDUM 1,5mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu?
Wyjaśnienia: Tak.
125. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 49 poz. 3 (Isoconazole krem 1%) wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 gram w ilości 5 op, ponieważ taki jest dostępny?
Wyjaśnienia: Tak.
126. Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 49 poz. 9 (Naftifine krem 1%, 15g)-preparat wycofany ze sprzedaży?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
127. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 4 (Dexpanthenol krem 5%, 30g) wycenę preparatu o nazwie handlowej Bepanthen Derm, krem, 30 g?
Wyjaśnienia: Tak.
128. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 4 (Dexpanthenol Aer 4,63%/130g) wycenę preparatu o nazwie handlowej Panthenol S.O.S., spray, 130 g w ilości 15 op? Produkcja preparatu Dexpanthenol w dawce 4,63%/130g została zakończona.
Wyjaśnienia: Tak.
129. Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 51 poz. 1 (BACITRACIN + NEOMYCIN aer 150 ml)? Preparat wycofany ze sprzedaży.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
130. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 56 poz. 1 (TIOXOLONE Liq 0,5%/80g) wycenę preparatu o nazwie handlowej Acnosan T, płyn, do stos.na skórę, 80 g w ilości 10 op, ponieważ taki jest dostępny?
Wyjaśnienia: Tak.
131. Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 56 poz. 2 (BENZOYLI PEROXIDUM gel 5% 30 g)? Preparat wycofany z oferty producenta.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
132. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 57 poz. 1 (ZINC OXIDE 15,25% + BENZYL ALCOHOL 0,39% + BENZYL BENZOATE 1,01% + BENZYL CINNAMATE 0,15% + LANOLIN 4% Krem 60g) wycenę preparatu o nazwie handlowej ZinoDr.A,krem,barier.-ochr.o dział.piel.-regen,60g?
Wyjaśnienia: Tak.
133. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 58 poz.4 (NIFURATELUM 0,2g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
134. Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 58 poz. 6 (ACIDUM PIPEMIDICUM Caps 0,2g)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
135. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 59 poz. 1 (TERLIPRESSIN Amp 1mg/8,5ml) wycenę preparatu w dawce 0,2mg/ml;5ml w ilości 1000 amp?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
136. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 59 poz. 8 (METHYLPREDNISOLONUM HEMISUCCINATUM 0,04g) wycenę preparatu w postaci fiolek?
Wyjaśnienia: Tak.
137. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 59 poz. 12 (Thiamazolium 0,005g) wycenę preparatu w postaci tabletek (zamiast tabletek powlekanych)?

Wyjaśnienia: Tak.

138. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.7 (AMPICILLINUM + SULBACTAN 0,375g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
139. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.10 (Clarithromycinum 0,5g, 0,25g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
140. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.11 (Erythromycinum 0,2g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
141. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.12 (ERYTHROMYCINUM CYCLOCARBONATE 0,25g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
142. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.17 (TETRACYCLINUM 0,25g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
143. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.19 (PHENOXYMETHYLPENICILLINUM 1,5mln jm) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
144. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.20 (Azithromycin 0,5g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
145. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.21 (ROXITHROMYCINUM 0,15g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
146. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.21 (ROXITHROMYCINUM 0,05g) wycenę preparatu w postaci tabletek do sporządzania zawiesiny doustnej?
Wyjaśnienia: Tak.
147. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.22 (Spiramycinum 1.500.000jm oraz 3.000.000jm) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
148. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.23 (CIPROFLOXACINUM 0,25g oraz 0,5g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
149. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.24 (NORFLOXACINUM Tabl 0,4g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
150. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz.25 (Levofloxacin 0,25g oraz 0,5g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
151. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 65 poz.1 (Clindamycinum 0,6g/4 ml) wycenę preparatu w postaci ampulek?
Wyjaśnienia: Tak.
152. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 69 poz.1 (Rifaxymín 0,2g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
153. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 69 poz. 1 (Rifaksymín zawiesina) wycenę preparatu w dawce 100 mg/5 ml, gran.do sporz.zaw.doust,60ml w ilości 10 op, ponieważ taki jest dostępny?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
154. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 74 poz.1 (Linezolid 0,6g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
155. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 77 poz.1 (Tinidazolium 0,5g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
156. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 84 poz.1 (Ganciclovirum 0,5g) wycenę preparatu w postaci fiolek?
Wyjaśnienia: Tak.
157. Czy Zamawiający z powodu braku dostępności preparatu wykreśli z pakietu nr 85 poz. 4 (THYMOSTIMULINUM Amp 10mg)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
158. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 86 poz.1 (Filgrastimum 30mln/0,5ml oraz 48mln/0,5ml) wycenę preparatu w postaci ampulko-strzykawek?
Wyjaśnienia: Tak.
159. Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 87 poz. 1 (LIDOCAINUM + PHENYLBUTAZONUM Amp 20%/3ml)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
160. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 87 poz.3 (Diclofenacum 0,05g) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?
Wyjaśnienia: Tak.
161. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 87 poz.3 (Diclofenacum 0,1g) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?
Wyjaśnienia: Tak.

162. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 87 poz.4 (Ibuprofenum 0,2g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
163. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 87 poz. 4 (Ibuprofenum susp) wycenę preparatu o nazwie handlowej i dawce MIG dla dzieci Forte, 40 mg/ml, zaw. doustna, 100ml w ilości 150 op?
Wyjaśnienia: Tak.
164. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 87 poz.7 (PENICILAMINUM 0,25g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
165. Czy Zamawiający z powodu braku dostępności preparatu wykreśli z pakietu nr 89 poz. 6 (ETOMIDATUM – postaci tłuszczowej Amp 0,02g)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
166. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 90 poz.6 (POTTASSIUM CHLORIDE 15%/20ml) wycenę preparatu w postaci fiolek?
Wyjaśnienia: Tak.
167. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 90 poz. 8 (Ciprofloxacyn flak 50 ml) i utworzy oddzielny pakiet z tą pozycją? Pozwoli to przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
168. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 93 poz.2 (Morphinum 10 mg, 60 mg, 30 mg, 100 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?
Wyjaśnienia: Tak.
169. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 94 poz.4 (Tolperison 0,05g, 0,15 g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
170. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.5 (Valproicum acid 0,3g, 0,5g) wycenę preparatu w postaci kapsułek miękkich?
Wyjaśnienia: Tak.
171. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.12 (CHLORPROTHIXENUM 0,015g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
172. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.13 (Sulpiridum 0,1g, 0,05g) wycenę preparatu w postaci tabletek ?
Wyjaśnienia: Tak.
173. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.18 (Hydroxizinum 0,025g, 0,01g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
174. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz. 18 (Hydroxizinum sir) wycenę preparatu w dawce 10 mg/5ml, syrop, 250g w ilości 70 op, ponieważ taki jest dostępny?
Wyjaśnienia: Tak.
175. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.21 (Midazolam 0,15g, 0,0075g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
176. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.24 (Opipramolum 0,05g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
177. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.25 (Fluoxetinum 0,02g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
178. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.26 (Bromazepamum 0,003g, 0,006g) wycenę preparatu w postaci kapsułek twardych?
Wyjaśnienia: Tak.
179. Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 97 poz. 27 (Zolpidem 0,005g) -brak preparatu w podanej przez Zamawiającego dawce.
Wyjaśnienia: Nie.
180. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.27 (Zolpidem 0,005g, 0,01g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
181. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.28 (Olanzapinum 10 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
182. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.29 (Quetiapinum 0,025g, 0,2g, 0,1g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
183. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.30 (Sertralinum 0,05g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
184. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 97 poz.31 (Mianserinum 0,01g, 0,03g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
185. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 102 poz.1 (Piracetamum 0,4g, 0,8g, 1,2g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
186. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 103 poz. 7 (PEREMETHRINUM Ung 5%-30g) wycenę preparatu w postaci kremu, ponieważ taki jest dostępny?
Wyjaśnienia: Tak.

187. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 109 poz. 6 (Cetirizinum 10 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
188. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 109 poz. 7 (FEXOFENADINUM 0,12g, 0,18g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
189. Czy Zamawiający ze względu na brak produkcji wykreśli z pakietu nr 111 poz 7(NAPHAZOLINUM + SULFATIZOLUM Gutt 20ml)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
190. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 159 poz. 1 (PARACETAMOLUM + TRAMADOLUM Tabl 325mg + 37,5 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
191. Czy Zamawiający ze względu na brak w ofercie producenta preparatu wykreśli z pakietu nr 175 poz. 1 (EMPAGLIFLOZYNA 25 mg)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
192. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 183 poz. 1 (Folic acid 0,005g) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
193. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 197 poz. 1 (dapagliflozyna+metformina 5mg+850mg oraz 5mg+1000mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
194. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 197 poz. 2 (dapagliflozyna 5mg, 10 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
195. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 197 poz. 3 (Olmesartan medoksomilu+ amlodypina 10mg+40mg, 5mg+20mg oraz 5mg+40mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
196. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 197 poz. 4 (olmesartan medoksomilu tabl 20 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
197. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 197 poz. 6 (atorvastatyna + peryndopryl 10mg+10mg, 10mg+5mg, 20mg+10mg, 20mg+5mg, 40mg+10mg, 40mg+5mg) wycenę preparatu w postaci kapsulek twardych?
Wyjaśnienia: Tak.
198. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 197 poz. 7 ondansetron liofilizat doustny ondansetron liofilizat doustny 4 mg, 8 mg) wycenę preparatów w postaci tabletek ulegających rozpuszczeniu w jamie ustnej? Produkcja preparatów w postaci liofilizatu doustnego została zakończona.
Wyjaśnienia: Tak.
199. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 197 poz. 9 (octan argipresyny ampulki 40 IU/2 ML) i utworzy odrębny pakiet z tą pozycją? Pozwoli to przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
200. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 197 poz. 12 (chlorowodorek itoprydu 50 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
201. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 211 poz. 2 (Tamsulosine 0,4mg) wycenę preparatu w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu?
Wyjaśnienia: Tak.
202. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 211 poz. 4 (TRAZODONE 0,075g) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?
Wyjaśnienia: Tak.
203. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 221 poz. 1 (TOFACYTYNIB 5 MG) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
204. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 231 poz. 1 (LAMIVUDINUM W PROGRAMIE LEKOWYM B.I 100mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
205. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 232 poz. 1 (Entecavirum 1mg, 0,5mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
206. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 233 poz. 1 (Tenofovir 245mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Wyjaśnienia: Tak.
207. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 4 (Dimeticone kaps 0,05g)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeconum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
208. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 8 (LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS +LACTOBACILLUS RHAMNOSUS Caps 2miliardy żywych bakterii) 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
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
209. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 2. (Heparinum krem 20g) Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 200 op., który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

210. Dotyczy pakietu nr 52 poz. 2. (Metronidazol 100 ml) 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?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
211. Dotyczy pakietu nr 52 poz. 2. (Metronidazol 100 ml) 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 dożylną, 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?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
212. Dotyczy pakietu nr 105 poz. 1. (formoterolum 12 mcg) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie ilości opakowań.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
213. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 197 poz. 1 (dapagliflozyna+metformina 5mg+850mg oraz 5mg+1000mg) i utworzy odrębny pakiet z tą pozycją? Pozwoli to przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
214. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 197 poz. 2 (dapagliflozyna 5mg oraz 10 mg) i utworzy odrębny pakiet z tą pozycją? Pozwoli to przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
215. Do §1 ust. 3 projektu umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego ogranicza w §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: Zgodnie z SIWZ
216. 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 dołoży 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.
217. Do §3 ust. 1 projektu umowy. Czy ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 48 godzin od złożenia zamówienia?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
218. 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: Zgodnie z SIWZ.
219. 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: Zgodnie z SIWZ.
220. 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 rażącą 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: 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.
221. 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

Z poważaniem

Wersja elektroniczna dokumentu.

*Dokument podpisany w oryginale przez Kierownika Sekcji ds. Zamówień Publicznych
mgr Pawła Lipińskiego z upoważnienia Dyrektora*