Iława, 08.03.2022 r.

**dotyczy: dostawa produktów farmaceutycznych z podziałem na 82 części dla Powiatowego Szpitala im. Władysława Biegańskiego w Iławie**

Do Zamawiającego wpłynęły pytania dotyczące wyjaśnienia treści zawartych w SIWZ. Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 19 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021 r. poz. 1129) odpowiada:

**Zapytanie 1**

**Pytanie nr 1**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia w dostawie, jednak nie więcej niż **10 %** wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, zmiana zostanie uwzględniona w momencie podpisania umowy.**

**Pytanie nr 2**

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 przesyłanie 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?

**Odpowiedź:** **Zamawiający wyraża zgodę, zmiana zostanie uwzględniona w momencie podpisania umowy.**

**Zapytanie 2**

**Pytanie nr 1**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem, zgodnie z zapisem w dziale V pkt 2.4 SWZ.**

**Pytanie nr 2**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w dziale V pkt 2.3 SWZ.**

**Pytanie nr 3**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w dziale V pkt 2.8 SWZ.**

**Pytanie nr 4**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w dziale V pkt 2.8 SWZ.**

**Pytanie nr 5**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w dziale V pkt 2.3 SWZ. Z** **wyłaczeniem poz 261 i 349 zad 55.**

**Pytanie nr 6**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w dziale V pkt 2.3 SWZ.**

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku**.**

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 8**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ
i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych.

**Odpowiedź: W pzredmiotowym postępowaniu Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.……**

**Zapytanie 3**

**Pytanie nr 1**

Dotyczy zapisów umowy

Proszę o potwierdzenie, że 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.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 2**

Dotyczy § 2 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 67? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego w przypadku leków które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem i nie wymagają dostaw na dzień następny od daty złożenia zamówienia. **Odpowiedź:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 3**

Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy – dostawy „na cito”

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w zadaniu nr 67 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw „na cito” w ciągu 10 godzin od złożenia zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 2 wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do zadania nr 67.

**Odpowiedź:** **Zamawiający wyraż zgodę.**

**Pytanie nr 4**

Dotyczy § 2 ust. 4 wzoru umowy – monitoring temperatury podczas transportu

W związku z obowiązkiem wykonawcy dostarczenia produktu leczniczego zgodnie z wymaganiami prawidłowego transportu produktu leczniczego również w zakresie zachowania odpowiedniej temperatury
w trakcie transportu, czy Zamawiający dopuści możliwość potwierdzenia spełnienia warunków temperaturowych w trakcie transportu w stosunku do produktów określonych w zadaniu nr 67 poprzez przesłanie dokumentów w możliwie szybkim terminie (bez zbędnej zwłoki) po dokonaniu dostawy? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2017, poz. 509) nie nakłada na wykonawcę obowiązku dostarczenia dokumentacji potwierdzającej warunki transportu razem z dostawą. Zgodnie z zapisem pkt 9.4 w/w Rozporządzenia, dokumentacja potwierdzająca zachowanie prawidłowej temperatury przechowywania produktów leczniczych podczas transportu udostępniana jest na żądanie odbiorcy. Podkreślenia wymaga, że potwierdzenie „zimnego łańcucha” możliwe jest również w późniejszym terminie bez uszczerbku dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 5**

Dotyczy § 2 ust. 5 i § 7 ust. 2 wzoru umowy – termin ważności

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do min. 6 miesięcy dla zadania nr 67? Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne 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?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza pod warunkiem uzyskania każdorazowo zgody upowaznionego przedstawiciela Zamawiającego.**

**Pytanie nr 6**

Dotyczy § 4 ust. 1 wzoru umowy– godzina dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 12.00 do godziny 14.00 dla zadania nr 67? Zapewnienie terminu dostawy do godziny 12.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

**Odpowiedź:Zamawiający dopuszcza dla zad 67.**

**Zapytanie 4**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w zadaniu 24 w pozycji 1 zgodzi się na zaoferowanie diety wspomagającej leczenie ran
i odleżyn normokalorycznej (1,04kcal/ml) z zawartością argininy min. 0,85g/100ml ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający w zadaniu 24 w pozycji 1 z związku z oczekiwaniem diety wspomagającej leczenie ran, Zamawiający wymaga diety, która ma wskazanie rejestracje jako dieta wspomagająca leczenie ran i odleżyn? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w zadaniu 24 w poz 2 zgodzi się na zaoferowanie diety normokalorycznej (1,03 kcal/ml) ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 24 w pozycji 2 prosząc o dietę bogatoresztkową oczekuje diety zawierającej minimum 6 rodzajów błonnika? W składzie diety dojelitowej powinna znajdować się mieszanina różnych błonników, w tym probiotyk np. inulina. Błonnik rozpuszczalny(beta-glukany, pektyn, gumy np. guma guar, śluzy roślinne, fruktooligasacharydy, niektóre hemicelulozy) potrzebne są dla mikroflory jelita grubego. Błonnik nierozpuszczalny (skrobia oporna, celuloza, niektóre pektyny, niektóre hemicelulozy, ligniny) zwiększa objętość treści pokarmowej w jelicie cienkim, pobudza ukrwienie jelit, przez mechaniczne drażnienie ścian jelita grubego pobudza jego perystaltykę, chroni przed uchyłkowością jelit, wpływa na wydzielanie hormonów przewodu pokarmowego (np. gastryny). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 5**

Czy zamawiający w zadaniu 24 w poz. 3 oczekuje diety normalizującej glikemię o niskim indeksie glikemicznym hiperkalorycznej 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowej opartej na mieszaninie białek sojowego i kazeiny , zawartość białka 7,7 kcal/100ml, zawierającej 6 rodzajów błonnika o osmolarności 395mOsmol/l w opakowaniu 1000ml.? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający w zadaniu 24 w pozycji 4 zgodzi się na zaoferowanie diety o zawartości białka 14,4 g /100 ml
o 8 smakach (owoce leśne, mokka, truskawka, wanilia, brzoskwinia-mango, neutralny, owoce tropikalne imbir, czerwone owoce)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający w zadaniu 24 pozycji 5 zgodzi się na zaoferowanie diety kompletnej pod względem odżywczym wysokobiałkowej o zawartości białka 6,3g/100 ml, opartej na mieszaninie białek serwatki, kazeiny, grochu i soi zawierającej tłuszcze MCT i LCT o osmolarności 275mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 8**

Czy zamawiający w zadaniu 24 poz 6 zgodzi się na zaoferowanie diety zawierającej mieszaninę białek: serwatki, kazeiny, grochu, soi, osmolarności 255 mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 9**

Czy zamawiający w zadaniu 24 poz 7 zgodzi się na zaoferowanie diety zawierającej mieszaninę białek: serwatki, kazeiny, grochu i soi, o osmolarności 255mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 10**

Czy zamawiający w zadaniu 24 poz 8 Zgodzi się na zaoferowanie diety zawierającej mieszaninę białek: serwatki, kazeiny, grochu, soi, osmolarności 360mOsmol/l,? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 11**

Czy zamawiający w zadaniu 24 poz 9 zgodzi się na zaoferowanie diety opartej mieszaninę białek: serwatki, kazeiny, grochu i soi, o osmolarności 250 mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 12**

Czy zamawiający w zadaniu 24 poz 10 i 11 wymaga diety peptydowej niskiej zawartości tłuszczów maksymalnie 1,7g/100 ml ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13**

Czy zamawiający w zadaniu 24 poz 12 zgodzi się na zaoferowanie diety o zawierającej tłuszcze MCT? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 14**

Czy zamawiający w zadaniu 24 poz 16 oczekuje diety wspomagającej leczenie ran
i odleżyn hiperkalorycznej 1,24kcal/ml zawierającej argininę. Zawartość białka 8,8g/100ml. Opakowanie 4X 200 ml w trzech smakach ( truskawka, czekolada, wanilia). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15**

 Z uwagi na to, że w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalaczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby w paragrafie 2, ust 5. Produkty farmaceutyczne muszą mieć co najmniej 12 miesięczny okres ważności licząc od momentu ich dostarczenia do siedziby Zamawiającego. dla pakietu 32 żywności medycznej, oferowany przedmiot zamówienia posiadał termin przydatności nie krótszy niż 6 miesięcy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla zad 32.**

**Zapytanie 5**

**Pytanie nr 1**

Dotyczy zadania 52.

Czy w pozycji 13 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku o przedłużonym uwalnianiu ( Ketonal forte 100 mg x 30 tbl)?

**Odpowiedź: Tak.**

**Zapytanie 6**

**Pytanie nr 1**

Zadanie 13 poz.23 Nystatin 2400000j.m./28ml susp. – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu NYSTATYNA TEVA GRAN. 2 800 000 J.M./5,8G 28 ML w ilości 140op?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 2**

Zadanie 38 poz. 50 Morphini sulfas 10mg x 20 tabl. o przedłużonym uwalnianiu – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 3**

Zadanie 39 poz.85 Lactobacillus rhamnosus (min 10mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus) x 10amp – koniec produkcji,- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Lakcid forte, kapsułki twarde minimum 10 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 4**

Zadanie 54 poz.1 Kwetiapina 50mg tabl. powl. x 30 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie produktu leczniczego Enoxapainnum zawartego w Zadaniu nr 60 poz. 1,2,3,4 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. z powodu ograniczonej dostępności leku w postaci ampułko-strzykawek?

Poz.1 Enoxaparinum natrium 20mg/0,2 ml x 10amp.strz. na Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol w ilości 27op?

Poz.2 Enoxaparinum natricum 40mg/0,4ml x 10 amp.-strz. na Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol w ilości 1600op?

Poz.3 Enoxaparinum natricum 60mg/0,6ml x 10 amp.-strz. na Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol w ilości 680op?

Poz. 4 Enoxaparinum natricum 80mg/0,8ml x 10 amp.-strz. na Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol w ilości 267op?

**Odpowiedź:** **Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 6**

Zadanie 61 poz.8 Omeprazole 40mg x 28kaps. – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsułek dojelitowych twardych?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 7**

Zadanie 61 poz. 13 Donepezil 5mg tabl.powl. X 28 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 8**

Zadanie 61 poz. 25 i 26 Naproxen tabletki – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 9**

Zadanie 61 poz.40 Tamsolusin 0,4mg x 30tabl – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Zapytanie 7**

**Pytanie nr 1**

Do treści §2 ust. 1 oraz 2 wzoru umowy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy
o wydłużenie terminów dostaw: zwykłej do 48 godzin i „na cito” do 12 godzin.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 2**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §9 ust 1 : W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

* Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia w dostawie, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru.

**Odpowiedź:** **Zamawiający wyraża zgodę, zmiana zostanie uwzględniona w momencie podpisania umowy.**

**Pytanie nr 3**

Dotyczy § 4 ust. 1 wzoru umowy – godzina dostawy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 12.00 do godziny 14.00 ? Zapewnienie terminu dostawy do godziny 12.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 15 poz. 1 do wyceny lek Imipenem + Cylast. 500mg+500mg\*1f.a30ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 1000 fiolek ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 38 poz. 51 do wyceny lek w postaci tabletko powlekanej o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 6**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 31 co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Zgodnie Z SWZ.**

**Pytanie nr 7**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 183 ze względu na zakończoną produkcję,

**Odpowiedź: Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 8**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 201 ze względu na zakończoną produkcję,

**Odpowiedź: Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 55 poz. 202 do wyceny lek pod nazwą Nableran 500mg \* 10fiol.(30ml) ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 55 poz. 203 do wyceny lek pod nazwą Nableran 1000mg \* 10fiol.(30ml) ?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 11**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 228 ze względu na zakończoną produkcję,

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 12**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 240 ze względu na zakończoną produkcję,

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 13**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 300 ze względu na zakończoną produkcję,

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 14**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 313 i 314 ze względu na zakończoną produkcję,

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 15**

Czy Zmawiający opuści do wyceny w Zadaniu 55 poz. 321 Panthenol ze stawką 23% Vat w gramaturze 150 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania ?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Zadaniu 55 poz. 334 do wyceny lek Neiraxin B-vitamins complex 2ml\*5amp.?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 17**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 335 ze względu na zakończoną produkcję.

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 55 poz. 364 do wyceny glukozę w gramaturze 75 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 10 opakowań ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 19**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 373 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 20**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 379 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 21**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 391 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 55 poz. 392 do wyceny witaminę pakowaną po 90 kapsułek odpowiednim przeliczeniem tj. 12 opakowań ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 55 poz. 394 do wyceny lek pakowany po 90 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 10 opakowań ?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 24**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 397 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 55 poz. 404 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek dojelitowych z odpowiednim przeliczeniem tj. 10 opakowań ?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 55 poz. 406 do wyceny lek pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem tj. 100 opakowań?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 55 poz. 415 do wyceny lek pakowany po 14 saszetek z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania ?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 55 poz. 426 do wyceny HepaDr \* 40 tablt. ?

**Odpowiedź:Tak.**

**Pytanie nr 29**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 428 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 30**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 430 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 31**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 437 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 55 poz. 467 do wyceny Siarczan protaminy pakowany po 10 ampułek ? Opakowanie po 1 ampułce jest niedostępny.

**Odpowiedź:Tak.**

**Pytanie nr 33**

Prosimy o wykreślenie pozycji w Zadaniu 55 poz. 470 i 471 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 61 poz. 13 do wyceny lek w postaci tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej ?

**Odpowiedź:Tak.**

**Zapytanie 8**

**Pytanie nr 1**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź:** **Prosze o podanie ostatniej ceny oraz infomację pod pakietem.**

**Pytanie nr 2**

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

**Odpowiedź: Do pełnego opakowania zaokrąglając w górę.**

**Pytanie nr 3**

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

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 4**

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

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 5**

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

**Odpowiedź:Tak, z wyłaczeniem poz 261 i 349 zad 55.**

**Pytanie nr 6**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Proszę o podanie pełnych ilości opakowań oraz zaokrąglić w górę**

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 8**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych.

**Odpowiedź:Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.**

Zapytanie 9

Pytanie nr 1

Pakiet 21 poz 7,8,9,12 Czy zamawiający dopuści opakowania, które posiadają dwa porty różnej wielkości?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 2**

Pakiet 28 poz 7 Czy zmawiający w zwiazku z zakończeniem produkcji Emulsji opartaj na oleju sojowym dopuści emusję Smoflipid?

**Odpowiedź:** **Tak**

**Pytanie nr 3**

Pakiet 15 Czy Zamawiający dopuści lek w opakowaniu 10 fiolek?

**Odpowiedź:** **Tak**

**Pytanie nr 4**

Pakiet 17 poz. 1,2 Czy Zamawiający dopuści lek w opakowaniu typu butelka KabiPack x 10?

**Odpowiedź:** **Tak**

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający w pakiecie 50 poz. 8 i 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowani typu fiolka x 10 sztuk?

**Odpowiedź:** **Tak**

**Zapytanie 10**

**Pytanie nr 1**

Do treści §2 ust. 1 oraz 2 wzoru umowy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminów dostaw: zwykłej do 48 godzin i „na cito” do 12 godzin.

**Odpowiedź:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 2**

Do treści §2 ust. 5 oraz §7 ust. 2 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek terminu ważności minimum 12 miesięcy? 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 treści §2 ust. 5 oraz §7 ust. 2 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.".

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem uzyskania każdorazowo zgody upowaznionego przedstawiciela Zamawiającego.**

**Pytanie nr 3**

Do treści §9 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie w wysokości 1,5% wartości brutto niedostarczonego towaru dziennie, max. 15% tego towaru?

**Odpowiedź: Zamawiający w momencie sporządzania umowu doda zapis do par 9 ust 1 «Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia w dostawie, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru.»**

**Zapytanie 11**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 76 Prothromplex Total NF, 600 j.m., proszek
i rozpuszczalnik (20ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań? Substancja czynna: zespół protrombiny ludzkiej Prothromplex Total NF jest proszkiem do sporządzania roztworu do podawania dożylnego. Każda fiolka zawiera nominalnie podaną poniżej liczbę jednostek międzynarodowych (j.m.) ludzkich czynników krzepnięcia. Zawartość w fiolce j.m. Zawartość po rekonstytucji w 20 ml jałowej wody do wstrzykiwańj.m./ml Ludzki czynnik krzepnięcia II 450 –850 22,5-42,5 Ludzki czynnik krzepnięcia VII 500 25 Ludzki czynnik krzepnięcia IX 600 30 Ludzki czynnik krzepnięcia X 600 30 Całkowita zawartość białka w fiolce wynosi 300 - 750 mg. Aktywność swoista produktu, wyrażona aktywnością czynnika IX, wynosi co najmniej 0,6 j.m./mg. Każda fiolka zawiera co najmniej 400 j.m. białka C, współoczyszczonego z czynnikami krzepnięcia krwi. Jeżeli tak, prosimy o stosowna modyfikację formularza cenowego, bądź wskazanie jaką liczbę fiolek należy przyjąć do wyceny.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Zapytanie 12**

**Pytanie nr 1**

Czy zamawiający w pakiecie 26 pozycji 1 Zamawiajacy oczekuje mleka modyfikowanego, które w swoim składzie jak najlepiej przypomina mleko kobiece i zawiera oligosacharydy GOS/FOS w stosunku 9:1, które wspierają mikrobiotę jelitową i stymulują rozwój korzystnych bakterii w przewodzie pokarmowym? Co ważne kompozycja GOS/FOS poprzez wpływ na mikrobiotę jelitową zmniejsza też ryzyko rozwoju alergii oraz częstości infekcji.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Zapytanie 13**

**Pytanie nr 1**

Czy w Zadaniu 39 poz. 85 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 55 poz. 171 w przedmiotowym postępowaniu:

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 2**

Czy w Zadaniu 55 poz. 171 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

**Odpowiedź:** **Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 3**

Czy w Zadaniu 55 poz. 171 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 55 poz. 389 i 390 w przedmiotowym postępowaniu:

**Odpowiedź:** **Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 4**

Czy w Zadaniu 55 poz. 389 i 390 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość Saccharomyces boulardii w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:** **Zgodnie z SWZ**