



Znak: AE/ZP-27-90/22

Tarnów, 2023-01-12

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej progi unijne (powyżej 215.000 EURO) na dostawy leków, preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego, dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego oraz gazów medycznych.

W związku z zapytaniem Wykonawców o następującej treści:

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadą matematyczną)?
2. 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.?
3. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie, ampulko-strzykawek zamiast ampulek i odwrotnie, ampulko-strzykawek zamiast fiolek i odwrotnie?
4. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 3** - Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 1 poz. 3 (Argipressinum amp)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.
5. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 9** - Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 1 poz. 9 (Acidum tranexamicum amp)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.
6. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz.15** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 1 poz. 15 (Calcitoninum salmonis amp)?
7. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz.23** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 1 poz. 23 (Flucytosinum 250 ml amp)?
8. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz.48** - Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 1 poz. 48 (Tuberculini fiol)?
9. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz.13** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 13 (Calcii glubionas) wycenę preparatu o nazwie handlowej Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp?
10. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz.54** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 54 ( Terlipressini) wycenę preparatu o nazwie handlowej Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5fiol?
11. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz.57** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 2 poz. 57 (Vit B1 amp)?
12. **Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 104** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 5 poz. 104 (Thiethylperazinum czopki)?
13. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 18** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 18 (Ambroxolum 75 mg kaps) wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?
14. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 187** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 187 (Pentoxifilinum 400 mg tabl) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?



15. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 187** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 187 (Trazodoni 75mg tabl) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?
16. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 258** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 258 wycenę preparatu Bebilon HMF, prosz.,wzmacn.mleka kobiec.,1g,50sasaz w ilości 3 op, ponieważ tylko taka gramatura tego preparatu jest dostępna?
17. **Dotyczy Pakietu Nr 17 poz. 12** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 17 poz. 12 (Streptomycinum 1 g) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?
18. **Dotyczy Pakietu Nr 31 poz. 5** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 31 poz. 5 (Olodaterolum+ Tiotropium)?
19. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 4 (Oxytocinum) wycenę preparatu którego nie można przechowywać w temperaturze pokojowej, a jedynie w lodówce. Obecnie nie ma takiego preparatu na rynku.
20. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 56** - W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu
21. **Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 55** - Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 5 poz. 55 (Thrombinum bovine)?
22. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 42** - W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?
23. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 15** - Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
24. **Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 111** - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?
25. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 90** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?
26. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 111** - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?
27. **Dotyczy Pakietu Nr 31 poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?
28. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?
29. **Dotyczy Pakietów Nr 42 - 44** - Prosimy Zamawiającego o wykreślenie zapisów dotyczących dostaw na „cito” pilnych w zakresie pakietów 42-44  
Wniosek nasz pragniemy poprzeć faktem, iż przedmiot zamówienia w butlach nie jest de facto lekiem ratującym życie, a jego składowanie, termin ważności czy też logistyka z nim związana nie wymaga jakiegokolwiek szczególnych działań ze strony personelu Zamawiającego, uzasadniających zastosowanie, aż tak skróconego pilnego terminu dostawy. Prośbę naszą motywujemy warunkami logistycznymi, produkcyjnymi oraz specyfiką dostarczanego przedmiotu zamówienia oraz możliwością kontroli stanu napełnienia zbiornika za pomocą zdalnej transmisji danych (tlen medyczny ciekły), co w pełni zabezpiecza Zamawiającego w odpowiednią ilość ciekłego tlenu medycznego. Pragniemy zwrócić uwagę również na czasochłonność procesu prawidłowego napełniania butli oraz jego weryfikacji pod względem bezpieczeństwa (w tym również dla użytkownika), załadunku i transportu specjalnie do tego przeznaczonymi pojazdami przez specjalnie do tego przeszkolonych kierowców z zachowaniem rygorystycznych zasad obowiązującego prawa (ADR).
30. **Dotyczy Pakietu Nr 44** - W związku z opisem przedmiotem zamówienia zawartym w poz. 5 formularza asortymentowo – cenowego dla pakietu 44: „Ustniki jednorazowe z filtrem” prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pod w/w pojęciem (opisem) rozumie jednorazowy zawór wydechowy zintegrowany z jednorazowym ustnikiem z filtrem antybakteryjnym do podawania mieszaniny gazu



medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), uniemożliwiający bezpośrednio (bez udziału wielorazowej części systemu – przyłącza) powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego, eliminując potencjalne zagrożenie zakażeń zaworu dozującego, pakowany w jedno wspólne opakowanie jednostkowe (tj. ustnik, zawór wydechowy) ?

- 31. Dotyczy Pakietu Nr 44** - Czy mieszanina gazów N<sub>2</sub>O 50% + O<sub>2</sub> 50% (przeznaczona do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądanym jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego) ma być dostarczana w lekkich butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym wyposażonym w przepływomierz umożliwiającą ustawienie przepływu co najmniej w 12 różnych zakresach przepływu wyrażonych w l/min (w tym wartość początkowa - 0 l/min)?
- 32. Dotyczy Pakietu Nr 44** - Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) mają być zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym – 1 pojedynczy komplet ? i pochodzić od producenta, który jest jednocześnie wytwórcą zaworu dozującego do podawania opisanej powyżej mieszaniny?
- 33. Dotyczy Pakietu Nr 44** - Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu (fabrycznie oryginalny bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny, tzn. nie ma w nim być elementów, które pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie przepływu gazu.
- 34. Dotyczy Pakietu Nr 44** - Czy Zamawiający oczekuje aby długość zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów j 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz z oferowanym sprzętem jednorazowym niezbędnym do podawania mieszaniny mierzona w płaszczyźnie poziomej do podłoża była nie większa niż 12 cm? , co ma na celu możliwie jak największe zmniejszenie opór przepływu zarówno przy wdychu jak i wydechu, co oznacza mniejszy wysiłek dla pacjenta.
- 35. Dotyczy Pakietu Nr 43 poz. 1-2** - Czy Zamawiający opisując „Tlen medyczny w butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym z przepływomierzem”, miał na myśli lekkie butle aluminiowe z tlenem 200 bar, z na stałe zintegrowanym z butlą modulem wyposażonym w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz o zakresie pracy 0,5 – 15 l/min, przepływomierz z 12 różnymi zakresami przepływu (w tym zakres startowy – 0l/min), wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia (Quick Connector) typu AGA do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego np. respirator transportowy?
- 36. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 134** - Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.
- 37. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 134** - 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 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
- 38. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 255** - Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.?. 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.



39. **Dotyczy Pakietu Nr 30** - Czy Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 30 - Lek Prothrombinum multiplex humanum 600 j.m., proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, zestaw?
40. **Dotyczy Pakietu Nr 35 poz. 2** - Czy Zamawiający ma na myśli zaferowanie produktu leczniczego zawierającego 0,04 g /100 ml tauryny i będącego 10% roztworem aminokwasów dla wcześniaków, noworodków i małych dzieci o zawartości azotu 14,9 g/l, bez kwasu glutaminowego w opakowaniu butelka szklana?
41. **Do rozdziału 20 pkt 20.2.2.2. SWZ kryteria oceny ofert w zakresie terminu reklamacji** - Prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu realizacji reklamacji poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 3 dni roboczych od chwili poinformowania Wykonawcy o nieprawidłowej dostawie oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów realizacji reklamacji, znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu oraz korzystnie wpłynie na oferowane ceny.
42. **Do pkt 23.29 lit. b i c) wzoru umowy** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającej reklamacji ilościowej i jakościowej poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia?
43. **Do pkt 23.30 wzoru umowy**- Prosimy o dodanie słów zgodnych z 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 Kupującemu."
44. **Do pkt 23.30 wzoru umowy**- Prosimy o usunięcie zapisów pkt 23.30 nakładającego na Wykonawcę dodatkową karę umowną w wysokości 300,00 zł naliczaną za każdy przypadek dokonania zakupu interwencyjnego spowodowanego niedostarczeniem towaru w terminie. Zamawiający zastrzegł w umowie inne środki dyscyplinujące oraz kompensacyjne, możliwe do wykorzystania w okolicznościach opóźnienia dostawy bądź jej braku. Wśród nich wymienić należy zastrzeżoną w pkt 23.29 lit. a) możliwość naliczenia kary umownej za opóźnienia w dostawie czy wynikającą z treści pkt 23.29 lit. a) możliwość rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku niewywiązania się z terminu dostawy oraz zastrzeżoną w pkt 23.30 konieczność pokrycia przez Wykonawcę ewentualnej różnicy w cenie pomiędzy asortymentem oferowanym, a tym zakupionym w trybie interwencyjnym. Uważamy dodanie, do i tak już obszernego katalogu, kolejnego rodzaju kary za rażąco wygórowane oraz przekraczające granice motywacji Wykonawcy do realizacji zamówienia, a zatem mogące stanowić przyczynek dla Zamawiającego do wzbogacenia się.
45. **Do pkt 23.31 wzoru umowy** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w pkt 23.31 za wypowiedzenie, rozwiązanie lub odstąpienie od umowy do wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?
46. **Do pkt 23.46 lit. c), h) wzoru umowy**- Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to rażąco szkodliwą stratą 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?
47. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert przetargowych na organizowane przez Państwa postępowanie z dnia 24 stycznia br. na termin odleglejszy (o kilka dni).
48. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 6,7** - Czy Zamawiający ma na myśli zaferowanie bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampulki?
49. **Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 2** - Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek 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 zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi. Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

-są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe

-eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta

-eliminują ryzyko zranienia i skażenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampułek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:

-przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku uderzenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną

-przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruchów szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawek – posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie [www.zyciewplynie.pl](http://www.zyciewplynie.pl)

**50. Dotyczy Pakietu Nr 24 poz. 1** - 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?

**51. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 43** - Wykonawca zwraca się uprzejmie z zapytaniem czy szpital wymaga aby wymienione w pakiecie 43, butle 2l oraz butle 5l z tlenem medycznym, były wyposażone w zawór zintegrowany wzbogacony w system zawiadamiający o zbliżającym się wykorzystaniu gazu na 15 min. przed całkowitym jego wykorzystaniem ?

**52. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 44** - Wykonawca zwraca się o dopuszczenie, zaworu dozującego o długości min. 3 mb do podaży mieszaniny 50 N2O med./50 GOX med. Długość przewodu 3 m jest powszechnie stosowanym rozwiązaniem, ergonomicznym i w pełni funkcjonalnym.

**53. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 44** - Wykonawca zwraca się z zapytaniem, czy Zamawiający rozważy i dopuści opcjonalnie ergonomiczne rozwiązanie wprowadzenia dwóch wózków typu pajęczek dla rozwiązania: jedna butla na wózku z przypiętym zaworem dozującym do podaży, a druga butla na wózku typu pajęczek jest gotowa do użycia, do której należy przypiąć zawór dozujący.

**54. Dotyczy SWZ - Projektowane Postanowienia Umowy pkt.23.49** - Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie zapisu: "Wszelkie spory rozstrzygał będzie sąd właściwy dla siedziby Powoda."

**55. Dotyczy SWZ - Projektowane Postanowienia Umowy pkt.23.29** - Wykonawca zwraca się o wprowadzenie zapisu dotyczącego odpowiedzialności Wykonawcy wyłącznie w zakresie bezpośrednich strat materiałowych do wartości zawartej umowy. W związku z tym Wykonawca zwraca się o wprowadzenie zapisu: "Odpowiedzialność Wykonawcy jest ściśle ograniczona do zobowiązań zawartych w niniejszej Umowie. W przypadku, w którym Zamawiający udowodni, że poniósł stratę lub szkodę z winy Wykonawcy, Wykonawca odpowiada wyłącznie za bezpośrednie straty materiałowe do łącznej wysokości określonej wartością brutto umowy, spowodowane wyłącznie jego działaniem lub zaniechaniem."

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

**Ad. 1**

Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie innych wielkości opakowań preparatów niż wymagane w SWZ. W przypadku, gdy na rynku występuje tylko opakowanie handlowe o wielkości innej, niż wymagana w SWZ, Zamawiający odpowie na konkretne pytanie Wykonawcy. Zamawiający wymaga zadania pytania



Specjalistyczny Szpital im. E. Szczeklika 33-100 Tarnobrzeg ul. Szpitalna 13 - administracja@ssz.tar.pl

www.ssz.tar.pl - tel. 14 63 10 100 - fax. 14 62 13 637 - NIP 873-27-14-039 - REGON 000313408

ING BANK ŚLĄSKI S.A. 83 1050 1562 1000 0090 3255 1757



do odpowiedniej pozycji, jeśli Wykonawca zamierza zaoferować inną wielkość opakowania niż podaną w SWZ.

**Ad. 2**

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

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

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

**Ad. 3**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie, tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie. Pozostałe warunki zgodnie z SWZ. Zamawiający odpowie na pytanie Wykonawcy dotyczące konkretnej pozycji w przypadku zamiennego wycenienia ampulek na ampułko-strzykawki i odwrotnie. Zamawiający odpowie na pytanie Wykonawcy dotyczące konkretnej pozycji w przypadku zamiennego wycenienia fiolek na ampułko-strzykawki i odwrotnie.

**Ad. 4**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 3 z Pakietu Nr 1. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

**Ad. 5**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 9 z Pakietu Nr 1. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

**Ad. 6**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 15 z Pakietu Nr 1. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

**Ad. 7**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 23 z Pakietu Nr 1. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.



**Ad. 8**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 48 z Pakietu Nr 1. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

**Ad. 9**

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 13 dopuszcza również zaoferowanie preparatu o nazwie handlowej Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp.

**Ad. 10**

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 54 dopuszcza również zaoferowanie preparatu o nazwie handlowej Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5fiol.

**Ad. 11**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 57 z Pakietu Nr 2. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

**Ad. 12**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 104 z Pakietu Nr 5. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

**Ad. 13**

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 18 dopuszcza również zaoferowanie preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**Ad. 14**

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 187 dopuszcza również zaoferowanie preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**Ad. 15**

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 241( błędnie podana przez Wykonawcę w pytaniu jako poz. 187) dopuszcza również zaoferowanie preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu lub o zmodyfikowanym uwalnianiu, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**Ad. 16**

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 258 dopuszcza również zaoferowanie dodatku do mleka kobiecego Bebilonu HMF 50 saszetek x 1 g w ilości 3 opakowania.

**Ad. 17**

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

**Ad. 18**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 5 z Pakietu Nr 31. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy



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

**Ad. 19**

Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 40 ( błędnie podane przez Wykonawcę w pytaniu jako poz.4) dopuszcza również zaoferowanie produktu leczniczego, którego nie można przechowywać w temperaturze pokojowej, a jedynie w lodówce. Pozostałe wymagania SWZ bez zmian.

**Ad. 20**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 56 z Pakietu Nr 2. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

**Ad. 21**

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

**Ad. 22**

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 42 dopuszcza również zaoferowanie preparatu w postaci fiolek pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**Ad. 23**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 2 pozycji 15 do odrębnego pakietu.

**Ad. 24**

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 5 poz. 111 podtrzymuje zapis SWZ. Wykonawca proponuje produkt leczniczy z inną substancją czynną.

**Ad. 25**

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 90 podtrzymuje wymagania SWZ.

**Ad. 26**

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 111 podtrzymuje zapis SWZ i wymaga: Formoteroli fumaras 12 mcg, proszek do inhalacji w kapsułkach x 60 kaps. + 1 inhalator.

**Ad. 27**

Zamawiający w Pakiecie Nr 31 poz. 3 podtrzymuje zapis SWZ i wymaga: Fluticasoni propionas +Salmeterolum (250 mcg + 50 mcg)/dawkę inh., proszek do inhalacji, 1 inhalator 60 dawek. Wykonawca proponuje produkt leczniczy z inną substancją czynną.

**Ad. 28**

Zamawiający informuje, że dopuszcza również możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione





**Ad. 29**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i nie wyraża zgody na wykreślenie zapisów dotyczących dostaw na „cito” pilnych w zakresie Pakietów Nr 42 – 44.

**Ad. 30**

Zamawiający w Pakiecie Nr 44 dopuszcza również „jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem” kompatybilny z korpusem zaworu dozującego. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Ad. 31**

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 44 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SWZ.

**Ad. 32**

Zamawiający w Pakiecie Nr 44 nie wymaga ale dopuszcza również, aby wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania mieszanki gazów (ustnik, zawór wydechowy z filtrem) były zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym (1 pojedynczy komplet) i pochodziły od producenta, który jest jednocześnie wytwórcą zaworu dozującego do podawania mieszanki gazów. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Ad. 33**

Zamawiający w Pakiecie Nr 44 zgodnie z zapisem SWZ wymaga zaoferowania: „Dzierżawa zaworu dozującego. Zawór w pełni kompatybilny z zaoferowanymi w poz. 1 butlami oraz zaoferowanymi w poz. 5 ustnikami... Dla zapewnienia ciągłości podawania mieszaniny gazów kolejnym pacjentom zawór dozujący musi być gotowy do użycia bez konieczności sterylizacji po każdym pacjencie. Zamawiający wymaga, aby Wykonawcy zaoferowali do podawania mieszaniny urządzenie wyposażone w zawór wydechowy jednorazowego użycia lub urządzenie wyposażone w zawór wydechowy bez konieczności jego demontażu i dezynfekcji/sterylizacji po każdorazowym użyciu. Ponadto Zamawiający wymaga, aby przedmiotem oferty było urządzenie, które zgodnie z zasadami jego bieżącego użytkowania i konserwacji (zawartymi w instrukcji obsługi producenta) nie wymagało ingerencji w strukturę urządzenia polegającej na jego rozłożeniu na części, urządzenie lub jego części składowe nie zawierały ftalanów oraz aby oferowany zawór dozujący wraz z przewodem miał długość min. 5 m.”.

**Ad. 34**

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 44 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SWZ.

**Ad. 35**

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 43 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SWZ.

**Ad. 36**

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 134 podtrzymuje zapis SWZ i wymaga: Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus helveticus 2 mld CFU x 60 kaps. (rejestracja - produkt leczniczy).

**Ad. 37**

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 134 podtrzymuje zapis SWZ i wymaga: Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus helveticus 2 mld CFU x 60 kaps. (rejestracja - produkt leczniczy).

**Ad. 38**

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 255 dopuszcza również zaoferowanie produktu EnteroDr., zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardi.

**Ad. 39**

Zamawiający w Pakiecie Nr 30 poz. 1 dopuszcza również zaoferowanie produktu leczniczego Prothrombinum multiplex humanum 600 j.m., proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, zestaw.

**Ad. 40**

Zamawiający w Pakiecie Nr 35 poz. 2 nie stawia dodatkowych wymogów ponad te, które są zawarte w SWZ. Zamawiający w Pakiecie nr 35 poz. 2 dopuszcza również zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu butelka szklana pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**Ad. 41**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Ad. 42**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach w pkt. 23 SWZ.



**Ad. 43**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach w pkt. 23 SWZ.

**Ad. 44**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach w pkt. 23 SWZ.

**Ad. 45**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach w pkt. 23 SWZ.

**Ad. 46**

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

**Ad. 47**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i nie wyraża zgody na przesunięcie terminu składania ofert.

**Ad. 48**

Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 6, 7 nie stawia dodatkowych wymogów ponad te, które są zawarte w SWZ.

**Ad. 49**

Zamawiający w Pakiecie Nr 3 poz. 2 nie stawia dodatkowych wymogów ponad te, które są zawarte w SWZ.

**Ad. 50**

Zamawiający w Pakiecie Nr 24 poz. 1 nie stawia dodatkowych wymogów ponad te, które są zawarte w SWZ.

**Ad. 51**

Zamawiający w Pakiecie Nr 43 poz. 1, 2 nie wymaga ale dopuszcza również aby zaoferowane butle 2l oraz butle 5l z tlenem medycznym były wyposażone w zawór zintegrowany wzbogacony w system zawiadamiający o zbliżającym się wykorzystaniu gazu na 15 minut przed całkowitym jego wykorzystaniem. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Ad. 52**

Zamawiający w Pakiecie Nr 44 podtrzymuje wymagania SWZ.

**Ad. 53**

Zamawiający w Pakiecie Nr 44 podtrzymuje wymagania SWZ.

**Ad. 54**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach pkt. 23 SWZ.

**Ad. 55**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach pkt. 23 SWZ.

Otrzymują:

1. Platforma Zamawiającego
2. a/a

Zastępca Dyrektora

*mgr Danuła Nosek*



Specjalistyczny Szpital im. E. Szczeklika 33-100 Tarnów ul. Szpitalna 13 - administracja@ssz.tar.pl

www.ssz.tar.pl - tel. 14 63 10 100 - fax. 14 62 13 637 - NIP 873-27-14-039 - REGON 000313408

ING BANK ŚLĄSKI S.A. 83 1050 1562 1000 0090 3255 1757

