

Środa Wielkopolska, dnia 12 listopada 2020 roku

ZP/18/20

### Wyjaśnienia i modyfikacja treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zmianami) pn. **Sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**

#### I

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zmianami) w związku z otrzymanymi od Wykonawców prośbami o wyjaśnienie treści SIWZ, poniżej podaje się treść pytań Wykonawców wraz z odpowiedziami:

1. Część 1 pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź: Pytanie dotyczy pozycji nr 92 z części nr 1. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę.**

2. Część 1 pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź: Pytanie dotyczy pozycji nr 92 z części nr 1. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniższych pozycji i utworzenie dla nich osobnego pakietu, tj.

Część nr 5	124	29	Diaprel MR tabl. o zmod. uwaln.; 60 mg; 30 tabl.	Op.	3
Część nr 5	124	94	Prestarium 5 mg x 30 tabl.	op.	2
Część nr 5	124	95	Prestarium 10 mg x 30 tabl.	Op.	2
Część nr 5	124	109	Tertensif SR 1,5 mg x 30 tabl.	op.	1

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

4. Część 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na w/w leki w innej niż przedstawiono w SIWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Dla powyższych leków proponujemy:

Pozycja 29, 94, 95 – opakowania 90 tabl.

Pozycja 109 – opakowanie 108 tabl.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

5. Część 1 pozycja 100 - Czy Zamawiający w pozycji 100 część 1 dopuści 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?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

6. Część 1 pozycja 100 - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

7. Czy w Część nr 1 poz. 77 (Fortrans proszek 74 g x 48 sasz.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaoferowanie 300 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Moviprep jest numerem 1 w oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!\*

Zgodnie Nowymi Rekomendacje ESGE 2019 (1):

- PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania jelita o Porównywalna skuteczność do wysokoobjętościowych roztworów (4l PEG) ale lepsza tolerancja oraz chęć do ponownego zastosowania
- o Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWEJ części jelita
- Aby osiągnąć oczyszczanie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania

o Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku:

- ♣ łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu)
- ♣ lepszym smaku (cytrynowy smak)
- ♣ lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów)

\*Data supplied by IMS Health. MOVIPREP® 2019 (Calculations done by Global Commercial Planning, Norgine Ltd. July 2019).

Hassan Cesare et al. Bowel preparation for colonoscopy: ESGE Guideline – Update 2019. Endoscopy.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

8. Dotyczy części nr 1, poz. 114 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 z trudnościami w połykaniu, 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.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę w pytaniu.**

9. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycja 11 opakowanie typu KabiPac?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę w pytaniu.**

10. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 3 pozycja 19, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI ( target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga aby w pakiecie 3 pozycja 19, w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI ( target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta.**

11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 63 i 64 opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpieczniejszej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę w pytaniu.**

12. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycja 66 opakowanie typu KabiPac?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę w pytaniu.**

13. Dotyczy części nr 15 - Czy Zamawiający wymaga, aby lek był w ampułko-strzykawce?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga aby lek był w ampułko-strzykawce.**

14. Dotyczy części nr 15 - Czy Zamawiający wymaga, aby lek był podawany drogą dożylną i domięśniową?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga aby lek był podawany drogą dożylną i domięśniową.**

15. Dotyczy części nr 17: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 17 w pozycjach 8 i 9 jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu ? Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiolce – Cernevit 750mg ? Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 1000szt. opakowań preparatu Cernevit w części nr 17 w poz. 8 i 9 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

16. Dotyczy części nr 8: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 8 w pozycji nr 34 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 33g, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 910 kcal – Multimel N4-550E 1500ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

17. Dotyczy części nr 8: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 8 w pozycji nr 35 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 44g, glukozę 160g, azot 7,3g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1215 kcal – Multimel N4-550E 2000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

18. Dotyczy części nr 8: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 8 w pozycji nr 3 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20% (związek oleju z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku 80/20) 500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

19. Dotyczy części nr 8: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 8 w pozycji nr 36 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 38g, elektrolity, glukozę 112,5g, azot 6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1050 kcal – Olimel Peri N4 1500ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

20. Dotyczy części nr 8: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 8 w pozycji nr 33 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 66,4 g, elektrolity, glukozę 210 g, azot 10,5 g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1710 kcal – Olimel N7E 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

21. Dotyczy części nr 8: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w

części nr 8 w pozycji nr 33 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 88,6g, elektrolity, glukozę 280g, azot 14g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 2270 kcal – Olimel N7E 2000 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

22. Dotyczy części nr 8: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 8 w pozycji nr 32 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 49,4g, elektrolity, glukozę 47,7g, azot 7,8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 620 kcal – Olimel N12E 650ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

23. Dotyczy części nr 8: Czy zamawiający w części nr 8 w pozycji nr 27 dopuszcza pierwiastki śladowe stosowane w suplementacji żywienia pozajelitowego inj. iv op. 10ml x10 ampulek, charakteryzujące się najwyższym stężeniem cynku – 153 umol/10ml, będące zgodne z najnowszymi wytycznymi ESPEN i ASPEN – Nutryelt 10ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

24. Dotyczy części nr 8: Czy Zamawiający w części nr 8 w poz.28 dopuszcza możliwość zaferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiolce o składzie: witamina A 3500 j.m., witamina D 220 j.m., witamina E 11,20 j.m., witamina C 125 mg, witamina B1 (tiamina) 3,51 mg, witamina B2 (ryboflawina) 4,14 mg, witamina B6 (pirydoksyna) 4,53



mg, witamina B12 6 µg, kwas foliowy 414 µg, kwas pantotenowy 17,25 mg, biotyna 69 µg ,  
witamina B3 46 mg - Cernevit 750mg ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

25. Dotyczy części nr 3: Czy zamawiający w części nr 3 w pozycji nr 21 dopuszcza pierwiastki śladowe stosowane w suplementacji żywienia pozajelitowego inj. iv op. 10ml x10 ampulek, charakteryzujące się najwyższym stężeniem cynku – 153 umol/10ml, będące zgodne z najnowszymi wytycznymi ESPEN i ASPEN – Nutryelt 10ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

26. Dotyczy części nr 7: Czy Zamawiający w części nr 7 w pozycji nr 2 dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym - Primene 10% 100ml ?

Produkt leczniczy PRIMENE 10% jest roztworem 20 L-aminokwasów, który odpowiada pod względem ilościowym jak i jakościowym zapotrzebowaniu dziecka na białka, zawiera wszystkie niezbędne i nie niezbędne dla dziecka aminokwasy. Produkt leczniczy Primene 10% nie zawiera elektrolitów, aby ułatwić leczenie indywidualne z zastosowaniem roztworów elektrolitów.

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

27. Dotyczy części nr 7: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 7 w pozycji nr 25 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 60g, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1800 kcal – Multimel N7-1000E 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

28. Dotyczy części nr 7: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 7 w pozycji nr 26 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 80g, glukozę 320g, azot 13,2g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 2400 kcal – Multimel N7-1000E 2000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

29. Dotyczy części nr 7: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 7 w pozycji nr 27 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 50,6g, elektrolity, glukozę 150g, azot 8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1400 kcal – Olimel Peri N4 2000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

30. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 7 w pozycji nr 28 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 113,9g, elektrolity, glukozę 110g, azot 18g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1420 kcal – Olimel N12E 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

31. Dotyczy części nr 7: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 7 w pozycji nr 29 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 38g, elektrolity, glukozę 112,5g, azot 6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1050 kcal – Olimel Peri N4 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 1 ust. 3).

**Odpowiedź: W projekcie umowy, w przesłankach dotyczących możliwości jej zmian wprowadzono zapis: *dopuszczalna jest zmiana umowy w przypadku konieczności udostępnienia przez Wykonawcę m.in. przedmiotów, sprzętów zapewniających prawidłowość podania produktu leczniczego, w zakresie określenia za pomocą dodatkowych zapisów sposobu udostępnienia i użytkowania m. in. przedmiotów i sprzętu.* Na podstawie tego zapisu Zamawiający dopuszcza możliwość aneksowania umowy w zakresie wskazanym w załączniku do wyjaśnień.**

33. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę”.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

34. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. §12 ust. 1 lit. c).

**Odpowiedź: W projekcie umowy, w §12 ust. 1 lit. c, wskazano, że dopuszczalna jest zmiana wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy za realizację zamówienia w przypadku zmiany powszechnie obowiązujących przepisów, w zakresie stawki podatku od towarów i usług na przedmiot dostaw.**

**Zamawiający przewidział więc zagadnienie opisane w pytaniu w projekcie umowy.**

35. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 7 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

36. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

a) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,01 % wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;**

b) za zwłokę w wymianie reklamowanej partii - w wysokości 0,02 % wartości brutto dostawy, której dotyczy reklamacja, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie reklamacji, o którym mowa w § 5 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy;**

c) za zwłokę w realizacji dostawy w trybie na cito – w wysokości 0,01 % wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie dostawy, o którym

mowa w § 4 ust. 2 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;**

d) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części umowy.**

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

37. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów zamiennie w zakresie ampulek, amp.-strz. zamiast fiolek i odwrotnie.**

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

**Odpowiedź: Wykonawca zobowiązany jest wycenić produkt, który czasowo jest niedostępny lub jego produkcja się zakończyła. Wykonawca może umieścić pod pakietem stosowne informacje w tym zakresie.**

39. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 77. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ - Fortrans proszek 74 g x 48 sasz.**

40. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 107. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 250g w ilości 198 op.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w dawce 2mg/ml a 250g w ilości 198 op.**

41. Czy Zamawiający w pak 1 poz. 148 wyrazi zgodę na wycenę opakowania 100 ml w ilości 36 op ?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę opakowania 100 ml w ilości 36 op.**

42. Czy Zamawiający w pak 1 poz. 171 wyrazi zgodę na wycenę produktu Panthenol S.O.S. 130 g jako kosmetyk, tylko taki jest dostępny ?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę Panthenol S.O.S. 130 g jako kosmetyk.**

43. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 213. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Silimax 70 mg, kaps. twarde 30 sztuk.**

44. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 99. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 17 op, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 17 op.**

45. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 64. 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.?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatu opisanego w pytaniu.**

46. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 131. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatu opisanego w pytaniu.**

47. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 119. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wydziela tej pozycji. Zamawiający dopuszcza lek z dopuszczenia MZ.**

48. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 1 poz. 159 produktu Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 52 op

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw. doustna, 30 ml w ilości 52 op.**

49. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 14 i 15. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

50. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

51. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 16. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu – problem z dostępnością. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wyodrębnienie produktu do osobnego pakietu. Zamawiający dopuszcza lek z dopuszczenia MZ.**

52. Czy Zamawiający w pak 5 poz. 59 dopuści preparat o tej samej substancji czynnej jednak o mniejszej pojemności fiołki 5 ml Terlipressini ,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 32 op?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

53. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 55. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml. w ilości 8 amp

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

54. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 70 i 71. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.**

55. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 5 poz. 110 leku w dawce 48 mln/0,5ml w ilości 30 op , jedyny dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę.**

56. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

57. Czy Zamawiający w pak 5 poz. 49 Enegerix miał na myśli wycenę szczepionki w dawce 10mcg czy 20 mcg?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparat Engerix 20mcg.**

58. Czy, w pakiecie 2 pozycja 16 i 17 oraz w pakiecie 2 pozycja 16 i 17, Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

59. Czy zamawiający, w pakiecie 2 pozycja 17, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

60. Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 2 pozycja 17 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**



61. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 2 pozycja 16 i 17 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

62. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 2 pozycja 21, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

63. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 2 pozycja 21, 22, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

64. Czy Zamawiający, w pakiecie 2 pozycja 21 i 22 wymaga, aby wyceniony Ceftazydym pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

65. Czy w pakiecie 3 pozycja 1 i 2 Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w

kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

66. Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycje 1 i 2 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

67. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 2 pozycja 83, 84, 85 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

68. Czy zamawiający, w pakiecie 2 pozycja 83, 84, 85, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25<sup>0</sup>C?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

69. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 pozycja 25, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

70. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 2, pozycja 24, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

71. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 pozycja 104, 105 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

72. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 2 pozycja 99, 100 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

73. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 2 pozycji nr 42, 43 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

74. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 2 pozycji nr 63, 64, 65 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

75. Czy zamawiający w pakiecie w 2 pozycja 66 dopuści lek Linezolid Polpharma x 1 szt

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza lek zaferowany przez Wykonawcę.**

76. Prosimy o wydzielenie z Części 12 pozycji nr 5 do osobnej wyceny. Aktualny zapis powoduje wyeliminowanie jakiegokolwiek oferty konkurencyjnej i możliwości uzyskania korzystniejszych

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

77. Czy Zamawiający w Części 12 w pozycjach o numerach 1 do 4 wymaga niejonowego środka cieniującego z zarejestrowanym wskazaniem do podania doustnego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

78. Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej i zamówienie jest złożone dopiero w chwilę jego „potwierdzenia” faksem.

**Odpowiedź: Telefoniczna forma złożenia zamówienia wymaga potwierdzenia formą dokumentu elektronicznego. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

79. Czy Zamawiający w par. 5.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin rozpatrzenia reklamacji do 72 godzin. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SIWZ.**

80. Czy Zamawiający w par. 5.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin rozpatrzenia reklamacji do 72 godzin. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SIWZ.**

81. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.5? obowiązek dostaw pomimo braku zapłaty za zakupiony towar jaskrawo narusza zasady współżycia społecznego.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

82. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 11 poz. 2, 22, 23, 31 insulin w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie insulin w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar.**

83. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 11 poz. 5-9 leku w opakowaniu zawierającym 10 ampułko-strzykawek przy jednoczesnym przeliczeniu liczby wymaganych opakowań?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie Wykonawcy.**

84. Czy Zamawiający potwierdza, iż w Części 11 poz. 12 wymaga zaoferowania leku wraz z zestawem do podawania w skład którego wchodzi: 1 MiniSpike + 10 strzykawk tuberkulinowych 1ml kalibrowanych co 0,01ml z igłą 25GA, w ilości 30 zestawów?

**Odpowiedź: Tak. zamawiający potwierdza, że wymaga leku wraz z zestawem do podawania: 1 MiniSpike + 10 strzykawk tuberkulinowych 1ml kalibrowanych co 0,01ml z igłą 25GA, w ilości 30 zestawów.**

85. Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Części 11 poz. 3-4 do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenia ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z części nr 11 poz. 3 i 4. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SIWZ.**

86. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 7 w pozycji 3,4,6,7,8,9,10,11,16,17,21,22 o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

87. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 7 w pozycji 23 i 24

preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na<sup>+</sup> 140 mmol/l, K<sup>+</sup> 5 mmol/l, Mg<sup>+</sup> 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

88. Czy zamawiający w Części nr 7 w pozycji 23 i 24 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

89. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 8 w pozycji 10,11,15,16,17,18 o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

90. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 8 w pozycji 25 i 26 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na<sup>+</sup> 140 mmol/l, K<sup>+</sup> 5 mmol/l, Mg<sup>+</sup> 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

91. Czy *Zamawiający* w części nr 2, poz. 25 (Bupivocaine Spinal 0,5%Heavy, 4ml x 5amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wymaga.**

92. Dotyczy części 1 poz. 63: Czy *Zamawiający* dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga produktu będącego produktem leczniczym.**

93. Część nr 5 poz. 72 Czy *Zamawiający* dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach

x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga produktu będącego produktem leczniczym.**

94. Część nr 5 poz. 72 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga produktu będącego produktem leczniczym.**

95. Część nr 5 poz. 72 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga produktu będącego produktem leczniczym.**

96. Część nr 5 poz. 72 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**

97. Część nr 1 poz. 216 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem hematokrytu (np. 35-60%) będą dawały zafałszowane wyniki pomiarów u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%?

**Odpowiedź: Pytania dotyczy części 1 poz.178 ( paski do glukometrów). Tak. Zamawiający wymaga pasków z zakresem wynoszącym 20-60%.**

98. Część nr 1 poz. 216 Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczanymi wraz



z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

**Odpowiedź: Pytania dotyczy części 1 poz.178 ( paski do glukometrów). Tak. Zamawiający wymaga.**

99. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 5 poz. 72 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga preparatu będącego produktem leczniczym.**

100. Do §3 ust. 2 projektu umowy. Czy ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy zwykłej do 48 godzin od złożenia zamówienia?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

101. Do treści §2 ust. 6 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 12-miesięcznego okresu 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 §2 ust. 6 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: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

102. Do §5 ust. 1 i 2 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami

zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §5 ust. 1 i 2 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad dostarczanego w trybie zwykłym do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SIWZ w takim zakresie, że termin rozpatrzenia reklamacji zostaje wydłużony do 72 godzin.**

103. Do treści §6 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o dodanie sentencji wynikającej z art. 552 kodeksu cywilnego: "..., z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

104. Do §7 ust. 5 projektu umowy prosimy o dodanie sentencji wynikającej z art. 552 kodeksu cywilnego: "..., z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

105. Do treści §7 ust. 9 wzoru umowy. Czy w przypadku gdy Wykonawca, który otrzyma zamówienie, będzie znanym Zamawiającemu kontrahentem, a także ze względu na fakultatywność stosowania w rozliczeniach mechanizmu split payment, istniała będzie możliwość wyłączenia niniejszych zapisów z umowy?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

106. Do treści §9 ust. 2 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,01% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdą godzinę?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

107. Do treści §9 ust. 2 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej za zwłokę w reklamacji w wysokości 0,02% wartości brutto niezrealizowanej dostawy podlegającej reklamacji za każdą godzinę?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

108. Do treści §9 ust. 2 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

109. Do treści §12 ust. 1 lit. e) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

110. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedź: Przesłanki nie występują.**

111. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksła in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające

m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy treści SIWZ, a etapu realizacji umów. Ustanowienie zabezpieczeń pozostaje w gestii negocjacji pomiędzy stronami umowy na etapie jej realizacji.**

## II.

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zmianami), Zamawiający informuje o następujących modyfikacjach treści SIWZ:

1) Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia:

- W dziale III punkt 11 otrzymuje brzmienie:

11. Zamawiający zastrzega sobie prawo do reklamowania dostawy lub jej części bezpośrednio u Wykonawcy w sytuacjach opisanych w projekcie umowy. Wykonawca wymieni na swój koszt i ryzyko towar wadliwy, w ciągu 72 h od chwili złożenia reklamacji.

2) Załącznik nr 1 do SIWZ – opis przedmiotu zamówienia:

- w części nr 11 pozycje nr 3 i 4 ulegają wykreśleniu.

3) Załącznik nr 5 do SIWZ – projekt umowy: otrzymuje nowe brzmienie. Stanowi on załącznik do umowy.

Wyjaśnienia i modyfikacje są wiążące dla Wykonawców z chwilą ich opublikowania.

/-/ Paweł Dopierała

Prezes Zarządu