

Znak sprawy: AE/MK/2710/1/18

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych i pieluchomajtek. Znak sprawy: AE/MK/2710/1/18

W nawiązaniu do zapytań informuję:

DOTYCZY PAKIETU NR 1 POZ. 183

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **produktu równoważnego** <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g + 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o **pojemności 11 ml (13g)**
 - **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 55

2. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 1 poz. 55, aby Budezonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli **posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących**, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS.
 - **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**
3. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 1 poz. 55 po otwarciu stabilności do 12 godzin?
 - **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**
4. Czy Zamawiający w zadaniu 1 poz. 55 wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny?
 - **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

DOT. PAKIETU NR 12 POZ NR 1 ORAZ 2

5. Czy Zamawiający wymaga, by uzyskany z poniższego preparatu roztwór zachowywał stabilność chemiczno-fizyczną do 8 godzin (w temperaturze 5 stopni C), co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?
Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.
 - Amoxicillinum+Acidum clavulanicum
 - **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

DOT. PAKIETU NR 21 POZ NR 1

6. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu „Voriconazole SANDOZ 200 mg x 1 fiolka”, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję?
- Vfend inj.i.v. 200mg fiol
- **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 21 POZ NR 2

7. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu „Voriconazole SANDOZ tabl.powl.200 mg x 28”, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję?
- Vfend tabl. 200mg x 20 tabl.
- **Tak.**

8. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy z uwagi na różne opakowania zbiorcze poniższego preparatu Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w przeliczeniu na tabletkę?
- Vfend tabl. 200mg x 20 tabl.
- **Zamawiający wymaga podania ceny za opakowanie. W kolumnie 5 należy podać ilość tabletek w opakowaniu, a w kolumnie 7 oferowaną ilość opakowań w odpowiednim przeliczeniu zaokrąglając do pełnych opakowań w górę.**

DOT. PAKIETU NR 27 POZ NR 1, 2 ORAZ 3

9. Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 8 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.
- Cisplatinum
- **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza**

DOT. PAKIETU NR 27 POZ NR 4 ORAZ 5

10. Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.
- Doxorubicinum
- **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza**

11. Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.
- Doxorubicinum
- **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza**



DOT. PAKIETU NR 27 POZ NR 6 ORAZ 7

12. Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 8 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Gemcitabinum

➤ ***Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza***

DOT. PAKIETU NR 28 POZ NR 1,2 ORAZ 3

13. Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 8 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Carboplatin

➤ ***Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza***

DOT. PAKIETU NR 30 POZ NR 1 ORAZ 2

14. Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 8 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Etoposide

➤ ***Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza***

DOT. PAKIETU NR 31 POZ NR 1 ORAZ 2

15. Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu produktu Pemetrexed Sandoz po rekonstytucji zachowuje trwałość chemiczną i fizyczną przez minimum 48 godziny w temperaturze od 2°C do 8°C, (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Pemetrexed

➤ ***Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza***

16. Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu produktu Pemetrexed Sandoz wynosi min. 48 godziny w temperaturze poniżej 25°C (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Pemetrexed

➤ ***Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza***

DOT. PAKIETU NR 32 POZ NR 1, 2 ORAZ 3

17. Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 10 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Docetaxel

➤ **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza**

DOT. PAKIETU NR 41 POZ NR 7 ORAZ 8

18. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 41; pozycje: 7,8): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. Nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

➤ **Tak.**

19. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 41; pozycja 8): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070g w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 130g.

➤ **Tak.**

20. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 41; pozycje: 7,8): pieluchomajtki w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie 110-160cm?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 5 POZ. 30

21. Czy Zamawiający wymaga aby cefuroksym w pakiecie 5 pozycja 30 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

➤ **Nie.**

DOT. PAKIETU NR 23 POZ. 13

22. Czy Zamawiający wymaga aby cefuroksym w pakiecie 23 pozycja 13 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 23 POZ. 16 ORAZ 17

23. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 23 pozycja 16 i 17 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

➤ **Tak.**



DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 55

24. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 55 (Budesonidum zaw. do inhal. 0,25 mg/ml x 20 amp. 2 ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**
- **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza**
25. **Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 55 (Budesonidum zaw. do inhal. 0,25 mg/ml x 20 amp. 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**
- **Tak.**
26. **Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 55 (Budesonidum zaw. do inhal. 0,25 mg/ml x 20 amp. 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**
- **Tak.**
27. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 55 (Budesonidum zaw. do inhal. 0,25 mg/ml x 20 amp. 2 ml) **Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?**
- **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 176

28. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ, w opakowaniach x 20 lub x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.
- **Zamawiający wyraża zgodę.**
29. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 112 I POZ. 113

30. Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.
- **Zamawiający wyraża zgodę.**



DOT. PAKIETU NR 5 POZ. 10

31. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 297 I POZ. 298

32. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem)?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 43

33. Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

➤ **Nie.**

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z Pakietu nr 43 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

➤ **Zamawiający nie wyraża zgody.**

DOT. PAKIETU NR 23 POZ. 40

35. Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie



zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

➤ **Nie. (Nie spełnia SIWZ)**

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 40 z Pakietu nr 23 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

➤ **Zamawiający nie wyraża zgody.**

DOT. WZORU UMOWY §2 UST.5

37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień w trybie pilnym „na tzw. RATUNEK” w ciągu „24 godzin” licząc od otrzymania zamówienia przesłanego faksem lub e- mailem dla asortymentu zawartego w pakiecie Nr 33?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę na realizację zamówień w trybie pilnym dla wszystkich pakietów.**

DOT. WZORU UMOWY §5 UST.2

38. Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę?** i nadanie § 5 ust. 2 nowego brzmienia:

„2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) w wysokości 0, 1% wartości niedostarczonego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, jeżeli nie została dostarczony w terminie z powodu okoliczności , za które odpowiada Wykonawca, lub nie rozpatrzone reklamacji w terminie;

b) .w przypadku odstąpienia od umowy w wysokości 5% niezrealizowanej części umowy, jeżeli wina będzie leżeć po stronie Wykonawcy.”

➤ **Zamawiający nie wyraża zgody.**

DOT. UMOWY

39. Czy w sytuacji gdy, siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się w poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na **przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?**

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 8

40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 8 poz. Nr 1 (Fraxiparine 0,3 ml)?

➤ **Nie.**

41. W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 8, poz. nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 150 opakowań Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp.strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 9 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 9 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 90 szt?)

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 39 POZ. 5

42. Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100m , z przeliczeniem zamawianej ilości?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 39 POZ. 12

43. Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'5kg z przeliczeniem zamawianej ilości?

➤ **Tak.**



DOT. PAKIETU NR 43 POZ. 5

44. Czy Zamawiający dopuści plaster z opatrunkiem o długości 1m, do samodzielnego indywidualnego przycięcia według potrzeb, z przeliczeniem zamawianej ilości?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 43 POZ. 9

45. Czy Zamawiający dopuści plaster foliowy w rozmiarze 25x76mm?

➤ **Tak.**

DOT. TREŚCI SIWZ

46. Prosimy o poprawienie omyłki pisarskiej w punkcie 12.1 SIWZ dotyczącej daty składnia ofert.

➤ **Poprawiono 20.02.2018 r.**

DOT. PAKIETU NR 39

47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby opakowania zbiorcze środków opatrunkowych w pozycjach 1,9,10,14,15 były większe niż 100 sztuk?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę aby opakowania zbiorcze środków opatrunkowych w pozycjach 1,9,10,14,15 były większe niż 100 sztuk jednak maksymalnie do 150 sztuk.**

DOT. PAKIETU NR 39 POZ. 12

48. Mając na względzie łatwość przechowywania i przenoszenia, czy Zamawiający wymaga zaoferowania ligniny, w opakowaniach do max. 5 kg?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 41

49. Czy Zamawiający wymaga przedstawienia Kart Danych Technicznych wystawionych przez producenta wyrobów?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 41 POZ. 12

50. Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 220x90cm?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 43 POZ.5

51. Czy Zamawiający dopuści plaster o długości 1m z przeliczeniem zamawianych ilości?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 43 POZ. 8

52. Czy Zamawiający dopuści plaster w rozmiarze 8x5,8cm?

➤ **Tak.**

DOT. ZAPISÓW UMOWY

53. Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na podstawie § 9 ust. 2 umowy, czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2) i 3) ustawy Prawo zamówień publicznych?

➤ **Nie.**

DOT. SIWZ

54. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż 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)?

➤ **Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

55. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych)- o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

➤ **Tak.**

56. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

➤ **Tak.**

57. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 176

58. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 234

59. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić

➤ **Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml. Ilość opakowań pozostaje bez zmian.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 15

60. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

➤ **Nie. Preparat nie odpowiada SIWZ.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 112

61. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 183

62. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Aqua Touch Jelly 11ml x 25 szt.

➤ **Tak.**



DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 297

63. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr 250g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 298

64. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr 250g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 288

65. Czy ze względu na zaprzestanie produkcji preparatu NOVOSCABIN PŁYN 30% , Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu równoważnego Skin Protect 120 ml w ilości 24 opak?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 174

66. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 246

67. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

➤ **Nie.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 128

68. 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?

➤ **Nie.**

69. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

➤ **Nie.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 113

70. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?

➤ **Nie.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 114

71. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simecticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 1 POZ. 38

72. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana,1g/ml,zaw,200ml,but.240ml

➤ **Tak.**



DOT. PAKIETU NR 3 POZ. 1

73. (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 dożyłnej? (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?

➤ **Ad. (1.) – Tak, ad. (2.) Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

DOT. PAKIETU NR 4 POZ. 95

74. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 67 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 201 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 4 POZ. 104

75. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

➤ **Nie. Preparat nie jest zgodny z SIWZ.**

DOT. PAKIETU NR 4 POZ. 103

76. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

➤ **Nie. Preparat nie jest zgodny z SIWZ.**

DOT. PAKIETU NR 4 POZ. 25

77. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

➤ **Zamawiający wykreśla poz. 25. z pakietu nr 4.**

DOT. PAKIETU NR 4 POZ. 24

78. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

➤ **Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w dawce 200mg.**

DOT. PAKIETU NR 7 POZ. 4

79. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

➤ **Nie. Preparat nie jest zgodny z SIWZ.**

DOT. PAKIETU NR 7 POZ. 3

80. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

➤ **Nie. Preparat nie jest zgodny z SIWZ.**

DOT. PAKIETU NR 11 POZ. 1

81. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

➤ **Nie. Preparat nie jest zgodny z SIWZ.**



DOT. PAKIETU NR 20 POZ. 1

82. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 28 POZ. 15

83. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu

➤ **Pozycja nr 15 otrzymuje brzmienie: Vincristin roztw. do wstrzyk. 1mg/1ml x 10 fiol. +rozp. – op. 1.**

DOT. PAKIETU NR 13 POZ. 3 I 4

84. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 13 pozycje 3,4 opakowania z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 23 POZ. 43

85. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 23 pozycja 43 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml w systemie bezigłowym pakowany po 20 sztuk?

➤ **Nie.**

DOT. PAKIETU NR 35 POZ. 3, 12-15

86. Czy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 35 pozycja 3,12-15 opakowań KabiPac?

Opakowanie KabiPac to butelka wolnostojąca, posiadająca dwa oddzielne korki poliizoprenowe, z oznakowanym zamknięciem w celu eliminacji pomyłki w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania w stosunku do innych opakowań. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniają się i nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywania dodatkowych czynności przez personel.

Dzięki zastosowaniu polietylenu klasy medycznej i płaskiemu kształtowi butelka samoistnie opróżnia się w trakcie infuzji bez potrzeby dodatkowego napowietrzania. Opakowanie nie wchodzi w reakcje z dodawanymi do płynów lekami.

Asortyment płynów infuzyjnych w opakowaniach KabiPac jest największą ofertą pod względem pojemności (100ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml) i różnorodności płynów w bezpiecznych opakowaniach, co umożliwia wdrożenie wymaganej terapii płynowej kompleksowo w bezpiecznych opakowaniach.

➤ **Zamawiający wyraża zgodę dla poz.3.
Dla poz. 12-15 zamawiający nie wyraża zgody.**

DOT. PAKIETU NR 35 POZ. 18

87. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 35 pozycja 18 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?

➤ **Tak.**



DOT. PAKIETU NR 36 POZ. 8

88. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 36 pozycja 8 produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu fiołka 100 ml?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 36 POZ. 5

89. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 36 pozycja 5 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml w systemie bezigłowym pakowany po 20 sztuk?

➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR 43 POZ. 9

90. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie foliowego opatrunku w rozm. 19x72 cm pakowanego a'100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości

➤ **Zamawiający nie wyraża zgody.**

DOT. PAKIETU NR 28 POZ. 10-13

91. Czy Prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie pozycji z zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

➤ **Zamawiający wydziela z pakietu nr 28 pozycje nr: 10, 11, 12, 13 i tworzy odrębny pakiet nr 47. Ustala się nowe wadium w kwocie 292zł dla pakietu nr 28 oraz w kwocie 1.120zł dla pakietu nr 47. Zamawiający ustala również odpowiednie kwoty dla spełnienia warunku, o którym mowa w ppkt. 5.1.2.: dla pakietu nr 28 – 8.768zł, dla pakietu 47 –33.604zł.**

➤

DOT. TREŚCI UMOWY

92. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

➤ **Nie.**

DOT. TREŚCI UMOWY

93. Do treści §5 ust.3 w związku z §1 ust.9 oraz §2 ust.8 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 K.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu." Jednocześnie prosimy o rezygnację z zapisu dotyczącego naliczenia kar umownych.

➤ **Zamawiający nie wyraża zgody.**

Działając w oparciu o art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2017 r. 1579 z późn. zm.) informuję, że w wyniku zapytań oraz zmian wprowadzonych przez Zamawiającego uległa modyfikacji SIWZ w tym: załącznik: nr 1 – „ formularz oferty”, nr 2 – „ formularz asortymentowo – cenowy” nr 3 – „JEDZ”, nr 4 – „wzór umowy”. Zmodyfikowane dokumenty stanowią załączniki do niniejszych odpowiedzi.

Dariusz Młynarczyk

p.o. Dyrektora