

SP ZOZ ZSM ZP/34.1/2020

Chorzów, dnia 2020-09-09 r.

### Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 214 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zadania pod nazwą: **„Dostawa leków do apteki szpitalnej” nr sprawy SP ZOZ ZSM/ZP/34/2020.**

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie reprezentujący Zamawiającego informuje, że w przedmiotowym postępowaniu Wykonawcy zadali pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań i udziela odpowiedzi.

**Pytanie nr 1:** Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 140 (Test ureazowy suchy do wykrywania *Helicobacter pylori*) z pakietu nr 18 (Leki zewnętrzne + Substancje recepturowe).

Pragniemy zwrócić Państwu uwagę na fakt, że testy ureazowe nie są lekiem ani produktem leczniczym ani produktem farmaceutycznym, a są wyrobem medycznym do profesjonalnego użytku (Kod CPV 33124130-5). W związku z tym, zestawienie tychże testów, na które nie jest wymagana żadna koncesja, wraz z lekami i produktami farmaceutycznymi, skutecznie eliminuje z przetargu podmioty takie jak nasze, specjalizujące się w sprzedaży i dystrybucji tego rodzaju testów. Jest to, naszym zdaniem ograniczenie liczby firm mogących wziąć udział w przetargu. Jednocześnie umieszczenie tego testu wraz z lekami powoduje sztuczne zawyżenie ceny produktu gdyż hurtownia farmaceutyczna nie specjalizująca się w dystrybucji tego rodzaju produktów zakupi go od dostawcy, oferując szpitalowi cenę rynkową powiększoną o własną marżę. W związku z powyższym uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr 140 z pakietu numer 18 do osobnego pakietu.

**Odpowiedź nr 1:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 2:**

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

**Odpowiedź nr 2:**

Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu.

**Pytanie nr 3:**

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

**Odpowiedź nr 3:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań przy przeliczeniu ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku w celu porównania ofert. Natomiast zamówienie realizowane będzie w pełnych opakowaniach z zaokrągleniem w górę.

**Pytanie nr 4:**

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

**Odpowiedź nr 4:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie

**Pytanie nr 5:**

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

**Odpowiedź nr 5:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie

**Pytanie nr 6:**

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

**Odpowiedź nr 6:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów przy przeliczeniu ilości opakowań w oparciu o mg, ml itp.

**Pytanie nr 7:**

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

**Odpowiedź nr 7:**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3.

**Pytanie nr 8:**

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

**Odpowiedź nr 8:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 9: Pakiet 18 Pozycja 51**

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 nr 9:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 10: Pakiet 18 Pozycja 51**

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 nr 10:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 11: Pakiet 19 Pozycja 42, 43**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 19 pozycji nr 42 i 43 oraz utworzenie oddzielnego pakietu?

**Odpowiedź nr 11:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 12: Pakiet 29 Pozycja 8**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź nr 12:**

Zamawiający wymaga aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań

**Pytanie nr 13: Pakiet 29 Pozycja 8**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności - 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź nr 13:**

Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności - 24 miesiące.

**Pytanie nr 14: Pakiet 29 Pozycja 8**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 ° C czy też
- 2-8° C oraz 25° C?

**Odpowiedź nr 14:**

Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25°.

**Pytanie nr 15: Pakiet 29 Pozycja 8**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź nr 15:**

Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml.

**Pytanie nr 16: Pakiet 29 Pozycja 9**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź nr 16:**

Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

**Pytanie nr 17: Pakiet 29 Pozycja 9**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności - 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź nr 17:**

Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności - 24 miesiące

**Pytanie nr 18: Pakiet 29 Pozycja 9**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 ° C czy też
- 2-8° C oraz 25° C?

**Odpowiedź nr 18:**

Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C

**Pytanie nr 19: Pakiet 29 Pozycja 9**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź nr 19:**

Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml,

**Pytanie nr 20: Pakiet 29 Pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilas amp. 25 mg/2,5 ml x 5 w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25° C?

**Odpowiedź nr 20:**

Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilas amp. 25 mg/2,5 ml x 5 w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25° C

**Pytanie nr 21: Pakiet 29 Pozycja 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilas amp. 50 mg/5 ml x 5 w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25° C?

**Odpowiedź nr 21:**

Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilas amp. 50 mg/5 ml x 5 w pakiecie nr 29 - Leki 24, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25° C

**Pytanie nr 22: Pakiet 23 Pozycja 6**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 - Leki 18, poz. 6 (Bupivacaini hydrochloridum roztwór hiperbaryczny do wstrzyk. 5mg/ml a 4ml x 5 amp.) 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 nr 22:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 23:**

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 nr 23:**

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych. Zamawiający modyfikuje par. 5 ust. 2 zgodnie z poniższym:

*„2.Wykonawca jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Zamawiającego w terminie do 3 dni **roboczych** z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziel i świąt ustawowo wolnych) oraz sobót:*

- a) od daty otrzymania reklamacji w przypadku reklamacji ilościowych;*
- b) od daty otrzymania zwróconego towaru w przypadku reklamacji jakościowych.”*

**Pytanie nr 24:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.4? Procedurę reklamacyjną wyczerpująco regulują zapisy par. 5.1-5.3 i brak podstaw do wprowadzania odrębnej procedury „odmowy odbioru” , tym bardziej, że zgodnie z KC Wykonawca ma prawo uczestniczenia w procedurze reklamacji i jej rozpatrzenia. Tymczasem par. 5.4

wprowadza jednostronny tryb „odmowy odbioru” - bez wskazania, czy taka odmowa uruchamia procedurę reklamacji wskazaną w par. 5.1-5.3, czy też przebiega w inny, niewskazany w umowie sposób. Dodatkowo, „odmowa przyjęcia” obwarowana jest karą umowną 10% - co rażąco narusza prawa Wykonawcy, który nie ma w świetle umowy możliwości polemiki w przypadku odmowy przyjęcia towaru.

**Odpowiedź nr 24:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Odmowa odbioru dotyczy sytuacji stwierdzenia wadliwości na pierwszy rzut oka i pozwala na uproszczenie procedury, a reklamacja określona w ust. 1 i ust. 3 dotyczy przede wszystkim wad stwierdzonych po odbiorze. Zakres postanowień nie jest tożsamy.

**Pytanie nr 25:**

Czy Zamawiający w par. 7.1 wprowadzi automatyzm zmiany stawki VAT, bez konieczności uzyskiwania zgody Zamawiającego na nową stawkę? Brak zgody grozi Wykonawcy dostarczaniem produktów po rażąco niskiej cenie.

**Odpowiedź nr 25:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Procedura zmiany stawki VAT wymaga złożenia przez Wykonawcę wniosku do Zamawiającego. Wprowadzenie zmiany ceny i stawki VAT następuje od momentu akceptacji przez Zamawiającego, nie jest to zatem klauzula wprowadzająca automatyzm zmiany stawki.

**Pytanie nr 26: Pakiet 24 Pozycja 41**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie w **pakiecie nr 24 poz. 41** leku phenobarbitalum do 6 tygodni, ze względu iż lek sprowadzany jest w ramach importu docelowego ?

**Odpowiedź nr 26:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 27:**

Czy w pakiecie nr 39 ( sevoflurane 550 op.) Zamawiający opisując przedmiot zamówienia sformułowaniem „butelka z fabrycznie zamontowanym, szczelnym bezpośrednim systemem napełniania, parownika, bez dodatkowych elementów /nakręcanych, nakładanych, łączących butelkę z parownikiem” rozumie i wymaga dostarczenia sevofluranu kompatybilnego z parownikami będącymi na wyposażeniu sal operacyjnych, w tym parownikami, które są własnością Szpitala?

Prosimy o wskazanie rodzaju systemu napełniania kompatybilnego z tymi parownikami: Quik Fill lub Drager Fill, lub STS ... inny?

**Odpowiedź nr 27:**

Zamawiający wymaga dostarczenia sevofluranu kompatybilnego z parownikami będącymi na wyposażeniu sal operacyjnych. Parowniki Użytkownika są kompatybilne z systemem napełniania Quik Fill.

**Pytanie nr 28:**

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w pakiecie 64 – import docelowy, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów na poszczególne pozycje. Leki sprowadzane z importu docelowego są trudno dostępne i zebranie całego pakietu może okazać się dla wielu dostawców niewykonalne. Podzielenie pakietu 64 na osobne pozycje pozwoli na złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym osiągnięcie bardziej konkurencyjnych cen dla Zamawiającego.

**Odpowiedź nr 28:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 29:**

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

**Odpowiedź nr 29:**

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 30:**

Pakiet 3 poz. 20 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na „tabletki powlekane”?

**Odpowiedź nr 30:**

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 31:**

Pakiet 6 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści postać „tabl. ulegająca rozpadowi w jamie ustnej”?

**Odpowiedź nr 31:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 32:**

Pakiet 6 poz. 14 Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 40mg/ml?

**Odpowiedź nr 32:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty na preparat – zaw. doustna w dawce 20mg/ml but.100ml, zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 33:**

Pakiet 6 poz. 26,27,28,29,30 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką”

**Odpowiedź nr 33:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 34:**

Pakiet 7 poz.22 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką”?

**Odpowiedź nr 34:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 35:**

Pakiet 7 poz. 32 Czy Zamawiający dopuści Zuma NOKA 0,4% kr.d/oczu z hialuron.10ml?

**Odpowiedź nr 35:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 36:**

Pakiet 7 poz.35 Nie ma obecnie w obrocie kropli po 5 ml. Czy Zamawiający dopuści Latanoprost STADA krople d/oczu 2,5ml ! 10 op.?

**Odpowiedź nr 36:**

Zamawiający dopuszcza krople o pojemności 2,5 ml, zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 37:**

Pakiet 8 poz. 26 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką”?

**Odpowiedź nr 37:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 38:**

Pakiet 8 poz. 41 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką drażowaną”?

**Odpowiedź nr 38:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 39:**

Pakiet 9 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści postać „ampułką”?

**Odpowiedź nr 39:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.

**Pytanie nr 40:**

Pakiet 9 poz. 12 Czy Zamawiający dopuści Calcenato \* 60 tabl.powl.?

**Odpowiedź nr 40:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 41:**

Pakiet 9 poz. 15 Czy Zamawiający dopuści Calcium Pliva Kraków\*12 tab.mus.?

**Odpowiedź nr 41:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 42:**

Pakiet 9 poz. 60,61,62,63 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki powlekanej”?

**Odpowiedź nr 42:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 43:**

Pakiet 12 poz. 2,3,4 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki powlekanej”?

**Odpowiedź nr 43:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 44:**

Pakiet 12 poz. 52 Czy Zamawiający dopuści postać „fiolki”?

**Odpowiedź nr 44:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.

**Pytanie nr 45:**

Pakiet 12 poz. 79 Czy Zamawiający dopuści postać „fiolki”? Preparat jest niedostępny na rynku czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji o braku pod pakietem?

**Odpowiedź nr 45:**

Zamawiający dopuszcza preparat w postaci „fiolki” oraz wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji o braku pod pakietem.

**Pytanie nr 46:**

Pakiet 12 poz. 82 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki powlekanej”?

**Odpowiedź nr 46:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 47:**

Pakiet 15 poz.8 Czy Zamawiający dopuści Carbo VP węgiel aktywowany \* 20 tabl.D?

**Odpowiedź nr 47:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 48:**

Pakiet 15 poz.9 w związku z zakończoną produkcją wymaganej dawki czy Zamawiający dopuści Węgiel leczniczy Microfarm 200mg\*20k.tw.?

**Odpowiedź nr 48:**

Zamawiający dopuszcza Węgiel leczniczy 200mg\*20k.tw., zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 49:**

Pakiet 15 poz.36 Czy Zamawiający dopuści preparat o gramaturze 91ml? Jaką ilość należy zaoferować?

**Odpowiedź nr 49:**

Zamawiający dopuszcza preparat o gramaturze 91ml. Ilość opakowań nie ulega zmianie.

**Pytanie nr 50:**

Pakiet 17 poz. 8,9,10 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki powlekanej”?

**Odpowiedź nr 50:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 51:**

Pakiet 6 poz.14,15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów różnych producentów?

**Odpowiedź nr 51:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 6 poz. 14,15 preparatów różnych producentów, zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 52:**

Pakiet 19 poz.20 Preparat nie jest już produkowany, prosimy o wykreślenie pozycji lub zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o jego braku.

**Odpowiedź nr 52:**

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o jego braku.

**Pytanie nr 53:**

Pakiet 22 poz. 38 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletkę powlekaną”?

**Odpowiedź nr 53:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 54:**

Pakiet 22 poz. 64,65 Czy Zamawiający dopuści postać „kapsułka”?

**Odpowiedź nr 54:**

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

**Pytanie nr 55:**

Pakiet 23 poz.4 Nie istnieje wymagana dawka. Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 125mg/ml 1amp po 2ml?

**Odpowiedź nr 55:**

Tak, Zamawiający miał na myśli dawkę 125mg/ml 1amp po 2ml. W związku z czym Zamawiający modyfikuje opis w pakiecie 23 poz. 4 zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 56:**

Pakiet 37 poz.2 Czy Zamawiający miał na myśli aerozol do nosa gdyż taki jest dostępny?

**Odpowiedź nr 56:**

Zamawiający potwierdza, iż miał na myśli aerozol do nosa. W związku z czym Zamawiający modyfikuje opis w pakiecie 37 poz. 2 zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 57:**

Pakiet 37 poz. 3 Czy Zamawiający miał na myśli aerozol do nosa gdyż taki jest dostępny?

**Odpowiedź nr 57:**

Zamawiający potwierdza, iż miał na myśli aerozol do nosa. W związku z czym Zamawiający modyfikuje opis w pakiecie 37 poz. 3 zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 58:**

Pakiet 37 poz.13 Czy Zamawiający miał na myśli postać tabletkę? Preparat jest obecnie niedostępny, prosimy o wykreślenie pozycji lub zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o jego braku.

**Odpowiedź nr 58:**

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o jego braku.

**Pytanie nr 59:**

Pakiet 38 poz.11 Preparat jest obecnie niedostępny, prosimy o wykreślenie pozycji lub zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o jego braku.

**Odpowiedź nr 59:**

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o jego braku.

**Pytanie nr 60:**

Pakiet 38 poz. 11 w związku z zakończoną produkcją leku o wymaganej dawce czy Zamawiający dopuści Tardyferon 80 mg tabl. O przedł. uwalnianiu? Jaką ilość należy zaoferować?



**Odpowiedź nr 60:**

Zamawiający dopuszcza Tardyferon 80mg tabl. o przedł. uwalnianiu, zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ. Ilość opakowań zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 61:**

Pakiet 72 poz.9 Czy Zamawiający dopuści Pulmicort Turbuha.aer.200mcg\*100d. SZ 8 opakowań?

**Odpowiedź nr 61:**

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 62:**

Pakiet 72 poz. 17 Czy Zamawiający miał na myśli preparat o nazwie „Gastrolit”?

**Odpowiedź nr 62:**

Zamawiający ma na myśli preparat o nazwie „Gastrolit”, w związku z czym modyfikuje załącznik nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 63:**

Pakiet 72 poz. 21,22 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki dojelitowa?

**Odpowiedź nr 63:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 64:**

Pakiet 72 poz. 21,22 Czy Zamawiający dopuści opakowania x 30 tabl. Dojel. 4 opakowania?

**Odpowiedź nr 64:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania x 30tabl. dojel. w ilości 4 opakowania

**Pytanie nr 65:**

Pakiet 72 poz.33 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki drażowana?

**Odpowiedź nr 65:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 66:**

Pakiet 72 poz. 45,50,61 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki powlekana?

**Odpowiedź nr 66:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 67:**

Pakiet 72 poz. 48 Preparat jest obecnie niedostępny prosimy o wykreślenie pozycji lub zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o jego braku (import docelowy)

**Odpowiedź nr 67:**

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o jego braku.

**Pytanie nr 68:**

Pakiet 72 poz.20 W związku z niedostępnością wymaganego preparatu czy Zamawiający dopuści Actiferol Fe krople 30ml ?

**Odpowiedź nr 68:**

Pytanie nie dotyczy pozycji.

**Pytanie nr 69:**

Pakiet 72 poz.52 Preparat jest obecnie niedostępny prosimy o wykreślenie pozycji , lub zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o jego braku.

**Odpowiedź nr 69:**

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny leku i informacji o jego braku.

**Pytanie nr 70:**

Pakiet 72 poz.39 Preparat jest obecnie niedostępny prosimy o wykreślenie pozycji , lub zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o jego braku.

**Odpowiedź nr 70:**

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o jego braku.

**Pytanie nr 71:**

Pakiet 72 poz.39 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji do innego pakietu?

**Odpowiedź nr 71:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 72:**

Pakiet 12 poz.18,19,20,21 Nie ma możliwości zaoferowania jednego producenta. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 18,19 innego producenta niż w pozycjach 20,21?

**Odpowiedź nr 72:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 12 poz. 18, 19, 20, 21 preparatów różnych producentów, zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 73:**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 17 poz. 26 ( Levosimendan) do oddzielnej grupy, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

**Odpowiedź nr 73:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 74: Pakiet nr 72 Leki 41 poz. 40 i 54:**

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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ w po. 40? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

**Odpowiedź nr 74:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Preparat dedykowany jest dla dzieci, Zamawiający nie dopuszcza suplementu diety.

**Pytanie nr 75: Pakiet nr 72 Leki 41 poz. 40 i 54:**

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 nr 75:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Preparat dedykowany jest dla dzieci, Zamawiający nie dopuszcza suplementu diety.

**Pytanie nr 76: Pakiet nr 72 Leki 41 poz. 40 i 54:**

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 nr 76:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Preparat dedykowany jest dla dzieci, Zamawiający nie dopuszcza suplementu diety.

**Pytanie nr 77: Pakiet nr 72 Leki 41 poz. 40 i 54:**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

**Odpowiedź nr 77:**

Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii.

**Pytanie nr 78: Pakiet nr 15 Leki 12 poz. 21 i 22 i w Pakiet nr 72 Leki 17 poz. 78:**

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

**Odpowiedź nr 78:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Zamawiający jasno opisuje wymagany szczep-*Lactobacillus plantarum* w pakiecie 15 poz.21,22.

**Pytanie nr 79: Pakiet nr 15 Leki 12 poz. 21 i 22 i w Pakiet nr 72 Leki 17 poz. 78:**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź nr 79:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Zamawiający jasno opisuje wymagany szczep-*Lactobacillus plantarum* w pakiecie 15 poz.21,22.

**Pytanie nr 80: Pakiet nr 15 Leki 12 poz. 21 i 22 i w Pakiet nr 72 Leki 17 poz. 78:**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

**Odpowiedź nr 80:**

Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii.

**Pytanie nr 81: Pakiet nr 15 Leki 12 poz. 45, 46 i 47:**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź nr 81:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga w w/w pozycjach preparatu zarejestrowanego jako lek.

**Pytanie nr 82:**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 61 poz. 1 i dopuści produkt Fresubin Protein Energy drink-dieta do żywienia doustnego, bogatobiałkowa – co najmniej 27% energii białkowej, zawierająca białka mleka 10g/100ml, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, sód 60mg/100ml, zawiera glutaminę i argininę, o osmolarności do 390 mosmol/l, smak czekolada, poziomka, orzech, owoce tropikalne, wanilia w butelkach o objętości 200 ml?

**Odpowiedź nr 82:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 83:**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 61 poz 2 i dopuści produkt Fresubin Energy Drink - dieta do żywienia doustnego, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, o zawartości

białka 5,6g/100ml, o osmolarności do 405 mosmol/l, smakowa (smak: wanilia, truskawka, czekolada, neutralny, cytryna, czarna porzeczka, w butelkach o objętości 200 ml?

**Odpowiedź nr 83:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 84:**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 61 poz 3 i dopuści produkt Supportan Drink - Dieta do żywienia doustnego, przeznaczona dla pacjenta onkologicznego, bogatobiałkowa – co najmniej 27% energii białkowej (10g/100ml), zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, o wysokiej zawartości ω-3 kwasów tłuszczowych (olej rybi- EPA, DHA), tłuszczu MCT i antyoksydantów, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatoresztkowa (inulina- prebiotyk), o osmolarności do 435 mosmol/l, o smaku cappuccino, owoców tropikalnych, kokos-ananas w butelkach o objętości 200 ml?

**Odpowiedź nr 84:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 85:**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 61 poz. 17 i dopuści produkt Frebini Energy drink fibre-dietę do żywienia doustnego, dla dzieci powyżej 1 roku życia, oparta na białku kazeinowym i serwatkowym, zawiera tłuszcze MCT, taurynę, karnitynę i inozytol, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatoresztkowa (smak: czekolada), o osmolarności do 420 mosmol/l, w butelkach plastikowych o objętości 200 ml?

**Odpowiedź nr 85:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 86:**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 61 poz. 19 i dopuści produkt uniwersalny do podaży grawitacyjnej opakowanie typu butelka/worek o nazwie Gravity Set Varioline?

**Odpowiedź nr 86:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 87:**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 61 poz. 18 i dopuści proszek do szybkiego zagęszczania płynów w tym płynnych pokarmów. Produkt bezglutenowy nie zawierający laktozy. W opakowaniu 126 g z możliwością przeliczenia sztuk?

**Odpowiedź nr 87:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 88:**

Dotyczy umowy § 5 ust. 1 b) - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. 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 nr 88:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Wydłużenie czasu realizacji reklamacji jest niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ konieczne jest utrzymanie ciągłości dostaw, natomiast korzystanie z usług kuriera stanowi ryzyko Wykonawcy.

**Pytanie nr 89:**

Dotyczy umowy § 5 ust. 3 - Ze względu na fakt, iż nie mamy możliwości wymiany wadliwego towaru, wnosimy o dopuszczenie zwrotu i wystawienia faktury korygującej.

**Odpowiedź nr 89:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Wyrażenie zgody na brak wymiany wadliwego towaru narusza interes Zamawiającego - brak gwarancji otrzymania niezbędnych towarów.

**Pytanie nr 90: Dotyczy pakietu 53:**

Czy Zamawiający w pakiecie 53 wymaga, aby produktu leczniczy Cytarabina posiadała potwierdzoną wpisem do CHPL, fizyczną i chemiczną stabilność po pierwszym otwarciu fiolki, co najmniej 48 h?

Umożliwi to Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem wpływając na zmniejszenie kosztów wynikających z utylizacji leku, które nie są refundowane. Refundacją bowiem objęta jest TYLKO ilość miligramów podana bezpośrednio pacjentowi.

**Odpowiedź nr 90:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 91: Dotyczy pakietu 54:**

Czy Zamawiający w pakiecie 54 wymaga, aby produktu leczniczy Doxorubicyna posiadała potwierdzona wpisem do CHPL, fizyczną i chemiczną stabilność po pierwszym otwarciu fiolki, co najmniej 48 h? Umożliwi to Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem wpływając na zmniejszenie kosztów wynikających z utylizacji leku, które nie są refundowane. Refundacją bowiem objęta jest TYLKO ilość miligramów podana bezpośrednio pacjentowi.

**Odpowiedź nr 91:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 92:**

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 zamianę słów „...od daty otrzymania” na „od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź nr 92:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proponowane rozwiązanie powoduje podwójne wydłużenie terminu realizacji reklamacji, po pierwsze z uwagi na zmianę terminu z 3 do 5 dni, a po drugie zmianę terminu początkowego z momentu otrzymania reklamacji na moment jej uznania.

**Pytanie nr 93:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a), b):

1. Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:
  - a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,4 % wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru,**
  - b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 5 umowy, w wysokości 0,4 % wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru.**

**Odpowiedź nr 93:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Obecne postanowienie § 6 ust. 1 pkt. a), b) Umowy tj. 0,4 % wartości brutto partii towaru niedostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu oraz 0,4 % wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki jest dla Wykonawcy niewygórowaną karą, uwzględniając, to iż dla Zamawiającego najistotniejsze jest utrzymanie ciągłości dostaw.

**Pytanie nr 94 - Pakiet 3 poz.20:**

Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki powlekana”?

**Odpowiedź nr 94:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 95 - Pakiet 3 poz.41:**

Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki drażowana”?

**Odpowiedź nr 95:**

Pytanie nie dotyczy pozycji.

**Pytanie nr 96 - Pakiet 9 poz.2:**

czy Zamawiający dopuści postać „tabletką”?

**Odpowiedź nr 96:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 97 - Pakiet 12 poz.18-21:**

Nie ma możliwości zaferowania jednego producenta w pozycjach 18,19,20,21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania w pozycji 18-19 innego producenta niż w pozycji 20-21?

**Odpowiedź nr 97:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Pakiecie 12 poz. 18-21 preparatów różnych producentów, zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 98 - Pakiet 15 poz.2, 3:**

Nie ma możliwości zaferowania jednego producenta .Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania w pozycjach 2,3 różnych producentów?

**Odpowiedź nr 98:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Pakiecie 15 poz. 2,3 preparatów różnych producentów, zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 99 - Pakiet 15 poz. 8, 9:**

Nie ma możliwości zaferowania jednego producenta .Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycjach 8,9 różnych producentów?

**Odpowiedź nr 99:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Pakiecie 15 poz. 8,9 preparatów różnych producentów, zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 100 - Pakiet 15 poz. 19:**

Czy Zamawiający dopuści Essentiale Forte 300mg\*50kaps.?

**Odpowiedź nr 100:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 101 - Pakiet 16 poz. 11:**

Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką powlekana”?

**Odpowiedź nr 101:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 102 - Pakiet 16 poz. 20, 21:**

Czy Zamawiający dopuści postać „kapsułka” , ponieważ taka jest dostępna?

**Odpowiedź nr 102:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 103:**

Do treści §3 ust. 2 wzoru umowy dostawy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji dostawy zwykłej do 2 dni.

**Odpowiedź nr 103:**

Zamawiający oczekuje złożenie oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 104 - Dotyczy pakietu nr 56:**

Zamawiający w dziale 3 pkt 3.4 SIWZ, w pkt 12 formularza ofertowego oraz w paragrafie 3 ust 2 a) wskazał, iż:

*„Dostawa przedmiotu zamówienia do Apteki Szpitalnej przy ul. Strzelców Bytomskich 11 odbędzie się na koszt i siłami Wykonawcy w następujących terminach określonych dla:*

- a) pakietów od nr 1-23, 24 (poz. 1-40, 42-45), 25-59, 67, 68, 70-72, 74-82 w terminie od godz. 7:30 do godz. 11:00 dnia następnego, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia)”

Ze względu na fakt korzystania przez Wykonawcę z zewnętrznej firmy realizującej w jego imieniu dostawy produktów leczniczych, Wykonawca nie ma możliwości zagwarantowania Zamawiającemu dostawy produktów w wyznaczonych godzinach 7:30 do 11:00.

W związku z powyższym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie godzin dostawy od 7:30 do 13:30 dla produktu leczniczego znajdującego się w pakiecie nr 56 ?

#### **Odpowiedź nr 104:**

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie godzin dostawy od 7:30 do 13:30 dla produktu leczniczego znajdującego się w pakiecie nr 56.

Zgodnie z powyższym Zamawiający **modyfikuje pkt. 3.4 SIWZ**, jak niżej:

**„3.4.** Realizacja dostaw odbywać się będzie zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Zamówienia będą zgłaszane faksem lub e-mailem wyłącznie przez Aptekę Szpitalną SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich **przy ul. Strzelców Bytomskich 11, 41-500 Chorzów**

#### Tryby realizacji zamówienia

Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania zamawiającemu towaru do apteki szpitalnej przy ul. Strzelców Bytomskich 11 na koszt i siłami Wykonawcy w następujących terminach określonych dla:

- pakietów od nr **1-23, 24 (poz. 1-40, 42-45), 25-55, 57-59, 67, 68, 70-72, 74-82** w terminie od godz. 7<sup>30</sup> do godz. 11<sup>00</sup> **dnia następnego**, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia),
- pakietu nr **56** w terminie od godz. 7<sup>30</sup> do godz. **13<sup>30</sup> dnia następnego**, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia),
- pakietów nr **60-63** w terminie **do 24 godzin** od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, **(w czasie pracy Apteki od 7<sup>30</sup> – 13<sup>30</sup>).**
- pakietów nr **69, 73** w terminie **do 24 godzin** od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, w czasie pracy Apteki od 7<sup>30</sup> – 13<sup>30</sup> (dostawa w trybie „ cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia)
- pakietów nr **83, 84** w terminie **do 48 godzin** od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (w czasie pracy Apteki od 7<sup>30</sup> – 13<sup>30</sup>)
- pakietu nr **64, 65, 66** w terminie uzgodnionym każdorazowo podczas składania zamówienia – import docelowy
- pakietu nr **24 poz. 41** w terminie do 6 tygodni – import docelowy”

**Jednocześnie Zamawiający dokonuje zmiany w pkt. 12 załącznika nr 1 do SIWZ- Formularz**

**ofertowy zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 1 do SIWZ oraz modyfikuje § 3 ust. 2 Umowy, który przyjmuje poniższe brzmienie:**

„2.Realizacja dostaw dla poszczególnych pakietów odbywać się będzie zgodnie z bieżącymi potrzebami Zamawiającego. Zamówienia będą zgłaszane faksem lub e-mailem wyłącznie przez Aptekę Szpitalną Zamawiającego przy ul. Strzelców Bytomskich 11. Dostawa przedmiotu zamówienia do Apteki Szpitalnej przy **ul. Strzelców Bytomskich 11** odbędzie się na koszt i siłami Wykonawcy w następujących terminach określonych dla:

- a) pakietów od nr **1-23, 24 (poz. 1-40, 42-45), 25-55, 57-59, 67, 68, 70-72, 74-82** w terminie od godz. 7<sup>30</sup> do godz. 11<sup>00</sup> **dnia następnego**, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia),
- b) pakietu nr **56** w terminie od godz. 7<sup>30</sup> do godz. **13<sup>30</sup> dnia następnego**, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia),
- c) pakietów nr **60-63** w terminie **do 24 godzin** od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, **(w czasie pracy Apteki od 7<sup>30</sup> – 13<sup>30</sup>)**
- d) pakietów nr **69, 73** w terminie **do 24 godzin** od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, w czasie pracy Apteki od 7<sup>30</sup> – 13<sup>30</sup> (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia)
- e) pakietów nr **83, 84** w terminie **do 48 godzin** od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (w czasie pracy Apteki od 7<sup>30</sup> – 13<sup>30</sup>)
- f) pakietu nr **64, 65, 66** w terminie uzgodnionym każdorazowo podczas składania zamówienia – import docelowy
- g) pakietu nr **24 poz. 41** w terminie do 6 tygodni – import docelowy”

**Pytanie nr 105 - Dotyczy wzoru umowy:**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia par. 7 ust 5. umowy: "W przypadku wykreślenia produktu leczniczego z listy refundacyjnej (nie dotyczy Wykonawców oferujących cytostatyki będące na liście leków refundowanych) Wykonawca zobowiązany jest do utrzymania cen zawartych w SAC.?"

Uzasadnienie:

W momencie wykreślenia produktu leczniczego z listy refundacyjnej świadczeniodawca traci możliwość rozliczenia kosztu substancji czynnej i nie jest on refundowany przez płatnika publicznego niezależnie od wysokości. Wobec powyższego, sprzedaż produktu leczniczego w cenie zawartej w SAC po jego wykreśleniu z listy refundacyjnej nie umożliwi świadczeniodawcy jego rozliczenia, a tym samym zapis zawarty w par. 7 ust. 5 umowy będzie martwy.

**Odpowiedź nr 105:**

Klauzula ma charakter gwarancyjny, ma zapewnić dostępność towaru po określonej w SAC cenie również w przypadku jego usunięcia z listy leków refundowanych. Wprowadzony zapis nie jest martwy, wiąże się z ryzykiem Wykonawcy.

**Pytanie nr 106:**

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.? Celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź nr 106:**



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.

**Pytanie nr 107:**

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

**Odpowiedź nr 107:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie.

**Pytanie nr 108:**

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

**Odpowiedź nr 108:**

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny leku oraz umieszczenie pod pakietem informacji o jego braku.

**Pytanie nr 109:**

Czy Zamawiający wymaga w pak 1 poz. 2, 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?( brak na rynku produktu który by wykazywał trwałość chemiczną i fizyczną przez 6 godzin w kontrolowanej temperaturze pokojowej (15 - 25°C). Brak na rynku leku o stabilności do 6 godz.

**Odpowiedź nr 109:**

Zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 poz. 2, 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 zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 110:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 6 poz. 3 leku w postaci tabletek ulegających rozpuszczeniu, brak na rynku leku o innej postaci.

**Odpowiedź nr 110:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 poz. 3 leku w postaci tabletek ulegających rozpuszczeniu zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 111:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 7 poz. 35 kropli o pojemności 2,5 ml w ilości 10 op , tylko takie opakowanie występuje na rynku?

**Odpowiedź nr 111:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 poz. 35 kropli o pojemności 2,5 ml w ilości 10 op. zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 112:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 9 poz. 12 preparatu jako suplement diety, tylko taki jest dostępny ?

**Odpowiedź nr 112:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 9 poz. 12 preparatu jako suplement diety zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 113:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 9 poz. 51 leku w postaci tabletek powlekanych jedyny dostępny na rynku ?

**Odpowiedź nr 113:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 9 poz. 51 leku w postaci tabletek powlekanych zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 114:**

Czy Zamawiający w pak 12 w poz. 1 i 2 zrezygnuje z wymogu 1 producenta ?

**Odpowiedź nr 114:**

Zamawiający rezygnuje w pakiecie nr 12 w poz. 1 i 2 z wymogu 1 producenta zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 115:**

Czy Zamawiający w pak 12 w poz. od 18 do 23 zrezygnuje z wymogu 1 producenta, brak możliwości zaferowania tego wymogu?

**Odpowiedź nr 115:**

Zamawiający rezygnuje w pakiecie nr 12 w poz. od 18 do 23 z wymogu 1 producenta zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 116:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 12 poz. 52 leku w postaci fiolek jedyny dostępny na rynku ?

**Odpowiedź nr 116:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 12 poz. 52 leku w postaci fiolek zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 117:**

Czy Zamawiający w pak 15 w poz. 30 zrezygnuje z wymogu 1 producenta, brak możliwości zaferowania tego wymogu?

**Odpowiedź nr 117:**

Zamawiający rezygnuje w pakiecie nr 15 w poz. 30 z wymogu 1 producenta zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 118:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 18 poz. 67 płyn Lugola 20 g w ilości 12 op , brak na rynku opakowania 40 g ?

**Odpowiedź nr 118:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 18 poz. 67 płyn Lugola 20 g w ilości 12 op. zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 119:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 18 poz. 131 leku o nazwie Fomukal, płyn d/płuk.ust,1zest(2but.+2but.po 225ml)w ilości 124 op

**Odpowiedź nr 119:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 18 poz. 131 leku o nazwie Fomukal, płyn d/płuk.ust,1zest(2but.+2but.po 225ml) w ilości 124 op.

**Pytanie nr 120:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 23 poz. 4 leku w dawce 125mg/ml 2 ml , brak na rynku dawki 125mg/2ml ?

**Odpowiedź nr 120:**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 55.

**Pytanie nr 121:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 23 poz. 17 leku opakowaniu typu worek ?

**Odpowiedź nr 121:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 23 poz. 17 leku opakowaniu typu worek zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 122:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 31 poz. 34 leku w postaci tabletek dojelitowych, jedynych dostępnych na rynku ?

**Odpowiedź nr 122:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 31 poz. 34 leku w postaci tabletek dojelitowych zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 123:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 34 poz. 15 , brak w ofercie producenta takiej dawki?

**Odpowiedź nr 123:**

Zamawiający nie wydziela poz. 15 z pakietu nr 34, wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny leku i informacji o jego braku.

**Pytanie nr 124:**

Czy Zamawiający w pak 42 wyrazi zgodę na zaferowanie leku w dawce 2,5g/50ml \*2 fiol 1 op , jedyny dostępny produkt?

**Odpowiedź nr 124:**

Zamawiający w pakiecie nr 42 dopuszcza zaferowanie leku w dawce 2,5g/50ml \*2 fiol 1 op. zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 125:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 49 poz. 38 celem zaferowanie korzystnej oferty cenowej?

**Odpowiedź nr 125:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 126:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 58 poz. 5 i 6 celem zaferowanie korzystnej oferty cenowej?

**Odpowiedź nr 126:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 127:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 58 poz. 1 leku Tetanus na czasowe dopuszczenie do obrotu przez ministerstwo?

**Odpowiedź nr 127:**

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w pakiecie nr 58 poz. 1 leku Tetanus na czasowe dopuszczenie do obrotu przez ministerstwo.

**Pytanie nr 128:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 72 poz. 48 lek jest sprowadzany na import docelowy?

**Odpowiedź nr 128:**

Zamawiający nie wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 72 pozycji 48. Zgodnie z odpowiedzią z Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej nie ma możliwości opublikowania modyfikacji, która pozwoliłaby na dodanie nowej części zamówienia i wyodrębnienie pozycji z aktualnego pakietu w związku z tym, Zamawiający usuwa poz. 48.

**Pytanie nr 129:**

Dotyczy pakietu nr 79 Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Odpowiedź nr 129:**

Produkt leczniczy w pakiecie nr 79 jest stosowany poza programem lekowym.

**Pytanie nr 130:**

Czy Zamawiający miał na myśli w pak 82 wycenę mleka PRENAN FM 85 \*70 sasz w ilości 40 op ?

**Odpowiedź nr 130:**

Zamawiający miał na myśli w pakiecie 82 wycenę mleka PRENAN FM 85 \* 70 sasz. w ilości 40 op. zgodnie ze zmodyfikowany załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 131:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 72 poz. 60 leku Tuberkulin na czasowe dopuszczenie do obrotu przez ministerstwo, jedyny dostępny?

**Odpowiedź nr 131:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pak 72 poz. 60 leku Tuberkulin na czasowe dopuszczenie do obrotu przez ministerstwo.

**Pytanie nr 132:**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści wycenę 50 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź nr 132:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty na Citra Fleet.

**Pytanie nr 133:**

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę 1,34 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź nr 133:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty na Moviprep.

**Pytanie nr 134:**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 44. (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 nr 134:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty na Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans), który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

**Pytanie nr 135:**

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii? (2.) Czy Zamawiający dopuszcza lek, który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

**Odpowiedź nr 135:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty na Anagrelidum w jednej dawce 0,5mg x 100 kaps. Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga leku, który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL.

**Pytanie nr 136 - w zakresie Pakietu nr 62:**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 3, 57, 62, 63, 67, 68 z Pakietu nr 62 i utworzenie z ww. pozycji odrębnego pakietu. Przychylnie rozpatrzenie naszego zapytania umożliwi złożenie konkurencyjnej cenowo oferty a dla Państwa placówki przyczyni się do znacznych oszczędności.

**Odpowiedź nr 136:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 137 - Pakiet nr 63 poz. 4:**

Czy Zamawiający w pakiecie 63 w pozycji 4 dopuści produkt równoważny w opakowaniu worków Viaflo?

**Odpowiedź nr 137:**

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 138:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Pakietu Nr 18 pozycji Nr 140 zawierającej Testy Ureazowe do osobnego pakietu?

Uzasadnienie: Testy ureazowe są szczególnym testem diagnostycznym, nie mającym nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie [ LEKI] . Testy nie są lekiem. W dostawie testów ureazowych do diagnostyki in vitro specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną in vitro, a testami w kierunku *Helicobacter pylori* w szczególności. Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, a Zamawiającemu uzyskanie właściwego testu po najniższej cenie. Szpital uniknie w ten sposób np. groźby dostawy wadliwych testów starej generacji - po zawyżonych cenach. Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroscopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne. W Polsce 100% użytkowników tych testów mających na uwadze powyższe czynniki wydziela je do dokładnie opisanych , pojedynczych pakietów lub umożliwia złożenie oferty na poszczególne pozycje.

**Odpowiedź nr 138:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 18 - pozycji 140. Zgodnie z odpowiedzią z Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej nie ma możliwości opublikowania modyfikacji, która pozwoliłaby na dodanie nowej części zamówienia i wyodrębnienie pozycji z aktualnego pakietu w związku z tym, Zamawiający usuwa poz. 140 z pakietu nr 18, która zostanie ogłoszona w odrębnym postępowaniu przetargowym.

**Pytanie nr 139:**

Zwracamy się o odstąpienie od wymogu rejestracji jako leku pozycji zawierającej testy ureazowe [Pakiet 18. Poz. 140].

Uzasadnienie: Testy diagnostyczne do diagnostyki *H. pylori* nie podlegają takiemu wymogowi zgodnie z przepisami obowiązującymi w Polsce i Unii Europejskiej , gdyż nie są lekiem.

**Odpowiedź nr 139:**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 138.

**Pytanie nr 140 - Pakiet nr 2 poz. 17:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 2 poz. 17 leku w postaci fiolek jedyny dostępny na rynku ?

**Odpowiedź nr 140:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 17 leku w postaci fiolek zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 141 - Pakiet nr 3 poz. 19, 20:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 3 poz. 19 , 20 leku w postaci tabletek powlekanych jedynych dostępnych na rynku ?

**Odpowiedź nr 141:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 19, 20 leku w postaci tabletek powlekanych zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 142 - Pakiet nr 8 poz. 41:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 8 poz. 41 leku w postaci tabletek drażowanych jedynych dostępnych na rynku ?

**Odpowiedź nr 142:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 8 poz. 41 leku w postaci tabletek drażowanych zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 143 - Pakiet nr 9 poz. 60, 61:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 9 poz. 60,61 leku w postaci tabletek powlekanych jedynych dostępnych na rynku ?

**Odpowiedź nr 143:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 9 poz. 60, 61 leku w postaci tabletek powlekanych zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 144 - Pakiet nr 11 poz. 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 11 poz. 3 leku w postaci ampułek jedyny dostępny na rynku ?

**Odpowiedź nr 144:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 11 poz. 3 leku w postaci ampułek zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 145 - Pakiet nr 12 poz. 3, 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 12 poz. 3,4 leku w postaci tabletek powlekanych jedynych dostępnych na rynku ?

**Odpowiedź nr 145:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 12 poz. 3, 4 leku w postaci tabletek powlekanych zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 146 - Pakiet nr 15 poz. 2, 3:**

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu 1 producenta w pak 15 poz. 2 i 3 , nie ma możliwości spełnienia takiego wymogu?

**Odpowiedź nr 146:**

Zamawiający rezygnuje z wymogu 1 producenta w pak 15 poz. 2 i 3.

**Pytanie nr 147 - Pakiet nr 72 poz. 50, 61:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 72 poz. 50 i 61 leku w postaci tabletek powlekanych jedynych dostępnych na rynku ?

**Odpowiedź nr 147:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 72 poz. 50 i 61 leku w postaci tabletek powlekanych zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 148 - Pakiet nr 55 poz. 3, 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 55 poz. 3 i 4 leku w postaci tabletek powlekanych jedynych dostępnych na rynku ?

**Odpowiedź nr 148:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 55 poz. 3 i 4 leku w postaci tabletek powlekanych zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 149 - Pakiet nr 16 poz. 21:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 16 poz. 21 leku w postaci kapsułek jedynych dostępnych na rynku ?

**Odpowiedź nr 149:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 16 poz. 21 leku w postaci kapsułek zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 150 - Pakiet nr 22 poz. 33, 34:**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 22- Leki 17 pozycji 33 i 34 celem złożenia oferty przez większą liczę wykonawców, skutkującą korzyścią ekonomiczną dla Szpitala.

**Odpowiedź nr 150:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 22- Leki 17 pozycji 33 i 34. Zgodnie z odpowiedzią z Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej nie ma możliwości opublikowania modyfikacji, która pozwoliłaby na dodanie nowej części zamówienia i wyodrębnienie pozycji z aktualnego pakietu w związku z tym, Zamawiający usuwa poz. 33, 34, które zostaną ogłoszone w odrębnym postępowaniu przetargowym.

**Pytanie nr 151 - Pakiet nr 22 poz. 35, 36:**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 22- Leki 17 pozycji 35 i 36 celem złożenia oferty przez większą liczę wykonawców, skutkującą korzyścią ekonomiczną dla Szpitala.

**Odpowiedź nr 151:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 22- Leki 17 pozycji 35 i 36. Zgodnie z odpowiedzią z Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej nie ma możliwości opublikowania modyfikacji, która pozwoliłaby na dodanie nowej części zamówienia i wyodrębnienie pozycji z aktualnego pakietu w związku z tym, Zamawiający usuwa poz. 35, 36, które zostaną ogłoszone w odrębnym postępowaniu przetargowym.

**MODYFIKACJA SPECYFIKACJI ASORTYMENTOWO-CENOWEJ**

Zamawiający dokonuje również modyfikacji specyfikacji asortymentowo-cenowej w zakresie pakietów nr 44, 49, 74 zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Z poważaniem

**PRZEWODNICZĄCY**  
**KOMISJI PRZETARGOWEJ**  
*Grodzińskie*

Otrzymali:

1. [www.zsm.com.pl](http://www.zsm.com.pl)
2. a/a

*Grodzińskie*  
*Grodzińskie*