

Data zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego: 30.04.2019 r.

Wysokie Mazowieckie dn. 30.04.2019 r.

**Wg rozdzielnika**

**Dotyczy: Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup leków. Nr sprawy 15/2019**

**Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 52 poz. 146:**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 52 poz. 146 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *Bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Trilac x 20 kps. W ilości 450 op.**

**Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 39:**

Czy Zamawiający w pakiecie 39 dopuści: worek 3-komorowy do żywienia pozajelitowego bez elektrolitów o pojemności do 1500ml do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową. Zawartość azotu 10g, energia niebiałkowa 1195kcal?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 40:**

Czy Zamawiający w pakiecie 40 dopuści: worek 3-komorowy do żywienia pozajelitowego drogą centralną zawierający roztwór aminokwasów, emulsję tłuszczową MCT/LCT, węglowodany i elektrolity. Objętość do 1050 ml, zawartość azotu 5 g, energia niebiałkowa 740 kcal?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 41:**

Czy Zamawiający w pakiecie 41 dopuści: worek 2-komorowy do żywienia pozajelitowego drogą centralną zawierający roztwór aminokwasów, elektrolity i glukozę; nie zawierający emulsji tłuszczowej. Objętość 1000 ml, zawartość azotu 6,8 g, energia niebiałkowa 600 kcal?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 59 poz. 11:**

Czy Zamawiający w pakiecie 59 w pozycji 11 dopuści: Sterofundin ISO, który nie tylko zawiera zbliżoną do składu osocza ilość jonów sodowych, potasowych, magnezowych i wapniowych, ale także zawiera aniony organiczne. Aniony, które zostają zmetabolizowane do wodorowęglanów i zapobiegają rozwojowi kwasicy, która może powstać w przypadku wlewu pozbawionych tychże wodorowęglanów roztworów. Sterofundin ISO jest wolny od

cytrynianów, które są silnymi antykoagulantem oraz mleczanów. Octany i jabłczany zawarte w Sterofundin ISO metabolizowane są we wszystkich tkankach. Sterofundin ISO 500 ml zawiera w swoim składzie:

Skład	Steofundin ISO (mosm/l)
Na+	145
K+	4
Ca <sup>2+</sup>	2,5
Mg <sup>2+</sup>	1
Cl-	127
wodorowęglany	
octany	24
jabłczany	5
Osmolarność In vitro	309
Osmolarność In vivo	286

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 53 poz. 52:**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock TM (Cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 53 poz. 52:**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. W kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 8:**

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.3.? Szczegółowe terminy dostaw wynikają z par. 8.3.

Umowy. Nadto w przypadku, gdy leki będzie dostarczał kurier Wykonawca nie jest w stanie sprecyzować dokładniej godziny dostawy.

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 6.2.c. z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Czy Zamawiający zmieni w par. 6.3. wysokość odsetek należnych Wykonawcy na odsetki ustawowe? Obecna ich wysokość jest zdecydowanie zaniżona z niekorzyścią dla Wykonawcy.

Czy Zamawiający dopisze w par. 7.2. na końcu frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 11.3? realizowanie uprawnień z reklamacji jakościowej opisano par. 11.2 i zgodnie z nim Wykonawca rozpatruje reklamację w terminie 3 dni

roboczych. Tymczasem zapis par. 11.3 abstrahuje w ogóle od tej procedury, stanowiąc, że Zamawiający zwraca towar i dokonuje dostawy zastępczej. Jaka jest zatem relacja pomiędzy par. 11.2 (określającym tryb reklamacji), a par 11.3, z którego wynika, że takich reklamacji nie będzie – towar będzie zwracany? Wykonawca zwraca uwagę, że jednostronna decyzja o zwrocie towaru jest sprzeczna z prawem- Wykonawca ma prawo ustosunkować się do zgłoszonej reklamacji i rozpatrzyć ją.

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 12.II.3? realizowanie uprawnień z reklamacji jakościowej opisano w par. 11.2 i zgodnie z nim Wykonawca rozpatruje reklamację w terminie 3 dni roboczych. Tymczasem zapis par. 12.II.3 abstrahuje w ogóle od tej procedury, stanowiąc, że Zamawiający zwraca towar i dokonuje dostawy zastępczej. Jaka jest zatem relacja pomiędzy par 11.2 (określającym tryb reklamacji), a par 12.II.3, z którego wynika, że takich reklamacji nie będzie – towar będzie zwracany? Wykonawca zwraca uwagę, że jednostronna decyzja o zwrocie towaru jest sprzeczna z prawem – Wykonawca ma prawo ustosunkować się do zgłoszonej reklamacji i rozpatrzyć ją.

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy istotnych postanowień umowy.**

**Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 1 poz. 7-10:**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 1 poz. 7-10 (Enoxaparinum natr.) do oddzielnej grupy, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie nr 10 dot. Pakietu nr 15:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż wymienione w SIWZ wielkościach opakowań: pozycja 2 – proponujemy opakowanie 108 tabl. Zamiast 90 tabl. Jak należałoby dokonać przeliczenia- zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę 29,16 opakowanie. Imdapamidn tabl. O dowolnym uwalnianiu w opakowaniach konfekcjonowanych a 108 tabl.**

**Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 43 poz. 1:**

Czy Zamawiający w pakiecie 43 wydzieli pozycję 1 tj: Wodny 20% r-r glicerofosforanu sodu do żywienia pozajelitowego – obecnie skonstruowany pakiet ogranicza możliwość przystąpienia większej liczbie producentów?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie nr 12 dot. Pakietu 43 poz. 3:**

Czy Zamawiający w pakiecie 43 w pozycji 3 dopuści zestaw witamin Viantan, który jest aktualnie jedynym preparatem o składzie zgodnym z obowiązującymi zaleceniami, zawierającym wszystkie witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach, w tym witaminę K, w jednej fiole?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 48 poz. 1,2,3**

Czy Zamawiający dopuści w pak. 48, poz. 1,2,3 Budezonid (Nebbud) 0,125 mg/ml, 0,25 mg/ml x 20; 0,5 mg/ml x 20, aby był w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie określił szczególnych wymagań co do formy konfekcjonowania leku.**

**Pytanie nr 14 dot. Pakietu nr 48 poz. 1,2,3**

Czy Zamawiający dopuści w pak. 48, poz. 1,2,3 Budezonid (Nebbud) 0,125 mg/ml, 0,25 mg/ml x 20; 0,5 mg/ml x 20, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 15 dot. Pakietu nr 92:**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w płynie na bazie rodników nadtlenkowych przeznaczonego do stosowania na rany oraz błony śluzowe tj. opatrywanie, nawilżanie i odkażanie o szerokim spektrum działania wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów wraz z działaniem sporobójczym, bez zawartości octenidyny, poliheksanidyny, jodu, chlorheksydyny, alkoholu, środków konserwujących, gotowy do użycia, bezbarwny.

Możliwość stosowania u dzieci od 1 dnia życia , a także przy zabiegach okulistycznych w pobliżu oka, płukania jam ciała w tym otrzewnej oraz pola operacyjnego. Wyrób medyczny kl. III. Preparat nie wpływający negatywnie na proces gojenia się ran, nie powodujący bólu, konfekcjonowanego w opakowaniach 250 ml. Zwracamy również Państwa uwagę na fakt potwierdzonego narastanie oporności szczepów bakterii na octenidynę zawartą w preparatach.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ- pytanie zadane bez związku z asortymentem zawartym w pakiecie 92.**

**Pytanie nr 16:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.2 ppkt b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 20% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu §6 ust.3 projektu umowy, dotycząca ograniczenia wysokości naliczenia odsetek tylko do 0,01% za każdy dzień, ponieważ jest sprzeczna z ustawą z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych. Wyjaśnić należy, że zgodnie z art. 13 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. (Dz. U. z 2013 r. poz. 403) „*Postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, są nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy*”. Art. 13 ww. ustawy ustanawia zatem wprost rygor nieważności postanowień umownych ograniczających lub wyłączających prawa wierzyciela m.in. z art. 8 ust 1 ww. ustawy, uprawniających wierzyciela do dochodzenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych.

3. Do treści §8 ust.4 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."

4. 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 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 §8 ust.6 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

5. Ze względu na to, że zapis §10 ust.2 myślnik trzeci projektu umowy jest niejednoznaczny, prosimy o podanie przykładów przez Zamawiającego, które będą podstawą ( przyczyną) do jego odstąpienia od umowy jeśli Dostawca odmówi dostarczenia towaru?

6. Do treści § 10 ust.2 myślnik trzeci 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."

7. Do treści §11 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką zawartą w 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."

8. Do treści § 12 ust. II pkt 3 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką zawartą w 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."

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy istotnych postanowień umowy.**

**Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 52 poz. 15:**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 15 w pakiecie 52 zaoferowanie Zino Dr – zasypka (op. 100g)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 18 dot. Pakietu 102 poz. 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiet 102 poz. 3 na zaoferowanie leku Lioton 1000\* 30g żel? Jak przeliczyć ilość opakowań? Czy zaoferować ilość w przeliczeniu 1:1 czyli 100op? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat, mimo wyższej dawki i większego opakowania.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Lioton 1000. Ilość proszę wycenić 1:1- 100 op.**

**Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 43 poz. 2 i 3:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 43 poz. 2 i 3. Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie nr 20 dot. Pakietu nr 53 poz.21:**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 53, pozycja 21, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

**Pytanie nr 21 dot. Pakietu nr 52 poz. 111:**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 52 pozycji 111 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Pytanie nr 22 dot. Pakietu nr 66 poz. 4 i 5:**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 66 pozycja 4 i 5 (Metamizolum natricum inj. 1 g/2 ml x 5 amp...) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

**Pytanie nr 23 dot. Pakietu nr 66 poz. 1,2,3:**

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

**Pytanie nr 24 dot. Pakietu nr 47 poz. 1:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% w pakiecie nr 47 poz. 1 był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

**Pytanie nr 25 dot. Pakietu nr 53 poz. 108:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 53 poz. 108 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Pytanie nr 26 dot. Pakietu nr 63 poz. 61 i 62:**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 63 pozycji 61 i 62 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź na pyt. 20-26: Zamawiający określił swoje wymagania w SIWZ.**

**Pytanie nr 27 dot. Pakietu 18 poz. 1 i 16:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 i 16 z pakietu 18 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składanie ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie nr 28 dot. Pakietu 18 poz. 1:**

Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz. 1 ma na myśli dietę do żywienia pozajelitowego wspomagającego leczenie ran zawierającą minimum 0,85 g/100 ml argininy oraz 1,9g/100g Zn; 9,2g/100 ml Selenu, Wit. C. 36,5 mg/100ml oraz Wit. E 7,2 mg/100 ml, opakowanie 1000 ml? Suplementacja argininy powoduje wzrost poziomu hydrosyroliny, przyspiesza syntezę kolagenu oraz reepitelizację (odbudowanie naskórka). Zgodnie z zaleceniami Pol. Tow. Chir. Naczy. Dzienną dawkę 12 g l-argininy/dobę. W Cubisonie 1500 ml/dobę – otrzymujemy dawkę 1,275 g argininy. Ponadto Wit. E z synergii z Wit. C, selenem, Chromem i Cynkiem zwiększa syntezę kolagenu co przyczynia się do szybszego gojenia ran. Zostało to dowiedzione w badaniu Ceredy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 29 dot. Pakietu nr 18 poz. 16:**

Czy zamawiający w pakiecie 18 poz. 16 ma na myśli dietę kompletną, wysokobiałkową dla krytycznie chorych pacjentów, hiperkaloryczną 1,28 kcal/ml. Opartą głównie na białku kazeinowym. Zawierająca 7,5 g białka/100 ml, 1,5 g błonnika/100ml. O osmolarności nie wyższej niż 270mOsm/l. Niska osmolarność zmniejsza ryzyko biegunek osmotycznych u pacjentów żywionych dietą dojelitową. Opakowanie 500 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 53 poz. 71:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 72-73 z Pakietu nr 53 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: NIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 52 z pakietu nr 53 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwość na składanie ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 12:**

W związku z tym, że na rynku polskim znajdują się obecnie trzy produkty sevofluranu, zwracamy się zapytaniem, czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 12 preparat sevofluranu Sojourn firmy Bioton bez domieszki wody? Zawarty w SIWZ opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednego producenta firmę Abbvie i jej produkt Sevorane. Struktura chemiczna sevofluranu jest podobna do struktury chemicznej eteru dietylowego oraz haloformu (chloroformu, fluoroformu), co za tym idzie zachowuje się jak rozpuszczalnik organiczny. Sevofluran może powodować miejscowe osłabienie lub uszkodzenie polimerów organicznych, takich jak polietylen, naftalina, czy żywica fenolowa. Ponadto w procesie produkcji plastiku dodaje się wiele substancji mających polepszyć jego właściwości. Dodatki te mogą potencjalnie działać jako kwasy Lewisa i przeniknąć do zawartości powodując jego rozkład. Woda zawarta w Sevorane ma działać jak inhibitor kwasów Lewisa. Sojourn w szklanej butelce nie wymaga domieszki wody ponieważ nie jest narażony na działanie kwasów Lewisa.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 32 dot. Pakietu nr 12:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 12 sewofluran Sojourn, którego dystrybutorem jest Polska Firma BIOTON, którego butelki z konektorami wielorazowego użytku umożliwiają napełnianie parownika tylko płynem najwyższej jakości (bez objawów procesu degradacji). Butelki z fabrycznie montowanym konektorem nie dają takiej możliwości. Sojourn jest jedynym Sewofluranem z 5-letnim okresem ważności (co świadczy o stabilności i trwałości produktu). Sevofluran jest najbardziej narażony na działanie kwasów Lewisa w trakcie procesów produkcji, gdzie mogą zostać zainicjowane niebezpieczne procesy degradacji – Stability of inhalational anaesthetic agents; Robert Musioł; Anaesthesiology Intensive Therapy, 2009, XLI, 1;42-46. W przypadku Sojournu wszystkie etapy produkcji (produkcja, rozlewanie i pakowanie) mają miejsce w jednej fabryce (Bethlehem, USA), co umożliwia skuteczną kontrolę jakości produktu. Konsekwencją takiego postępowania jest brak wycofań jakichkolwiek produktów (w tym SewoFluranu) wprowadzonych na rynek przez firmę Piramal. Sojourn jest na rynku od 2007 roku. Stosowany jest w wielu krajach na całym świecie. Posiada certyfikat FDA i MHRA.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 12:**



Czy Zamawiający w Pakiecie 12 Sevofluranum, dopuści produkt leczniczy Sevoflurane Baxter 250 ml płyn w butelce aluminiowej odpornej na uszkodzenia mechaniczne, o zawartości wody poniżej 0,003% (lub 300ppm), wraz dzierżawą parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego?

**UZASADNIENIE:**

Preparat: Sevoflurane Baxter 250ml posiada identyczne wskazania. Mniejsza zawartość wody w naszym preparacie wynika z innego rodzaju opakowania tj. butelka aluminiowa, pokryta od wewnątrz żywicą epoksyfenolową, która jest pozbawiona cech kwasu Lewisa, który mógłby powodować rozpad sewofluranu. Jednocześnie chcemy się powołać na zapis w Farmakopei Stanów Zjednoczonych:

„Wymagania dotyczące zawartości wody zostały zmienione, ponieważ sewofluran powinien zawierać śladowe ilości wody w celu zapobiegania rozkładowi produktu podczas przechowywania w pojemnikach szklanych. Jeżeli produkt pakowany jest do pojemników nie zawierających szkła lub pojemników nie posiadających miejsc kwasowych Lewisa, nie ma potrzeby obecności wody”.

„Sevoflurane Baxter posiada zawartość wody nie większą niż 130 ppm i wykazano, że jest stabilny. Nie obserwowano tworzenia fluorowodoru ani innych produktów rozpadu sewofluranu w warunkach normalnego lub przyspieszonego badania stabilności”.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 12 poz. 1:**

Czy zgodnie z SIWZ, (XVII. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy (...) 4.) oraz Umową będącą załącznikiem do SIWZ w brzmieniu: § 7 (...) 4. Zamawiający dopuszcza zmianę cen jednostkowych preparatów objętych umową w przypadku zmiany wielkości opakowania oraz dawki z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową (dotyczy także zakupu interwencyjnego). Zmiana taka wymaga pisemnej zgody zamawiającego (...), Zamawiający w pakiecie nr 12 pozycja 1 wymaga wyceny i dostarczania opakowań handlowych? Czy tym samym wymaga przeliczenia ilości jednostkowych opakowań na pełne opakowania handlowe z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ oraz istotnymi postanowieniami umowy.**

**Pytanie nr 35 dot. Pakietu nr 12:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 wymaga wyceny dzierżawy czy wymaga użyczenia parowników? Brak jednoznacznej odpowiedzi Zamawiającego stanowi podstawę do unieważnienia postępowania w zakresie pakietu 12.

**Odpowiedź: W SIWZ jednoznacznie określono iż zamawiający wymaga dzierżawy.**

**Pytanie nr 36 dot. Pakietu nr 12:**

Czy Zamawiający wymaga dostarczania produktu równoważnego w zakresie składu, dawki, objętości, wskazań i przeciwwskazań oraz zapisów zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia w ZAC tj. Sevoflurane płyn do inhal.250 ml z fabrycznie zamontowanym na każdej butelce systemem napełniania parownika i zawartością wody do 0,1%?

**Odpowiedź: Wymagania Zamawiającego zostały określone w SIWZ.**

**Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 52 poz. 146 i 147:**

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie **liofilizowanych kultur bakterii** (a nie mikroenkapsulowanych)? *(Informujemy, że nie istnieją techniczne metody weryfikacji stężenia żywych kultur bakterii w gotowych preparatach wyprodukowanych techniką mikroenkapsulacji, zatem nie ma żadnej pewności, czy w takich preparatach rzeczywiście występują żywe kultury bakterii probiotycznych)*

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu niewymagającego przechowywania w lodówce?

**Odpowiedź: Wymagania Zamawiającego zostały określone w SIWZ.**

**Pytanie nr 38 dot. Pakietu nr 16:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 produkt Imipenem pakowany po 10 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 39 dot. Pakietu nr 17 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 17 pozycji 1 produktu leczniczego Linezolid r-r do wlewu dożylnego 2mg/ml 300 ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 40 dot. Pakietu nr 17:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 17 produkt Linezolid pakowany po 10 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 41 dot. Pakietu nr 18 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 18 pozycji 1 diety wspomagającej leczenie ran, bogatoresztkowej, normokalorycznej (1,2 kcal/ml), opartej na białku mleka, zawierająca argininę, witaminy C i E, cynk; całkowita zawartość białka 6,0g/100ml, osmolarność 345 mOsm/l; % energii z : białka 20%, węglowodanów 47%, tłuszczów 30%, opakowanie typu worek 1000 ml?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 42 dot. Pakietu nr 18 poz. 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 18 pozycji 4 diety bezreszkowej, normokalorycznej (1 kcal/ml), zawierającej białko mleka (kazeina) oraz białko sojowe, zawartość białka 3, 8g/100ml; zawartość DHA+EPA 0,03g/100ml; % energii z : białka 15%, węglowodanów 55%, tłuszczów 30%, opakowanie typu worek 1000 ml?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 43 dot. Pakietu nr 18 poz. 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 18 pozycji 5 diety bezreszkowej, hiperkalorycznej (1,5 kcal/ml), zawierającej białka mleka (kazeina, serwatka); zawartość białka 5,6g/100 ml; zawartość DHA+EPA 0,05g/100ml; % energii z: białka 15%, węglowodanów 50%, tłuszczów 35%, opakowanie typu worek 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na litry?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 44 dot. Pakietu nr 18 poz. 8 i 9:**

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w pakiecie 18 poz. 8 i 9 Zamawiający wymaga identycznej diety o takiej samej pojemności?

**Odpowiedź: Proszę o zaoferowanie w poz. 8 diety o pojemności 500 ml w ilości 50 op.**

**Pytanie nr 45 dot. Pakietu nr 43 poz. 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 43 pozycja 3 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N-w fiolkach) i tłuszczach (Vitalipid N Adult-ampułki) konfekcjonowanych osobno? Preparat Vitalipid N Adult zawiera dodatkowo w swoim składzie witaminę K zalecaną w standardach żywienia pozajelitowego przez Polskie Towarzystwo Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu konfekcjonowanego osobno w ilości po 1200 fiolek.**

**Pytanie nr 46 dot. Pakietu nr 44:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 44 produkt leczniczy pakowany po 10 szt z możliwością przeliczenia?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 47 dot. Pakietu nr 59 poz. 11:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 59 pozycja 11 płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego zawierającego jony Na<sup>+</sup> - 141mmol/l, K<sup>+</sup> - 5 mmol/l, Ca<sup>++</sup> - 2mmol/l, Mg<sup>++</sup> - 1 mmol/l, Cl<sup>-</sup> - 109 mmol/l, Octany – 34 mmol/l, Cytryniany – 3 mmol/l?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 48 dot. Pakietu nr 61 poz. 2:**

Czy w związku z wycofaniem z produkcji płynu pediatrycznego Zamawiający w pakiecie 61 pozycja 2 będzie wymagał płynu o nazwie Benelyte – jest to obecnie jedyny płyn z przeznaczeniem dla dzieci od 1 dnia życia?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 49 dot. Pakietu nr 47:**

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 47 opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 50 dot. Pakietu nr 47:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 produkt leczniczy pakowany po 40 szt?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 51 dot. Pakietu nr 61 poz. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 61 poz. 2 produkt leczniczy pakowany po 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 52 dot. Pakietu nr 63 poz. 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 63 pozycji 4 urządzenia jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania/ dostrzykiwania płynu/leku z/do opakowania Extra Spike Plus KabiPac, który nie posiada zastawki zwrotnej, ale posiada dwa filtry: filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 3  $\mu\text{m}$  o bardzo wysokiej skuteczności bakteriologicznej wynoszącej > 99,999% (skuteczność bakteryjna testowana w warunkach 24 cm/sek., 96% RH, 20C, na urządzeniu aerozolowym Hendersona, przy wykorzystaniu Bacillus subtilis, oraz co bardzo istotne filtr cząsteczkowy o wielkości porów 5  $\mu\text{m}$ ?

**Odpowiedź: TAK pod warunkiem spełnienia wymogu kompatybilności z produktami zaoferowanymi w poz. 1-3.**

**Pytanie nr 53 dot. Pakietu nr 66 poz. 4 i 5?**

Czy Zamawiający w Pakiecie 66 pozycji 4 oraz 5 wyrazi zgodę aby produkt metamizole był dostarczany w opakowaniu x 10 ampulek?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 54 dot. Pakietu nr 66 poz. 4 i 5?**

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 66 pozycji 4 oraz 5 aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającymochrone przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 55 dot. Pakietu nr 66 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 poz. 1 oraz 2 produkt Ciprofloxacin pakowany po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 56 dot. Pakietu nr 66 poz.2 i 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 poz. 2 i 3 Kalium Chloratum pakowany po 20 ampulek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu Pottasium Chloride w op. 20 amp. w poz. 7,8.**

**Pytanie nr 57 dot. Pakietu nr 66 poz. 9:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 poz. 9 Natrium Chloratum pakowany po 50 ampulek?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 58 dot. Pakietu nr 66 poz. 10:**

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności wydzieli z pakietu 66 poz. 10?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie nr 59 dot. Pakietu 78 poz. 1 i 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 78 poz. 1 i 2 produkt leczniczy Cefepime w opakowaniu po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 60 dot. Pakietu 76:**

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 76, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane / zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za po-

mocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 61 :**

Czy Zamawiający wymaga prod. Leczn. Propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 62 dot. Pakietu nr 94 poz. 1 i 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 94 pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Levofloxacin w opakowaniu z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań x 10 sztuk?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 63 dot. Pakietu nr 5 poz. 2:**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 2 czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lohexol 350mg, jodu/ml 500ml x 6 fl. – występuje tylko w takim fasunku. Uprzejmie prosimy o informacje jak należy przeliczyć ilość opakowań.

**Odpowiedź: TAK, proszę wycenić 33,33 op.**

**Pytanie nr 64 dot. Pakietu nr 10 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma 0,2 mg/ml; 5ml, rozt.d/wst,5f?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 65 dot. Pakietu nr 18 poz. 18:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na użyczenie wymaganej ilości pomp?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 66 dot. Pakietu nr 25 poz. 1:**

Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74g x n 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 ?

**Odpowiedź: Wymagania określone zostały w SIWZ**

**Pytanie nr 67 dot. Pakietu nr 25 poz. 1:**

Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry – Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Wymagania określono w SIWZ**

**Pytanie nr 68 dot. Pakietu nr 52 poz. 268 i 269:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Rywaroksabanx x 100 tabl. Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie nr 69 dot. Pakietu nr 52 poz. 146:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diflos 60, kaps., 20szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 70 dot. Pakietu nr 52 poz. 223:**

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

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 71 dot. Pakietu nr 52 poz. 89:**

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

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 72 dot. Pakietu nr 52 poz. 286:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej maść pięciornikowa złożona na 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 73 dot. Pakietu nr 18 poz. 12:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 18 pozycji 12 diety bezresztkowej, normokalorycznej (1kcal/ml), zawierającej białko mleka (kazeina) oraz białko sojowe, zawartość białka 3,8 g/100ml; zawartość DHA+EPA 0,03g/100ml; % energii z: białka 15 %, węglowodanów 55%, tłuszczów 30%, opakowanie typu worek 500 ml?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 74:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy istotnych postanowień umowy.**

**Pytanie nr 75 :**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2:

2. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,07% wartości brutto dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy;**

b) w wysokości 0,07% wartości brutto dostawy za każdy dzień opóźnienia w usunięciu wad i usterek zgodnie z terminami określonymi w niniejszej umowie, **jednak nie więcej niż 10% wartości wadliwej części dostawy;**

c) za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy – w wysokości **10%** wynagrodzenia umownego **za niezrealizowaną część umowy.**

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy istotnych postanowień umowy.**

**Pytanie nr 76:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Dostawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 11 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy istotnych postanowień umowy.**

**Pytanie nr 77:**

Czy w załączniku nr 1 do SIWZ Zamawiający w kolumnie cena brutto ma na myśli cenę brutto za jednostkę miary?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 78 dot. Pakietu nr 97 poz. 3 i 4:**

Czy w pakiecie 97 poz. 3 i 4 Zamawiający dopuści wycenę opakowań a 100 tabl.?

**Odpowiedź: TAK**

**Kierownik Zamawiającego**

**Jacek Roleder**



