WCPiT/EA/381-20/2024 Poznań, 19.04.2024 r.

Uczestnicy postępowania

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków ogólnych, przeciwgruźliczych, leków odurzających, psychotropowych, leków z importu docelowego, albumin, wyciągów jadów owadów błonkoskrzydłych.**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019r. (t.j. Dz.U. z 2023 r. poz. 1605), Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ na podstawie art. 137 ust.1-2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych **zmienia treść SWZ,** **w części dotyczącej załącznika nr 1 do SWZ w formularzu asortymentowo-cenowym** w następujący sposób:

# Wszystkie zmiany są opisane w kolorze czerwonym w załączniku do niniejszego pisma.

***Zamawiający zmienia zapisy SWZ oraz publikuje zmodyfikowany załącznik nr 1 formularz asortymentowo cenowy pod nazwą:* *„19.04.2024 Zalacznik nr 2 - opis przedmiotu zamówienia, formularz asortymentowo-cenowy”***

# Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r. **(t.j. Dz.U. z 2023 r. poz. 1605**) Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia:

**Zestaw pytań nr 1:**

# Dotyczy pakietu nr 3 poz. 231

# „Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?”

# Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem […]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

# Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Zestaw pytań nr 2:**

1. Dotyczy wzoru umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Dotyczy § 1 ust. 3 wzoru umowy - termin ważności

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy dla pakietu nr 18? Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający. Jeśli nie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany za uprzednią zgodą Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy – termin dostawy

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 18 nie są lekami ratującymi życie i nie wymagają dostaw w ciągu 1 dnia roboczego od chwili złożenia zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, zamawiający wydłuży termin dostawy do 2 dni roboczych dla pakietu nr 18? Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadzają nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Dotyczy § 2 ust. 3 wzoru umowy – dostawy nagłe

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w części nr 18 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw niezwłocznie po otrzymaniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 3 wzoru umowy nie będzie miał zastosowania w stosunku do części nr 18. Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków są nieproporcjonalne w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Dotyczy § 2 ust. 10 pkt 2) wzoru umowy – reklamacje

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie asortymentu wolnego od wad ilościowych i rodzajowych do 3 dni roboczych od chwili zgłoszenia reklamacji dla pakietu nr 18? Standardowy termin rozpatrzenia reklamacji to 14 dni kalendarzowych. Termin 1 dnia roboczego w przypadku powyższych reklamacji jest zbyt krótki na wykonanie wewnętrznych czynności sprawdzających prawidłowość dostawy oraz przygotowanie wymiany towaru.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

**Zestaw pytań nr 3:**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 29, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci fiolki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 1 pozycja 29 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycja 51, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci fiolki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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: Pytanie zawiera błąd, w pakiecie 12 nie ma pozycji nr 51.**

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

**Odpowiedź: Pytanie zawiera błąd, w pakiecie 12 nie ma pozycji nr 51.**

1. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 12 pozycja 51 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź: Pytanie zawiera błąd, w pakiecie 12 nie ma pozycji nr 51.**

**Zestaw pytań nr 4:**

1. Czy Zamawiający w par. 2.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Czy Zamawiający w par. 2.2. wykreśli ostatnie zdanie? Skoro termin dostawy liczony jest w dniach roboczych, co zapisano w umowie w tymże punkcie, to nigdy ostatni dzień terminu nie przypadnie w dzień wolny ani w sobotę. Zapis ten myli liczenie terminu w dniach roboczych z liczeniem terminu w dniach – w tym ostatnim wypadku zgodnie z KC, jeśli ostatni dzień terminu przypada w dzień wolny od pracy, termin kończy się najbliższego dnia roboczego. Dla zamówienia złożonego np. w piątek termin 2 dni roboczych upływa we wtorek, a termin 2 dni – w poniedziałek. Zapisy par 2.2 oznaczają obecnie, że dostawa następuje 1 dnia roboczego zawsze do godz. 11.00 (czytając razem zdanie pierwsze i zdanie ostatnie par. 2.2), co nie wydaje się być intencją Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Czy Zamawiający mając na uwadze treść par. 2.3 umowy oczekuje, że zamówienia „w przypadku nagłej potrzeby” mogą być składane całodobowo? Wykonawca oferuje dostawę w terminie 12 godzin od daty złożenia zamówienia, natomiast nie ma możliwości całodobowego zamawiania produktów. Dział zamówień czynny jest w standardowych godzinach pracy biurowej w dni robocze. Wykonawca nie jest w stanie utrzymywać całodobowo personelu w celu przyjmowania zamówień na leki, nie ma takiego obowiązku na podstawie przepisów dotyczących obrotu lekami, zaś ewentualne zamówienia całodobowe wymagałyby zmiany regulaminu pracy u Wykonawcy. W świetle powyższego Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekuje dostępności całodobowo maila w celu złożenia zamówienia, a jeśli tak – Wykonawca wnosi o zmianę zapisu na taki, gdzie zamówienia przyjmowane są w dni robocze w typowych godzinach pracy (np. w godzinach pracy Szpitala).

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.8? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 2.9 i nast. i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniósł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono przyjęcia” „zwrócono towar”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Czy Zamawiający zmieni termin załatwienia reklamacji ilościowej i błędów rodzajowych wskazany w par. 2.10.2 na 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 1 dnia roboczego nie jest możliwe.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Czy Zamawiający w par. 3.5 odstąpi od wymogu obniżenia ceny „w tym samym stopniu”? Oczywistym jest, że cena urzędowa jest ceną maksymalną, jednak możliwa jest sytuacja w której pomimo obniżenia ceny urzędowej cena ofertowa (umowna) jest nadal niższa od urzędowej, albo wystarczy ja obniżyć w mniejszym stopniu. W takiej sytuacji wymóg proporcjonalnego obniżenia ceny grozi Wykonawcy rażącą strata – skalkulował on cenę na minimalnym poziomie, jest ona nadal niższa od urzędowej i wobec tego nie może jej obniżyć ‘w tym samym stopniu”. Cena ofertowa nie jest kalkulowana w stosunku do ceny urzędowej, lecz w odniesieniu do faktycznych kosztów i polityki cenowej Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Czy Zamawiający w par. 3.5. dopisze na końcu frazę: „Zmiany ceny leku przewidziane w niniejszym przepisie nie będą miały zastosowania, jeżeli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej niż zmienione ceny”?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Czy Zamawiający w par. 3.15 dopisze, że wskutek zastosowania tego wskaźnika cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia ‘wskaźnika inflacji’ żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek ‘ujemnego wskaźnika inflacji’ nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 4.1.1. z 2 % do wartości max. 0,2 %? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 4.1.2. z 2 % do wartości max. 0,2 %? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie zapisu par 4.5.2 umowy - „nakaz zajęcia majątku” -gdyż takie pojęcie nie występuje w polskim prawie. Gdyby Zamawiającemu chodziło o zajęcie komornicze ruchomości dokonane w toku egzekucji, to należy podkreślić, że co do zasady nie rodzi to żadnego ryzyka po stronie Zamawiającego i jest wewnętrzną sprawą Wykonawcy, niemającą wpływu na realizację zobowiązań i wykonywanie zawartych umów. Nieważność tego zapisu potwierdziła KIO w szeregu orzeczeń (KIO 2304/14, KIO 298/11).

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Czy Zamawiający w par. 4.6 dopisze „z zastrzeżeniem nabycia minimalnego wolumenu określonego w par. 2.6”? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zajść może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 miał na myśli lek Enoxaparin sodium w postaci ampułko-strzykawki?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, że wymagana postać dla pozycji w pakiecie nr 9 to ampułko-strzykawki.**

**Zestaw pytań nr 5:**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1:

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

1) za zwłokę w realizacji dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto danej dostawy, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danej dostawy

2) za zwłokę w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy na nowy w wysokości 0,5% wartości brutto danego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danego asortymentu

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień bez zmiany.**

**Zestaw pytań nr 6:**

1. Dotyczy

Pak. 3 poz. 138

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : kapsułka?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : kapsułka.**

1. Dotyczy

Pak. 24 poz. 13,14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki.**

1. Dotyczy

Pak. 1 poz.78

Pak. 3 poz. 16,17,23,24,59,70,93,116,163,194,197,247,258,

Pak. 11 poz. 6,

Pak. 24 poz.17,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki** **powlekanej.**

1. Dotyczy

Pak. 1 poz.51

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki drażowanej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki drażowanej.**

1. Dotyczy

Pak. 1 poz.44

Pak. 2 poz.28,

Pak. 3 poz.200,201,

Pak. 24 poz. 45,46,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki/tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki/tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu.**

1. Dotyczy pak. 24 poz. 32,34,37,38

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki powlekanej o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Jedna tabletka powlekana o zmodyfikowanym uwalnianiu zawiera odpowiednio : 10 mg ;30 mg ; 60 mg; 100 mg siarczanu morfiny (Morphini sulfas).

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki powlekanej o zmodyfikowanym uwalnianiu.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego:

Lidocaine 1%,10mg/ml;20ml, rozt.d/wst., 5amp?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat równoważny: Lidocaine 1%,10mg/ml;20ml, rozt.d/wst., 5amp.**

1. Dotyczy pak. 1 poz.34

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Lidocaine 2% 20mg/ml; 5ml,rozt.d/wstrz.,10amp w ilości zgodnej z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 35

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego:

Lidocaine 2% 20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat równoważny: Lidocaine 2% 20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp.**

1. Dotyczy pak. 1 poz. 52

Czy Zmawiający dopuści do wyceny:

Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

( preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat opisany w powyższym pytaniu, pod warunkiem zapewnienia Zamawiającemu dostaw preparatu do końca trwania umowy lub odpowiednika spełniającego wymogi SWZ, w tej samej cenie.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 57.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci \*20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem wskazanym przez Zamawiającego - Kalium chloratum 15% ,150mg/ml;20ml,inj,20 amp?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Dotyczy pak. 1 poz. 72

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Starazolin HydroBalance PPH, krople do oczu, 2 x 5 ml ( wyrób medyczny)?

W przypadku odpowiedzi negatywnej bardzo proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej preparatu, który należałoby zaoferować.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat równoważny: Lidocaine Starazolin HydroBalance PPH, krople do oczu, 2 x 5 ml ( wyrób medyczny).**

1. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5

W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert krem, barierowy, 250 g (wyrób medyczny; stawka VAT 8%)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat Sudocrem Expert krem, barierowy, 250 g (wyrób medyczny; stawka VAT 8%).**

1. Dotyczy pak. 2 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ZinoDr.,krem,barier-ochron.,o dział.piel-reg,250 g ( kosmetyk)?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Dotyczy pak. 2 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,250 g ( kosmetyk)?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Dotyczy pak. 2 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Calcium 300 Uni-Phar, tabl. musujące, czyste,20 szt (suplement diety)?

2 tabletki zawierają:

węglan wapnia – 600 mg, wapń – 240 mg (30% RWS)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat Calcium 300 Uni-Phar, tabl. musujące, czyste, 20 szt (suplement diety).**

1. Dotyczy pak. 2 poz.19

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Sora Med, płyn, do zwalczania wszawicy, 100 ml w ilości 2,5 op. wyrób medyczny ( po przeliczeniu gramatury) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat Sora Med, płyn, do zwalczania wszawicy, 100 ml w ilości 2,5 op. wyrób medyczny (po przeliczeniu gramatury) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego.**

1. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 25.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kaps. ( Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25) posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Dotyczy pak. 2 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Glukoza, prosz.d/przyg.roztw.doustn.,75 g o kategorii rejestracji: środek spoż. specj. przezn. med.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat Glukoza, prosz.d/przyg.roztw.doustn.,75 g o kategorii rejestracji: środek spoż. specj. przezn. med.**

1. Dotyczy pak. 2 poz.31

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 1 150 op. po przeliczeniu pojemności bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 1 150 op. po przeliczeniu pojemności bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego.**

1. Dotyczy pak. 2 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji – suplement diety?

np. Trilac plus forte, krople, 5 ml

krople probiotyczne zawierające aż 5 miliardów bakterii, w skład których wchodzą cztery szczepy bakterii kwasu mlekowego: Lacticaseibacillus rhamnosus GG ATCC 53103, Bifidobacterium animalis ssp. lactis BLC1, Lactobacillus acidophilus LA3, Lactobacillus delbrueckii ssp. bulgaricus SP96 o ugruntowanym działaniu i profilu bezpieczeństwa.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji – suplement diety**

**opisany w pytaniu powyżej.**

1. Dotyczy pak. 2 poz.55

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \*50 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \*50 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

1. Dotyczy pak. 2 poz. 60

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Timohep, 100 mg, tabl., 100 szt ( TIMONACICUM) ?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Dotyczy pak. 2 poz.5 poz.65

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 6ml, 25 strzyk.?

100 g żelu zawiera:

• Woda oczyszczona

• Glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza (środek smarny)

• Chlorowodorek lidokainy (środek znieczulający miejscowo)

• Glukonian chlorheksydyny - stężenie 20% (Antyseptyczny),

• Hydroksybenzoesan metylu (środek konserwujący)

• Hydroksybenzoesan propylu (środek konserwujący)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 6ml, 25 strzyk.**

1. Dotyczy pak. 3 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat** **Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.**

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 55

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu:

Alvesco 160, 160 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 42,50 op.?( po przeliczeniu dawek)

( opakowanie \*60 dawek – niedostępne)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat** **Alvesco 160, 160 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 42,50 op.**

1. Dotyczy pak. 3 poz. 75

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat od innego Producenta niż pozycje 76 i 77?

Z racji wymogów SWZ dla poz. 76 i 77 brak możliwości zaoferowania produktów w poz. 75-77 od jednego Producenta.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat od innego Producenta niż pozycje 76 i 77.**

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 103

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu:

Salmex, (250 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.do inhal., 60 dawek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat** **Salmex, (250 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.do inhal., 60 dawek.**

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 105

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu:

Salmex, (500 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.do inhal., 60 dawek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat** **Salmex, (500 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.do inhal., 60 dawek.**

1. Dotyczy pak. 3 poz. 120

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

GlucaGen 1mg HypoKit,prosz,rozp.d/sp.r.d/wstrz,1fiolka?

6.5 Rodzaj i zawartość opakowania

Opakowanie produktu leczniczego GlucaGen:

Fiolka wykonana z bezbarwnego szkła, zamknięta korkiem z bromobutylu i zakryta aluminiowym

kapslem.

Opakowanie rozpuszczalnika:

Ampułkostrzykawka wykonana z bezbarwnego szkła, zamknięta tłokiem z bromobutylu, wraz z igłą.

Fiolka zabezpieczona jest ochronnym plastikowym kapslem, który trzeba usunąć przed użyciem

produktu.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat** **GlucaGen 1mg HypoKit,prosz,rozp.d/sp.r.d/wstrz,1fiolka.**

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 127.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu:

Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, w ilości zgodnej z SWZ -175 op., który ma to samo działanie?

Heparinum GSK, 300 j.m./g, krem, 20 g – zakończona produkcja

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, po przeliczeniu ilości zgodnie z SWZ.**

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 196

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

NADROPARINUM CALCICUM, 5700 j.m/0,6ml, roztw.do wstrz.,10 amp-strz. ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga NADROPARINUM CALCICUM, 5700 j.m/0,6ml, roztw.do wstrz.,10 amp-strz.**

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 209,210

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Dotyczy pak. 3 poz.209,210

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie CHPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Dotyczy pak. 3 poz.220

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego: Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat** **w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego: Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt.**

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 221

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego: Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat** **w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego: Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt.**

1. Dotyczy pak. 3 poz. 231

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem […].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Dotyczy pak. 3 poz. 282,284; 285;

Czy Zamawiający dopuści, aby pozycje : 282,284 pochodziły od 1 Producenta a poz. 285 od innego Producenta?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści, aby pozycje : 282,284 pochodziły od 1 Producenta a poz. 285 od innego Producenta.**

1. Dotyczy pak. 3 poz.285

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Euphyllin Long, 300 mg, kaps.o zmodyfikowany uwalnianiu ,tw., 30 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Dotyczy pak. 3 poz.288

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp ( preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat opisany w powyższym pytaniu, pod warunkiem zapewnienia Zamawiającemu dostaw preparatu do końca trwania umowy lub odpowiednika spełniającego wymogi SWZ, w tej samej cenie.**

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 300

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Tuberculin PPD RT23 SSI, roztw.do wstrz.,1,5ml,10 fiol; preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat opisany w powyższym pytaniu, pod warunkiem zapewnienia Zamawiającemu dostaw preparatu do końca trwania umowy lub odpowiednika spełniającego wymogi SWZ, w tej samej cenie.**

1. Dotyczy pak. 24 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

PecFent,(100mcg/dawkę),aer.do nosa,1,55 ml (1butel),8 dawek?

( FENTANYLUM 0,1 MG W DAWCE)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat** **PecFent,(100mcg/dawkę),aer.do nosa,1,55 ml (1butel),8 dawek.**

1. Dotyczy pak. 24 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

PecFent(400mcg/dawkę),aer.do nosa,1,55 ml (1butel),8 dawek?

( FENTANYLUM 0,4 MG W DAWCE)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat** **PecFent(400mcg/dawkę),aer.do nosa,1,55 ml (1butel),8 dawek.**

1. Dotyczy pak. 24 poz. 51

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Ephedrinum h/chlor., 25 mg/ml;1ml,roztw.do wstrz.,10amp ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga Ephedrinum h/chlor., 25 mg/ml;1ml,roztw.do wstrz.,10amp.**

1. Dotyczy

Pak. 2 poz. 9,15,39,44,48,49,56

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: kosmetyk?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji: kosmetyk.**

1. Dotyczy

Pak. 1 poz. 72

Pak. 2 poz. 5,19,51,52,54,63,65

Pak. 3 poz. 126

Pak. 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: wyrób medyczny?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji: wyrób medyczny.**

1. Dotyczy

Pak. 2 poz.6

Pak. 3 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: pozostałe?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletka a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki ( twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że w pytaniu nie ma odniesienia do preparatu, którego dotyczy.**

1. Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że w pytaniu nie ma odniesienia do preparatu, którego dotyczy.**

1. Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie :

tabletki dojelitowe /kapsułki dojelitowe /tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że w pytaniu nie ma odniesienia do preparatu, którego dotyczy.**

1. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

• ampułki na fiolki ;

• fiolki na ampułki ?

**Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że w pytaniu nie ma odniesienia do preparatu, którego dotyczy.**

1. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że w pytaniu nie ma odniesienia do preparatu, którego dotyczy.**

1. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że w pytaniu nie ma odniesienia do preparatu, którego dotyczy.**

1. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że w pytaniu nie ma odniesienia do preparatu, którego dotyczy.**

1. Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę ma zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn . 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści , substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

Oprócz pozycji przy których w formularzu asortymentowym widnieje zapis „ nie zamieniać”

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - gramatury w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Oprócz pozycji przy których w formularzu asortymentowym widnieje zapis „ nie zamieniać”

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań - gramatury w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym,** **oprócz pozycji przy których w formularzu asortymentowym widnieje zapis „ nie zamieniać”.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę wielkości opakowań prepartów wziewnych , przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach ( dozach)

Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o „dawki” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych np.

Bufomix Easyhaler (160mcg+4,5mcg)/dawka; prosz.d/inh., 60 dawek ;

Bufomix Easyhaler (160mcg+4,5mcg)/dawka; prosz.d/inh., 120 dawek ;

Oprócz pozycji przy których w formularzu asortymentowym widnieje zapis „ nie zamieniać”

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty** **dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym, pod warunkiem zapewnienia Zamawiającemu dostaw preparatu do końca trwania umowy lub odpowiednika spełniającego wymogi SWZ, w tej samej cenie.**

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

**Odpowiedź: Zamawiający w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, dopuści preparat o takiej samej nazwie międzynarodowej i dawce dostępny na rynku, co preparat opisany w SWZ.**

**Zestaw pytań nr 7:**

1. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 29 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: Tak, Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej.**

1. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 29 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: Tak, Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej.**

1. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 40 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego 1,6 mld CFU pałeczek kwasu mlekowego w proporcjach: *Lactobacillus acidophilus 43,75%, Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus 12,5%, Bifidobacterium lactis 43.75*%?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 40 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego bakterie Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 41 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople zawierającego w 5 kroplach 5 mld CFU bakterii najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 53 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość Saccharomyces boulardii w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie nr 6 paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym przez MZ? Refundacja pasków testowych gwarantuje ciągłość dostaw pasków w okresie umowy przetargowej, gdyż wymusza na wykonawcy stałą dostępność pasków testowych w ofercie.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych były jednolite na opakowaniu i w instrukcji pasków zaoferowanych w Pakiecie nr 6, wskazując niezależnie od miejsca przechowywania pełen zakres temperatur, a nie tylko górną granicę?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie nr 6 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie nr 6 glukometry były zasilane powszechnie dostępnymi bateriami pastylkowymi CR 2032, lepiej zabezpieczonymi przed możliwością wycieku elektrolitu?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Zestaw pytań nr 8:**

1. Pakiet 1, Pozycja 33, Lidocaine h/chl 1% 20ml 5 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 1 poz. 33 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

1. Pakiet 1, Pozycja 33, Lidocaine h/chl 1% 20ml 5 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 1 poz. 33 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

1. Pakiet 1, Pozycja 33, Lidocaine h/chl 1% 20ml 5 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 1 poz. 33 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

1. Pakiet 1, Pozycja 34, Lidocaine h/chl 2% 2ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 1 poz. 34 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

1. Pakiet 1, Pozycja 34, Lidocaine h/chl 2% 2ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 1 poz. 34 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

1. Pakiet 1, Pozycja 34, Lidocaine h/chl 2% 2ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 1 poz. 34 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

1. Pakiet 1, Pozycja 34, Lidocaine h/chl 2% 2ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 1 poz. 34 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

1. Pakiet 1, Pozycja 35, Lidocaine hydrochloride 2% 20ml 5 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 1 poz. 35 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

1. Pakiet 1, Pozycja 35, Lidocaine hydrochloride 2% 20ml 5 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 1 poz. 35 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

1. Pakiet 1, Pozycja 35, Lidocaine hydrochloride 2% 20ml 5 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 1 poz. 35 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

1. Pakiet 1, Pozycja 81, Tramadol h/chl 100mg/2ml 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Pakiet 1, Pozycja 83, Tramadol h/chl 50mg/1ml 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Pakiet 3, Pozycja 181, Metamizole sodium 2,5g/5ml 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt Pyralgin 2,5g/5ml x 5 amp.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści produkt opisany w powyższym pytaniu, przy odpowiednim przeliczeniu ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.**

1. Pakiet 3, Pozycja 181, Metamizole sodium 2,5g/5ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Pakiet 3, Pozycja 181, Metamizole sodium 2,5g/5ml 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści produkt opisany w powyższym pytaniu, przy odpowiednim przeliczeniu ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.**

1. Pakiet 24, Pozycja 13, Lorazepam 1mg x 25 draż.: Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści powyższy lek w postaci tabletek.**

1. Pakiet 24, Pozycja 13, Lorazepam 1mg x 25 draż.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Pakiet 24, Pozycja 13, Lorazepam 1mg x 25 draż.: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Pakiet 24, Pozycja 14, Lorazepam 2,5mg x 25 draż.: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Pakiet 24, Pozycja 14, Lorazepam 2,5mg x 25 draż.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Pakiet 24, Pozycja 15, Midazolam 50mg/10ml x 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Pakiet 24, Pozycja 15, Midazolam 50mg/10ml x 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 24 poz. 15 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

1. Pakiet 24, Pozycja 16, Midazolam 5mg/ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Pakiet 24, Pozycja 16, Midazolam 5mg/ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt z pakietu 24 poz. 16 posiadał właściwości opisane w pytaniu powyżej.**

**Zestaw pytań nr 9:**

1. Do §1 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do §1 ust. 3 wzoru umowy treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.".

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Do §2 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z treści §2 ust. 7 wzoru umowy fragmentu „Przedłużenie dokonywane jest na podstawie jednostronnego oświadczenia Zamawiającego.” oraz zapewnienie, że ewentualne przedłużenie okresu obowiązywania umowy, następowało będzie po obopólnym wyrażeniu zgody przez strony, w formie aneksu. Z aktualnego brzmienia wynika, że na skutek złożonego przez Zamawiającego oświadczenia nastąpi automatyczna zmiana terminu zakończenia umowy, z pominięciem wyrażonej w art. 431 ustawy PZP zasady współdziałania Zamawiającego i Wykonawcy podczas wykonywania zamówienia publicznego, polegającej w tym przypadku na dokonaniu wspólnych ustaleń co do możliwości i zasad zmiany pierwotnych postanowień. Tymczasem, treścią udzielonego zamówienia publicznego, jest zawarcie umowy poprzez zaakceptowanie przez Wykonawcę określonych w niej, konkretnych treści, a zatem wszelkie ewentualne odstępstwa od tej podstawowej zasady, wymagają uzasadnienia w szczególnych okolicznościach oraz zachowania trybu zmiany umowy, dokonanej w drodze dwustronnie uzgodnionego aneksu.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Do §3 ust. 8 wzoru umowy. Czy Zamawiający ma na myśli potencjalne obniżenie cen przez Wykonawcę jedynie w oparciu o źródła prawa powszechnie obowiązującego, to znaczy, przy uwzględnieniu ewentualnego obniżenia limitu finansowania na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Do §3 ust. 10 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Do §4 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

1. Do §4 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za opóźnienie w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości brutto przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Zestaw pytań nr 10:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie produktu leczniczego z Pakietu 23 poz. 3 do osobnego nowoutworzonego Pakietu z jednoczenym dopuszczeniem produktu Prothromplex Total NF 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik (17ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + system do rekonstytucji?

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Zawartość w fiolce j.m.** | **Zawartość po rekonstytucji w 17 ml jałowej wody do wstrzykiwań j.m./ml** |
| Ludzki czynnik krzepnięcia II | 375-708 | 22,5-42,5 |
| Ludzki czynnik krzepnięcia VII | 417 | 25 |
| Ludzki czynnik krzepnięcia IX | 500 | 30 |
| Ludzki czynnik krzepnięcia X | 500 | 30 |

Całkowita zawartość białka w fiolce wynosi 250 - 625 mg. Aktywność swoista produktu, wyrażona aktywnością czynnika IX, wynosi co najmniej 0,6 j.m./mg. Każda fiolka zawiera co najmniej 333 j.m. białka C, współoczyszczonego z czynnikami krzepnięcia krwi. Bez białka S.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Zestaw pytań nr 11:**

1. Dotyczy pakietu 11.

W formularzu asortymentowo cenowym w pakiecie nr 11 pomiędzy wierszem 6 a 8 jest ukryty wiersz nr 7 zawierający preparat Ketoprofen 100mg/2ml i.v i.m.. Czy zamawiający wymaga wyceny powyższego preparatu ukrytego w wierszu nr 7 ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga wyceny preparatu wskazanego w pakiecie nr 11 pozycja 7.**