Zawiercie, dnia 19.11.2020 r.

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

dotyczy: DZP/PN/60/2020 – Dostawa produktów leczniczych – 24 pakiety

Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytania informuje:

**Pytanie nr 1**

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:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dodatkowo Zamawiający wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym w postaci gwiazdki (\*) i przypisu.

**Pytanie nr 2**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza dokonanie przeliczenia ilości opakowań w przypadku oferowania przez Wykonawcę innych ilości sztuk w opakowaniu niż podane w SIWZ. Przeliczenia ilości należy dokonać
z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku i odnotować ten fakt w formularzu asortymentowo cenowym w postaci gwiazdki (\*) i przypisu.

**Pytanie nr 3**

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

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

**Pytanie nr 4**

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

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

**Pytanie nr 5**

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

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

**Pytanie nr 6**

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:**

Zamawiający dopuszcza dokonanie przeliczenia ilości opakowań w przypadku oferowania przez Wykonawcę innych ilości sztuk w opakowaniu niż podane w SIWZ. Przeliczenia ilości należy dokonać
z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku i odnotować ten fakt w formularzu asortymentowo cenowym w postaci gwiazdki (\*) i przypisu.

**Pytanie nr 7**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dodatkowo Zamawiający wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym
w postaci gwiazdki (\*) i przypisu.

**Pytanie nr 8**

Pakiet nr 14, poz. 47

Czy Zamawiający w  pozycji  47 pakiet 14 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml  z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu  do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany  jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 9**

Pakiet nr 14, poz. 47

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dodatkowo Zamawiający wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym
w postaci gwiazdki (\*) i przypisu.

**Pytanie nr 10**

Pakiet nr 1, poz. 40

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 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:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 11**

Pakiet nr 11, poz. 6

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 11 poz. 6 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzą wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

W załączniku przesyłam CHPL.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Przeliczenia ilości należy dokonać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku i odnotować ten fakt
w formularzu asortymentowo cenowym w postaci gwiazdki (\*) i przypisu.

**Pytanie nr 12**

Pakiet nr 17, poz. 50

 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

• Wodę destylowaną

• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę

• 2g chlorowodorek lidokainy

• 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)

• 0.060g hydroksybenzoat metylu

• 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach (op. a’25 sztuk) z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 13**

Pakiet nr 1, poz. 11, 12

Z uwagi na fakt, że firma którą reprezentuje jest wyłącznym dystrybutorem leku zarejestrowanego w Polsce proszę o wydzielenie z pakietu nr 11 pozycji nr 11 i 12(Thiopental) i utworzenie osobnego zadania z podaniem kwoty wadium oraz o możliwość zaoferowania w opakowaniach x 10 fiolek i przeliczeniu ogólnej ilości do pełnych opakowań handlowych zabezpieczających wymagania Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 11 i 12 z pakietu i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 14**

Pakiet nr 15, poz. 15, 38, 39, 42, 43, 44, 46, 48

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie nr 15 w pozycji 15,38,39,42,43,44,46,48wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worek Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmiejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 15**

Pakiet nr 15, poz. 47

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15, pozycja 47 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca),  w opakowaniu typu worek z dwoma portami odpowiednio w objętości 500 ml?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąze się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 16**

Pakiet nr 14, poz. 52

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 14 poz. 52 wycenę kropli Trilac Plus Forte 5 ml (5,0 x 109 CFU) spełniającego te same cele, w skład którego wchodzą liofilizowane szczepy bakterii probiotycznych m. in. Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 i przeznaczonego do stosowania u dzieci powyżej jednego miesiąca życia i dorosłych, opakowanie zawiera 5 ml, po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dodatkowo Zamawiający wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym
w postaci gwiazdki (\*) i przypisu.

**Pytanie nr 17**

Pakiet nr 20, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w pakiecie nr 20 – Atracurri besilas, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu

benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 18**

Pakiet nr 20, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w pakiecie nr 20 – Atracurri besilas, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza minimalnie 18 miesięcy.

**Pytanie nr 19**

Pakiet nr 20, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w pakiecie nr 20 – Atracurri besilas, poz. 5 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:**

Zamawiający wymaga aby opisany produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu.

**Pytanie nr 20**

Pakiet nr 20, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w pakiecie nr 20 – Atracurri besilas, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 21**

Pakiet nr 20, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp. w pakiecie nr 20 – Atracurri besilas, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 22**

Pakiet nr 20, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp. w pakiecie nr 20 – Atracurri besilas, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza minimalnie 18 miesięcy.

**Pytanie nr 23**

Pakiet nr 20, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp. w pakiecie nr 20 – Atracurri besilas, poz. 6 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:**

Zamawiający wymaga aby opisany produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu.

**Pytanie nr 24**

Pakiet nr 20, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp. w pakiecie nr 20 – Atracurri besilas, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 25**

Pakiet nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurri besilas 0,05/5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 20 – Atracurri besilas, 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:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

**Pytanie nr 26**

Pakiet nr 20, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurri besilas 0,025/2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 20 – Atracurri besilas, 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:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.2? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 4 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 2.2 wprowadza jednostronny tryb ‘odmowy przyjęcia towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna ‘odmowa przyjęcia’ może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wykreśla zapisu §2 ust. 2 wzoru umowy.

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający w par. 2.3 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zmienia treść §2 ust. 3 wzorów umowy. W załączeniu poprawione wzory umowy, stanowiące załącznik nr 5 oraz 5 a do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.a w ten sposób, że naliczać ją będzie za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis §6 ust. 1 pkt a) wzoru umowy.

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.c w ten sposób, że naliczać ją będzie od wartości kwestionowanej dostawy, a nie od wartości pakietu? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zmienia treść §6 ust. 1 pkt c) wzorów umowy. W załączeniu poprawione wzory umowy, stanowiące załącznik nr 5 oraz 5 a do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.d z 2% do wartości max. 0,5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis §6 ust. 1 pkt d) wzoru umowy.

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.e z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis §6 ust. 1 pkt e) wzoru umowy.

**Pytanie nr 33**

Pakiet nr 6, poz. 18-21

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 6 poz. 18-21posiadał własne, udokumentowane  badania kliniczne  potwierdzające skuteczność i  bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia)  oraz zabiegowych ( chirurgia)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 34**

Pakiet nr 6, poz. 18-21

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek Pakiecie 6 poz. 18-21był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 35**

Pakiet nr 6, poz. 18-21

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 6 poz. 18-21 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 36**

Pakiet nr 6, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 poz. 2 leku Acidum valproicum w opakowaniu zawierającym 1 fiolkę + 1 amp. Rozp. Wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, jednakże wymaga stosownego przeliczenia i odnotowania tego faktu
w formularzu asortymentowo cenowym w postaci gwiazdki (\*) i przypisu. Ilość należy przeliczyć
z dokładnościa do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 37**

Pakiet nr 6, poz. 8, 10, 11, 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 poz. 8, 10, 11, 12 insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloSTAR ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dodatkowo Zamawiający wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-

cenowym w postaci gwiazdki (\*) i przypisu.

**Pytanie nr 38**

Pakiet nr 6, poz. 16, 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 poz. 16, 17 leku Teicoplanina w postaci 1 fiolki + 1 amp. Rozp ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dodatkowo Zamawiający wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym w postaci gwiazdki (\*) i przypisu.

**Pytanie nr 39**

Pakiet nr 14, poz. 53

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 14 pozycji nr 53 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

**Pytanie nr 40**

Pakiet nr 14, poz. 54

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 14 pozycji nr 54 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

**Pytanie nr 41**

Pakiet nr 14, poz. 59

Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycji 59 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można mieszać w jednej strzykawce z Tramadolum inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można mieszać w jednej strzykawce z Tramadolum inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi.

**Pytanie nr 42**

Pakiet nr 14, poz. 95

Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycji 95 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolum inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, można mieszać w jednej strzykawce z  Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolum inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, można mieszać w jednej strzykawce z  Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi.

**Pytanie nr 43**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dodaje załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia i podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 44**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis §4 ust. 2 wzoru umowy.

**Pytanie nr 45**

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

1. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karami umownymi w następujących przypadkach i wysokościach:
	1. w przypadku opóźnienia dostawy cząstkowej w trybie „na cito” – w wysokości **0,5%** wartości netto nie zrealizowanego zamówienia cząstkowego za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanego w terminie zamówienia**;
	2. w przypadku opóźnienia dostawy cząstkowej - w wysokości **0,5%** wartości netto nie zrealizowanego zamówienia cząstkowego za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanego w terminie zamówienia**;
	3. w przypadku opóźnienia w wykonaniu któregokolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 2 - w wysokości **0,5% wartości netto reklamowanego przedmiotu** umowy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto reklamowanej dostawy**,
	4. w przypadku nabycia przez Zamawiającego przedmiotu dostawy u podmiotu trzeciego na zasadach określonych w § 4 ust. 3 - w wysokości 2% wartości netto danego zamówienia cząstkowego;
	5. w przypadku rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości **10% niezrealizowanej części** wynagrodzenia netto.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy §6 ust. 1 pkt a), b), d), e) wzoru umowy, natomiast w zakresie §6 ust. 1 pkt c) zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 30.

**Pytanie nr 46**

Pakiet nr 10

Czy w związku z tym, że na ryku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze  stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze  stopniem pylenia nie przekraczającym 0,3%.

**Pytanie nr 47**

Pakiet nr 10

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno, było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjska  i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym
z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjska  i Amerykańską.

 **Pytanie nr 48**

Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kary umownej w §6 ust. 1.b) wzoru umowy na „0,5% wartości nie zrealizowanej w terminie dostawy, za każdy dzień opóźnienia, chyba, że towary nie zostały dostarczone w terminie z powodu okoliczności za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności”

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis §6 ust. 1 pkt b) wzoru umowy.

**Pytanie nr 49**

Zwracamy się z prośbą o zmianę sposobu naliczania kary umownej w §6 ust. 1.e) wzoru umowy na „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia §6 ust. 1 pkt e) wzoru umowy.

**Pytanie nr 50**

Zwracamy się z prośbą o zmianę §7 ust 3 na:

*„Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia §7 ust. 3 wzoru umowy.

**Pytanie nr 51**

Do rozdziału XVII pkt 1 lit. B SIWZ: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 2 dni od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 52**

Do rozdziału XVII pkt 1 lit.C SIWZ. Ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności prosimy o wskazanie minimalnego, najwyżej ocenianego terminu dostaw „na cito” do 12 godzin od złożenia zamówienia.

**Odpowiedź:**

Nie, zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy wspecyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 53**

Do §2 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §2 ust. 1 pkt 3 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopisuje treść w §2 ust. 1 pkt 3 wzorów umowy. W załączeniu poprawione wzory umowy, stanowiące załącznik nr 5 oraz 5 a do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 54**

Do treści §2 ust. 3 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia §2 ust. 3 wzoru umowy. W pozostałym zakresie zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 28.

**Pytanie nr 55**

Do treści §2 ust. 5 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust. 5 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie? Czy względnie Zamawiający doprecyzuje warunki graniczne zmian ilościowych przedmiotu zamówienia, w tym poprzez podanie okoliczności, w których ilości

przedmiotu umowy ulegną zmniejszeniu oraz określenie procentowego zmniejszenia ilości przedmiotu umowy w takich okolicznościach?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów wzorów umowy w tym zakresie.

**Pytanie nr 56**

Do §6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. a wzoru umowy do wysokości 0,01% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdą godzinę opóźnienia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis §6 ust. 1 pkt a) wzoru umowy.

**Pytanie nr 57**

Do §6 ust. 1 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. c wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości netto niezrealizowanego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji za każdy  dzień opóźnienia?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 30.

**Pytanie nr 58**

Do Do §6 ust. 1 lit. d) oraz §4 ust.3 wzoru umowy. Prosimy o zrezygnowanie z naliczenia dodatkowej kary, ponieważ zapisy umowy zobowiązują już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie przy dokonaniu zamówienia zastępczego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis §6 ust. 1 pkt d) wzoru umowy.

**Pytanie nr 59**

Do §6 ust. 1 lit. e)  wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. e) wzoru umowy do wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis §6 ust. 1 pkt e) wzoru umowy.

**Pytanie nr 60**

Pakiet nr 11, poz. 6

Czy Pakiecie nr 11 poz. 6 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?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza obok rozwiązania opisanego wspecyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 61**

Pakiet nr 11, poz. 6

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 62**

Pakiet nr 11, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 63**

Pakiet nr 14, poz. 52

Czy w Pakiecie nr 14 poz. 52 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 5 ml – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie obok opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Przeliczenia ilości należy dokonać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku i odnotować ten fakt
w formularzu asortymentowo cenowym w postaci gwiazdki (\*) i przypisu.

**Pytanie nr 64**

Pakiet nr 15, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 15, pozycja nr 5, zbilansowanego zestawu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach z witaminą K, liofilizat konfekcjonowany w jednej fiolce (0,932g suchej substancji), który pokrywa dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach?.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na na takie rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dodatkowo Zamawiający wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymenowo-cenowym w postaci gwiazdki (\*) i przypisu.

**Pytanie nr 65**

Pakiet nr 15, poz. 9

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 15, pozycja nr 9, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, który nie jest metabolizowany w schorzeniach wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako markera hipoksji tkankowej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje zaoferowania 4% żelatyny beż mleczanów

Załączniki do niniejszego pisma:

* Załącznik nr 5 - wzór umowy
* Załącznik nr 5 a – wzór umowy pakiet 15