 **SZPITAL POWIATOWY W ZAWIERCIU**

|  |  |
| --- | --- |
| ul. Miodowa 14, 42–400 Zawiercie REGON: 276271110 | NIP: 649-19-18-293 **Certyfikat Jakości ISO 9001:2008, ISO 14001:2004, PN-N 18001:2004** | tel. (0 32) 67-40-361 www.szpitalzawiercie.pl zampub@szpitalzawiercie.pl |

DZP/PN/67/2018 Zawiercie dnia, 24.10.2018r.

**Do wszystkich Wykonawców**

Zamawiający odpowiadając na pytania Wykonawców dotyczące postępowania pn. „Dostawa leków - 43 pakiety” informuje.

**Pytanie 1 dotyczy pakietu nr 30 poz. 7**

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

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zaproponowany produkt nie jest równoważny, gdyż występuje w ampułkostrzykawkach a Zamawiający wymaga plastikowego aplikatora.

**Pytanie 2 dotyczy pakietów**

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

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 3 dotyczy pakietów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 4 dotyczy pakietów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 5 dotyczy pakietów**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? 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 „\* i przypisu”.

**Pytanie 6 dotyczy pakietów**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgodyna taką zamianę wielkości gramatury i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 7 dotyczy pakietów**

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 wymaga pełnego asortymentu wskazanego w danym pakiecie i podania ceny obowiązującej przez cały czas trwania umowy.

**Pytanie 8 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 44**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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 9 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 44**

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

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 10 dotyczy pakietu nr 12 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

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

**Pytanie 11 dotyczy pakietu nr 21 pozycji 44**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 44 z Pakietu nr 21 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 12 dotyczy pakietu nr 12 poz.6**

Czy z uwagi na wyspecyfikowanie opisu dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek, po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań? Zwracamy uwagę, że stosowanie tak dużych opakowań, jakie wymieniono w SIWZ, zmusi personel Zamawiającego do rozdzielania i konfekcjonowania produktu na poszczególne oddziały Szpitala, zatem opakowania z mniejszą liczba kapsułek będą bardziej korzystne.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 13 dotyczy pakietu nr 21 poz. 66**

Prosimy o dopuszczenie kropli w opakowaniach x 5 ml, po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań, co zapewni pełne wykorzystanie każdego opakowania przed upływem terminu ważności produktu.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 14 dotyczy pakietu nr 9 poz 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 poz 11 produktu leczniczego w bezpiecznych opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem x 10 szt?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 15 dotyczy pakietu nr 9 poz 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 poz 12 produktu leczniczego w bezpiecznych opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem x 10 szt

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 16 dotyczy pakietu nr 21 poz 45**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 poz.45 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala x 20 szt?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 17 dotyczy pakietu nr 21 poz. 48**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 poz.48 produktu leczniczego pakowanego x 10 szt?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę, jadnakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie 18 dotyczy pakietu nr 21 poz. 64**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 poz.64 produktu leczniczego pakowanego w ampułkach x 5 szt?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 19 dotyczy pakietu nr 24 poz.26 i 27**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 24 poz.26 i 27 produktu leczniczego pakowanego x 10 szt?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę, jadnakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie 20 dotyczy pakietu nr 24 poz. 36**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 24 poz. 36 produktu leczniczego do irygacji?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga produktu leczniczego tylko wyrobu medycznego.

**Pytanie 21 dotyczy pakietu nr 24 poz. 38 i 39**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 24 poz. 38 i 39 produktu leczniczego w opakowaniach typu butelka stojąca wyposażona w dwa różnej wielkości niezależnie zabezpieczone porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 22 dotyczy pakietu nr 24 poz.40, 42, 43 44,46,48**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 24 poz.40, 42, 43 44,46,48 produktu leczniczego w opakowaniach typu butelka stojąca wyposażona w dwa różnej wielkości niezależnie zabezpieczone porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wtraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 23 dotyczy pakietu nr 24 poz. 50 i 51**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 24 poz. 50 i 51 produktu leczniczego w opakowaniach typu butelka stojąca wyposażona w dwa różnej wielkości niezależnie zabezpieczone porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem x10 szt?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 24 dotyczy pakietu nr 24 poz. 52**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 24 poz. 52 produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka x 10 szt?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 25 dotyczy pakietu nr 35 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 35 poz. 1 i 2 produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka x 10 szt

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę, jadnakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie 26 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 33**

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 21 pozycja 33, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiazania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 27 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 32 i 33**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 21 pozycja 32 i 33 cefuroksym sodowy 750 i 1500 15 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

• -0,9% w/v roztwór chlorku sodu

• -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

• -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

• -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

• -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

• -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

• -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań

• -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań

• -roztwór Ringera do wstrzykiwań

• -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań

• -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)

• -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiazania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 28 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 34 i 35**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 21 pozycja 34 i 35 zaoferowany Ceftazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiazania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 29 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 34 i 35**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 21 pozycja 34 i 35 Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiazania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 30 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 90**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 21 pozycja 90 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolum inj. 0,1g/2 ml x 5 amp. można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 2,5g/5 ml przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiazania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 31 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 39 i 40**

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 21 pozycja 39 i 40 zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo zgodnie Charakterystyka Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiazania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 32 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 80 oraz pakietu nr 12 pozycja 7**

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 21 pozycja 80 oraz w pakiecie 12 pozycja 7 zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiazania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 33 dotyczy pakietu nr 8 pozycja 5**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 8 pozycja 5 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) zgodnie Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiazania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 34 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 48**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 21 pozycja 48 (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 ChPl produktu?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga i podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający dopuszcza aby metamizolum natricum inj. 0,5g / ml a 5 ml x 5 amp można było mieszać w jednej strzykawce z w/w produktem.

**Pytanie 35 dotyczy pakietu nr 5 poz. 15, 16 i 17**

Czy w pakiecie Nr 5 poz. 15, 16 i 17 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 125, 250 i 500 mcg/ml 2ml x 20) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiajacy nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiazania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 36 dotyczy pakietu nr 5 poz. 15, 16 i 17**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 5 poz. 15, 16 i 17 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 125, 250 i 500 mcg/ml 2ml x 20) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 37 dotyczy pakietu nr 5 poz. 15, 16 i 17**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 5 poz. 15, 16 i 17 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 125, 250 i 500 mcg/ml 2ml x 20) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę w.w leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną.

P**ytanie 38 dotyczy pakietu nr 5 poz. 15, 16 i 17**

Czy w pakiecie Nr 5 poz. 15, 16 i 17 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 125, 250 i 500 mcg/ml 2ml x 20) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiazania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 39 dotyczy pakietu nr 5 poz. 15, 16 i 17**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 5 poz. 15, 16 i 17 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 125, 250 i 500 mcg/ml 2ml x 20) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiajacy nie stawia wymogów w tym zakresie a zaproponowane rozwiazania dopuszcza obok opisanego w SIWZ.

**Pytanie 40 dotyczy pakietu nr 2 poz.2**

Cefaleksyna 0,5x 16 tabl

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmienia zapisy pakietu nr 2 poz. nr 2 poprzez wykreślenie pozycji 2. Z uwagi na udzieloną odpowiedź w załączeniu poprawiony formularz cenowy – zał. 2 nr do SIWZ.

**Pytanie 41 dotyczy pakietu nr 2 poz.10**

Azithromycin 0,5x 5 fiol

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmienia zapisy pakietu nr 2 poz. nr 10 poprzez wykreślenie pozycji 10. Z uwagi na udzieloną odpowiedź w załączeniu poprawiony formularz cenowy – zał. 2 nr do SIWZ.

**Pytanie 42 dotyczy pakietu nr 11 poz.18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 42 opakowań po 48 sztuk ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną wycenę, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 43 dotyczy pakietu nr 11 poz.18**

Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok opisanego w SIWZ.

**Pytanie 44 dotyczy pakietu nr 11 poz.18**

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

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok opisanego w SIWZ.

**Pytanie 45 dotyczy pakietu nr 12 poz.9**

Phytomenadionum 0,01/1ml x 10

Brak produkcji. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku produkcji.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmienia zapisy pakietu nr 12 poz. nr 9 poprzez wykreślenie pozycji 9. Z uwagi na udzieloną odpowiedź w załączeniu poprawiony formularz cenowy – zał. 2 nr do SIWZ.

**Pytanie 46 dotyczy pakietu nr 12 poz.11**

Pyridoxinum 0,05/2ml x 5 amp

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmienia zapisy pakietu nr 12 poz. nr 11 poprzez wykreślenie pozycji 11. Z uwagi na udzieloną odpowiedź w załączeniu poprawiony formularz cenowy – zał. 2 nr do SIWZ.

**Pytanie 47 dotyczy pakietu nr 12 poz.13**

Streptokinasum 1,5 mln fiolka

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmienia zapisy pakietu nr 12 poz. nr 13 poprzez wykreślenie pozycji 13. Z uwagi na udzieloną odpowiedź w załączeniu poprawiony formularz cenowy – zał. 2 nr do SIWZ.

**Pytanie 48 dotyczy pakietu nr 12 poz.14**

Thiaminum 0,025/1ml x 10 amp

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmienia zapisy pakietu nr 12 poz. nr 14 poprzez wykreślenie pozycji 14. Z uwagi na udzieloną odpowiedź w załączeniu poprawiony formularz cenowy – zał. 2 nr do SIWZ.

**Pytanie 49 dotyczy pakietu nr 13 poz.18**

Nystatyna 24 ml

Zakończona produkcji. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku po 28 ml- 6 op?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowana wycenę. Z uwagi na udzieloną odpowiedź dokonuje zmiany w formularzu asortymentowo cenowym – zał. 2 nr do SIWZ.

**Pytanie 50 dotyczy pakietu nr 13 poz.23**

Phytomenadionum 2 mg x 5 amp

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 51 dotyczy pakietu nr 14 poz.2**

Lewosimendanum 2,5mg/ml, 5 ml

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 52 dotyczy pakietu nr 14 poz.25**

Terlipressini 1 mg amp

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetas EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi na zadane pytanie z uwagi na fakt że poz.32 i 34 nie występują w pakiecie 14.

**Pytanie 53 dotyczy pakietu nr 14 poz.30**

Etomidatum inj 0,02g/10ml x 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi na zadane pytanie z uwagi na fakt że poz.32 i 34 nie występują w pakiecie 14.

**Pytanie 54 dotyczy pakietu nr 17 poz.21**

Cefuroxime 50 mg x 10 fiolek

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½’’, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½’’, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Pytanie 55 dotyczy pakietu nr 21 poz.7**

Cetrizini 10 mg x 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 34 opakowań po 30szt ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną wycenę, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 56 dotyczy pakietu nr 21 poz.93**

Adrenalinum epinephrine amp 0,1% 1ml x 10 amp

Bardzo proszę Zamawiającego o wskazanie który lek wycenić.

1 Adrenalinum +Epinephrine 0,5% 20 ml x 5 fiolek - 260 op

2 Adrenalinum 0,1% 1 mg/ml:1ml x 10 amp - 260 op

**Odpowiedź:** WycenićAdrenalinum 0,1% 1 mg/ml:1ml x 10 amp - 260 op

**Pytanie 57 dotyczy pakietu nr 21 poz.92**

Immunoglobulina humanum tetanicum 250 j.m /ml

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający wymaga pełnego asortymentu wskazanego w danym pakiecie i podania ceny obowiązującej przez cały czas trwania umowy.

**Pytanie 58 dotyczy pakietu nr 22 poz.11**

W związku z zakończeniem produkcji i zmianą przez producenta, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Nutramigen 1 LGG 400g 6 op.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną wycenę. Z uwagi na udzielona odpowiedź w załaczeniu poprawiony farmularz asortymentowo cenowy – zał nr 2 do SIWZ.

**Pytanie 59 dotyczy pakietu nr 25 poz.11**

Bisoprololum 10 x 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 157 opakowań po 30 sztuk ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną wycenę, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 60 dotyczy pakietu nr 25 poz.12**

Bisoprololum 5 mg x 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 180 opakowań po 30 sztuk ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną wycenę, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 61 dotyczy pakietu nr 25 poz.18**

Tractocil 75 mg/10 ml x 1 fiol

Bardzo proszę Zamawiającego o wskazanie który lek wycenić.

Tractocil 7,5 mg/ml:0,9 ml x 1 fiolka

Tractocil 7,5 mg/ml:5ml koncert. x 1 fiolka

**Odpowiedź:** Wycenić Tractocil 7,5 mg/ml:0,9 ml x 1 fiolka

**Pytanie 62 dotyczy pakietu nr 29 poz.8**

Hydroxortisonum 0,1% 15 g lotio

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę po 20 ml – 3 op. Brak produkcji leku po 15 g

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiajacy wyraża zgodą na zaproponowaną wycenę i zmienia Hydroxortisonum 0,1% 15 g lotio na Hydroxortisonum 0,1% 20 ml. W załączeniu poprawiony formularz asortymentowo cenowy.

**Pytanie 63 dotyczy pakietu nr 28 poz.1**

Imipenem , cilastatinum 0,5 x 10 a 20 ml

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiązania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 64 dotyczy pakietu nr 28 poz.1**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiazania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 65 dotyczy pakietu nr 30 poz.7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą,11 ml, 25 strzyk.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, zaproponowany preparat nie jest równoważny, gdyż występuje w strzykawkach a Zamawiający wymaga plastikowego aplikatora.

**Pytanie 66 dotyczy pakietów**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)- tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 67 dotyczy pakietów**

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

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 68 dotyczy zapisu istotnych postanowień umowy w §7 ust.1 pkt c)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w §7 ust.1 pkt c) poprzez obniżenie wymiaru kary umownej za odstąpienie od umowy do wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 69 dotyczy treści § 7 pkt 2 istotnych postanowień umowy sprzedaży**

Do treści §7 ust.2 istotnych postanowień umowy sprzedaży prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 Kodeksu cywilnego: "..., z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 70 dotyczy pakiet 12 poz. 18**

Czy Zamawiający ma na myśli Dobutaminum 250 mg x 5 amp. – 2 opakowania?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga Dobutaminum 250 mg x 5 amp. – 2 opakowania. Z uwagi na udzieloną odpowiedź w załączeniu poprawiony formularz asortymentowo cenowy – zał. 2 nr do SIWZ.

**Pytanie 71 dotyczy § 4 pkt 2 istotne postanowienia umowy**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.2?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wykreśli zapisu par. 4.2 Istotnych Postanowień Umowy i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 72 dotyczy § 17 pkt 1 lit. c istotne postanowienia umowy**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 17.1.c. z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Nie, Zamamawiający nie zminiajszy kary umownej i podtrzymuyje zapisy SIWZ.

**Pytanie 73 dotyczy pakietu nr 6 poz. 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 poz. 14 insuliny Glargine w opakowaniu zawierającym 5 wstrzykiwaczy wraz z przeliczeniem liczby opakowań? Czy ilość należy podać z dokładnością do 2 miejsc po przecinku (0,60 opakowania) czy zaokrąglić do 1 pełnego opakowania?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiajacy nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązania. Z uwagi na udzieloną odpowiedź w załączeniu poprawiony formularz cenowy – zał. 2 nr do SIWZ.

**Pytanie 74 dotyczy pakietu nr 10**

Czy Zamawiający dopuści wapno o w opakowaniu a 5 kg (5L)?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 75 dotyczy SIWZ**

Czy 24 godziny na dostawę leków opisane w SIWZ to termin ostateczny?

**Odpowiedź:** Tak, 24 godziny na dostawę leków to termin ostateczny.

**Pytanie 76 dotyczy SIWZ**

Klient prosi także o podanie kodów SWIFT/IBAN do przelewu wadium.

**Odpowiedź:** Kod SWIFT: CITIPLPX, numer IBAN: PL 94103011880000000092812006

**Pytanie 77 dotyczy pakiecie 1 poz. 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 10 wyrazi zgodę na wycenę preparatu Oxytocin-Richter r-r d.inf.5IU\*5a. , z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 78 dotyczy pakiecie 2 poz. 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 10 wykreśli pozycję z uwagi na koniec produkcji

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wykreśli i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 79 dotyczy pakiecie 12 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 1 wyrazi zgodę na wycenę preparatu

Calciosel 10% rozt.d/wst.\*5amp.po10ml MZ z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 80 dotyczy pakiecie 12 poz. 11**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 11 wyrazi zgodę na wycenę preparatu

Pyridoxine 50mg/ml \* 10amp. z.MZ z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 81 dotyczy pakiecie 12 poz. 14**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 14 wyrazi zgodę na wycenę preparatu

Thiamine 50mg/ml \* 10amp. z.MZ

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 82 dotyczy pakiecie 12 poz. 18**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz.18 wyrazi zgodę na wycenę preparatu o pojemności 28 ml

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną wycenę. W załączeniu poprawiony formularz asortymentowo cenowy.

**Pytanie 83 dotyczy pakiecie 12 poz. 32 i poz.34**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 32 i poz. 34 wykreśli pozycję z uwagi na koniec produkcji

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi na zadane pytanie z uwagi na fakt że poz.32 i 34 nie występują w pakiecie 12.

**Pytanie 84 dotyczy pakiecie 25 poz.18**

Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz.18 wyrazi zgodę na wycenę preparatu o pojemności 5 ml

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną wycenę i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 85 dotyczy pakiecie 29 poz. 8**

Czy Zamawiający w pakiecie 29 poz. 8 wyrazi zgodę na wycenę preparatu Laticort 0,1% płyn na skórę 20ml!

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowana wycenę, jadnakże wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”.

W załączeniu poprawiony zał nr 2 do SIWZ formularz asortymentowo cenowy