DZP/PN/71/2019 Zawiercie dnia, 06.11.2019 r.

**Do wszystkich wykonawców**

Zamawiający odpowiadając na pytanie Wykonawcy dotyczące postępowania pt. „Dostawa produktów leczniczych – 27 pakietów”, informuje:

**Pytanie 1 dotyczy pakietu nr 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 50 produktu równoważnego w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g) ?

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

**Pytanie 2 dotyczy SIWZ**

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 na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 3 dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki i odwrotnie?

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

**Pytanie 4 dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

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

**Pytanie 5 dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi 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 SIWZ**

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 SIWZ**

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:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie, jednocześnie dokonuje zmiany w załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy poprzez dodanie w §11 ust. 4 podpunkt a następującego zapisu cyt. „W przypadku zakończenia produkcji, wycofania zaoferowanego produktu leczniczego lub w przypadku gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy produkt jest niedostępny Zamawiający może zrezygnować z zakupu przedmiotowej pozycji lub dokonać zakupu produktu leczniczego równoważnego w cenie nie wyższej niż wycofany produkt leczniczy. Wykonawca obowiązany jest poinformować Zamawiającego o zaistniałej sytuacji wraz ze szczegółowym opisem zmiany i wynikających stąd konsekwencji, przedstawiając jednocześnie pisemne oświadczenie producenta potwierdzające zakończenie produkcji lub wycofania zaoferowanego przedmiotu zamówienia. W przypadku ustalenia, iż zaistniały przesłanki umożliwiające dokonanie tej zmiany, Zamawiający wyrazi pisemną zgodę,”.

**Pytanie 8 dotyczy pakietu nr 22 pozycje 15 i 16**

Czy w pakiecie nr 22 pozycje 15 i 16 w związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego dla produktu Bebilon Pepti 1 DHA, oraz Bebilon Pepti 2 DHA istnieje możliwość wyceny opakowań 400 g ? Proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 15 i 16 w pakiecie nr 22 ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu o nowej gramaturze 400 gram.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi na zadane pytanie z uwag na fakt że, w pakiecie nr 22 pozycja 15 i 16 wymienione przez Wykonawcę produkty Bebilon Pepti DHA, oraz Bebilon Pepti 2 DHA nie występują.

**Pytanie 9 dotyczy pakietu nr 9**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje nr 4, 5, 6, 7 i utworzy oddzielny nowy Pakiet?

Takie rozwiązanie umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.

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

**Pytanie 10 dotyczy pakietu nr 16 poz. 47**

Czy Zamawiający w pozycji 47 pakiet 16 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 11 dotyczy pakietu nr 16 poz. 47**

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

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

**Pytanie 12 dotyczy wzoru 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, Zamawiający nie zmniejszy wartości kary umownej określonej w par. 17.1.c i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 13 dotyczy pakietu nr 6 poz. 9**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 6 poz.9posiadał 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:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiązania opisanego w SIWZ.

**Pytanie 14 dotyczy pakietu nr 6 poz. 9**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek Pakiecie 6 poz. 9był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

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

**Pytanie 15 dotyczy pakietu nr 6 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 6 poz. 9był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok opisanego w SIWZ.

**Pytanie 16 dotyczy pakietu nr 6 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 poz. 3 leku Acidum valproicum w opakownaiu 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 „\* i przypisu”. Ilość należy przeliczyć z dokładnościa do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 17 dotyczy pakietu nr 6 poz. 10, 12, 14, 15, 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 poz. 10, 12, 14, 15, 16 insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloSTAR ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie, obok rozwiązania opisanego w SIWZ i odnotowanie tego faktu w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie 18 dotyczy pakietu nr 6 poz. 20, 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 poz. 20,21 leku Teicoplanina w postaci 1 fiolki + 1 amp. Rozp ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie, obok rozwiązania opisanego w SIWZ i odnotowanie tego faktu w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie 19 dotyczy pakietu nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr. 10 wapna o gramaturze 5 kg?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuj zapisy SIWZ.

**Pytanie 20 dotyczy pakietu nr 20 poz.50**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 20 pozycji nr.50 co umożliwiłoby złożenie korzystniejszej oferty?

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

**Pytanie 21 dotyczy pakietu nr 20 poz. 50**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 20 w pozycji nr.50 żelu o gramaturze 12,36 g w wygodnych do aplikacji bezlateksowych ampułkostrzykawkach?

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

**Pytanie nr 22 dotyczy pakietu nr 18 poz. 47**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 18, 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 ?

**Uzasadnienie:**

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże 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 23 dotyczy pakietu nr 18 poz. nr 15,38,39,41,42,43,44,46,48,51**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 18 pozycji nr  15,38,39,41,42,43,44,46,48,51,preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym  w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

* zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu

pacjenta

* redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
* worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione  przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
* koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
* składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanego rozwiązania obok rozwiązania opisanego w SIWZ i wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo - cenowym w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie nr 24 dotyczy SIWZ**

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

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie, jednocześnie dokonuje zmiany w załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy poprzez dodanie w §11 ust. 4 podpunkt a następującego zapisu cyt. „W przypadku zakończenia produkcji, wycofania zaoferowanego produktu leczniczego lub w przypadku gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy produkt jest niedostępny Zamawiający może zrezygnować z zakupu przedmiotowej pozycji lub dokonać zakupu produktu leczniczego równoważnego w cenie nie wyższej niż wycofany produkt leczniczy. Wykonawca obowiązany jest poinformować Zamawiającego o zaistniałej sytuacji wraz ze szczegółowym opisem zmiany i wynikających stąd konsekwencji, przedstawiając jednocześnie pisemne oświadczenie producenta potwierdzające zakończenie produkcji lub wycofania zaoferowanego przedmiotu zamówienia. W przypadku ustalenia, iż zaistniały przesłanki umożliwiające dokonanie tej zmiany, Zamawiający wyrazi pisemną zgodę,”.

**Pytanie nr 25 dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

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

**Pytanie nr 26 dotyczy SIWZ**

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

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

**Pytanie nr 27 dotyczy SIWZ**

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 zamieszczona 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:** Przeliczenia ilości należy dokonać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku i odnotować ten fakt w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie nr 28 dotyczy pakietu nr 1 poz. 17**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. 17 dopuści preparat o nazwie handlowej: Nyda, aerozol, przeciw wszom i gnidom,50 ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo - cenowym w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie nr 29 dotyczy pakietu nr 1 poz. 58**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. 58 dopuści preparat o nazwie handlowej: Tormentiol, maść, 20 g lub Tormentile Forte, maść, 20g?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo - cenowym w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie nr 30 dotyczy pakietu nr 1 poz. 12**

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 12.   
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?

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:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi na zadane pytanie z uwagi na fakt że w pakiecie nr 1 poz. 12 produkt Imipenem Cilastatin nie występuje.

**Pytanie nr 31 dotyczy pakietu nr 1 poz. 14, 15**

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 14,15.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny   w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25ºC i 8 godzin w temp.  2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi na zadane pytanie z uwagi na fakt że w pakiecie nr 1 poz. 14, 15 produkt preparat Meropenem nie występuje.

**Pytanie nr 32 dotyczy pakietu nr 3 poz. 9**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 9 dopuści produkt w postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ.

**Pytanie nr 33 dotyczy pakietu nr 3 poz. 24**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 24 dopuści produkt w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowanego rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ.

**Pytanie nr 34 dotyczy pakietu nr 3 poz. 25 oraz 26**

Dotyczy pakietu nr 3, poz. 25 oraz 26. Czy Zamawiający dopuści preparaty pakowane x 5 sztuk w opakowaniu z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiazanie obok opisanego w SIWZ, jednakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 35 dotyczy pakietu nr 5 poz. nr 1**

Dotyczy pakietu nr 5, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany x 5 sztuk w opakowaniu z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiazanie obok opisanego w SIWZ, jednakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 36 dotyczy pakietu nr 8 poz. 19**

Dotyczy pakietu 8, poz. 19. "Czy Zamawiający wymaga wyceny 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.

Jest to jedyny zarejestrowany preparat z igłami."

**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 nr 37 dotyczy pakietu nr 8 poz. 41**

Dotyczy pakietu nr 8, poz. 41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji do oddzielnego pakietu z uwagi na brak dostępności na rynku polskim?

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

**Pytanie nr 38 dotyczy pakietu nr 8 poz. 61**

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 8, poz. 61 był preparat 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 nr 39 dotyczy pakietu nr 8 poz. 61**

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 8, poz. 61 był preparat 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 nr 40 dotyczy pakietu nr 8 poz. 63**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8, poz. 63 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu dopuszczonego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

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

**Pytanie nr 41 dotyczy pakietu nr 8 poz. 80**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8, poz. 80 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego x 50 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę, jednakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość nalezy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 42 dotyczy pakietu nr 8 poz. 117**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8, poz. 117 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o nazwie handlowej: Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, roztw.d/wstrz.,1 fiol?

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

**Pytanie nr 43 dotyczy pakietu nr 11 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 11, poz. 1 dopuści produkt dopuszczony na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia o nazwie handlowej: Calcio Gluconat-Darnitsa,10%,rozt.d/wstrz,10ml,10amp(Zg.MZ)?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, obok rozwiązania opisanego w SIWZ i odnotowanie tego faktu w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie nr 44 dotyczy pakietu nr 11, poz. 11 d 1.Dot. pakietu nr 18 poz. 76**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11, poz. 11 d 1.Dot. pakietu nr 18 poz. 76. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o takiej samej dawce jednak w mniejszej pojemności fiolki czyli Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f?

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi na zadane pytanie z uwagi na fakt że w pakiecie nr 11, poz. 11 d nie występuje i w pakiecie nr 18 brak jest poz. 76**.**

**Pytanie nr 45 dotyczy pakietu nr 11 poz. 12, 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 oraz 13 z pakietu nr 11?

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

**Pytanie nr 46 dotyczy pakietu nr 11 poz. 12, 13**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11, w pozycjach 12 oraz 13 dopuści zaoferowanie preparatów w opakowaniach x 25 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiazanie obok opisanego w SIWZ, jednakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 47 dotyczy pakietu nr 16 poz. 50**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 50 z pakietu nr 16?

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

**Pytanie nr 48 dotyczy pakietu nr 16 poz. 50**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16, poz. 50 dopuści zaoferowanie produktu sprowadzonego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, obok rozwiązania opisanego w SIWZ i odnotowanie tego faktu w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie nr 49 dotyczy pakietu nr 18 poz. 2, 3, 4, 25**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 2,3,4, 25 z pakietu nr 18? Umożliwi to udział większej liczby Wykonawców oraz stworzenie ofert korzystniejszych pod względem cenowym?

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

**Pytanie nr 50 dotyczy pakietu nr 20 poz. 46**

Czy Zamawiający w pakiecie 20, poz. 46 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o nazwie handlowej: Krople nasercowe, (Hasco), 35 g w ilości 1 op., ponieważ produkt w opakowaniu 40g nie jest już produkowany?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie, obok rozwiązania opisanego w SIWZ i odnotowanie tego faktu w postaci „\* i przypisu”.

**Pytanie nr 51 dotyczy pakietu nr 23**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 wyrazi zgodę na podanie cen jednostkowych za opakowanie handlowe?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiąznie obok rozwiązania opisanego w SIWZ jednakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość nalezy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 52 dotyczy pakietu nr 23**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 wyrazi zgodę na zaoferowanie innych wielkości opakowań wraz z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę, jednakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość nalezy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 53 dotyczy pakietu nr 6 poz. 9**

„Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 6 pozycje 9 i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment ? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania, gdyż utworzenie pakietu który składa

się wyłącznie z produktów jednego producenta wyklucza zachowanie uczciwej konkurencji w przetargu i wskazuje zwycięzcę jeszcze przed złożeniem ofert”.

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

**Pytanie nr 54 dotyczy pakietu nr 2 poz. 4 i 5**

Czy w zadaniu 2, poz. 4 i 5, Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

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

**Pytanie nr 55 dotyczy pakietu nr 2 poz. 11**

Czy w zadaniu 2 poz. 11 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Fluconazol w opakowaniu x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok opisanego w SIWZ, jadnakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 56 dotyczy pakietu nr 2 poz. 12**

Czy w zadaniu 2, poz. 12, 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 nr 57 dotyczy pakietu nr 2 poz. 14 i 15**

Czy w zadaniu 2, poz. 14 i 15, Zamawiający wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła 24 h w temp. 2-8 stopni oraz 3 godziny w temperaturze 25 stopni?

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

**Pytanie nr 58 dotyczy pakietu nr 2 poz. 14 i 15**

Czy w zadaniu 2 poz. 14 i 15 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Meropenem w opakowaniu x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok opisanego w SIWZ, jadnakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 59 dotyczy pakietu nr 10**

Prosimy o dopuszczenie - Wapno sodowane w postaci białych półsferycznych granulek/pelletów identycznych kształtów i rozmiarów, o średnicy 4 mm i wysokości 2 mm, pozwalające na dokładne wypełnienie pojemnika i wysoką absorbcję CO2 od 178 - 200 litrów CO2 / 1 litr wapna, posiadające wskaźnik zużycia (zmiana koloru z białego na błękitno-fioletowy), zawierające w swoim składzie 78 – 84 % Ca(OH)2; 2 – 4 % NaOH; 14 – 18 %

H2O; fiolet etylowy; charakteryzujące się wysoką odpornością na transport, zawierające tym samym minimalną ilość pyłu – 0,66%, pakowane w 5 litrowe kanistry – 4,15 kg. Okres trwałości min. 4 lata. Trwałość granulatu oraz wysoka absorpcja CO2 zapewnia większą efektywność pracy, bezpieczeństwo oraz minimalizuje koszty.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie nr 60 dotyczy pakietu nr 25 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurri besilas 0,05/5 ml x 5 amp. w Pakiecie 25 -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:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiązania opisanego w SIWZ.

**Pytanie nr 61 dotyczy pakietu nr 25 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurri besilas 0,025/2,5 ml x 5 amp. w Pakiecie 25 -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:** Nie, Zamawiający nie wymaga a zaproponowane rozwiązanie dopuszcza obok rozwiązania opisanego w SIWZ.

**Pytanie nr 62 dotyczy pakietu nr 25 poz. 3**

Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOL.A 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę pozycji w Pakiecie 25 -Atracurri besilas…, poz. 3 (Bupivacainum 5 mg + epinephrinum 0,005 mg 20 ml x 5 fiol.) podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie, wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem. Jednocześnie dokonuje zmiany w załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy poprzez dodanie w §11 ust. 4 lit. a następującego zapisu cyt. „W przypadku zakończenia produkcji, wycofania zaoferowanego produktu leczniczego lub w przypadku gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy produkt jest niedostępny Zamawiający może zrezygnować z zakupu przedmiotowej pozycji lub dokonać zakupu produktu leczniczego równoważnego w cenie nie wyższej niż wycofany produkt leczniczy. Wykonawca obowiązany jest

poinformować Zamawiającego o zaistniałej sytuacji wraz ze szczegółowym opisem zmiany i wynikających stąd konsekwencji, przedstawiając jednocześnie pisemne oświadczenie producenta potwierdzające zakończenie

produkcji lub wycofania zaoferowanego przedmiotu zamówienia. W przypadku ustalenia, iż zaistniały przesłanki umożliwiające dokonanie tej zmiany, Zamawiający wyrazi pisemną zgodę,”.

**Pytanie nr 63 dotyczy §4 ust. 6 wzoru umowy**

Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 ust. 6 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:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy wzoru umowy. Zgodnie z § 4 ust. 6 Zamawiający dopuszcza inną datę ważności dostarczonych produktów po wcześniejszym ustaleniu z nim tej kwestii.

**Pytanie nr 64 dotyczy §8 ust. 1 lit. a wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 lit. a wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień opóźnienia?

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

**Pytanie nr 65 dotyczy §8 ust. 1 lit. b wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 lit. b wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości netto wadliwego przedmiotu dostawy za każdy dzień opóźnienia?

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

**Pytanie nr 66 dotyczy §8 ust. 1 lit. c wzoru umowy wzoru umowy**

Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 lit. c wzoru umowy do wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

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

**Pytanie nr 67 dotyczy pakietu nr 11 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps;? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ProbioDr bakterie kwasu mlekowego, kapsułki twarde Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103), Lactobacillus helveticus ProbioDR. to probiotyk w postaci kapsułek zawierający wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 2 x 109 CFU bakterii kwasu mlekowego: Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103) 95%, Lactobacillus helveticus 5%; produkt przeznaczony jest dla niemowląt, dzieci i dorosłych CFU (- jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Unit) wskazania: ProbioDr. w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu: - zmniejszenia ryzyka powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu - skrócenia czasu trwania biegunki - zachowania równowagi mikroflory jelitowej - wspomagania odporności - zmniejszenia ryzyka alergii - wspomagająco przy leczeniu ostrych i przewlekłych biegunek infekcyjnych - przy wystąpieniu biegunki podróżnych lub profilaktycznie działanie: ProbioDr. to preparat probiotyczny zawierający liofilozowane, żywe kultury bakterii Lactobacillus rhamnosus GG (LGG) i Lactobacillus helveticus, które posiadają udowodnione działanie kliniczne; preparat jest bezpieczny nawet dla najmłodszych niemowląt, dzieci i dorosłych Lactobacillus rhamnosus GG, Lactobacillus helveticus: leczenie, zapobieganie ostrych i przewlekłych biegunek o różnej

etiologii, skrócenie czasu trwania biegunek, skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju Candida wykaz randomizowanych badań klinicznych prowadzonych metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną przyjmującą placebo: 1) zmniejszenie ryzyka i zahamowanie wzrostu Clostridium difficile, Clostridium perfringens, Enterococcus faecium i z rodzaju Campylobacter; badania prowadzono: osoby dorosłe Rampelli S., Candela M., Severgnini M. i wsp. A probiotics-containing biscuit modulates the intestinal microbiota in the elderly. J. Nutr. Health Aging. 2013; 17 (2): 12603-12613; 2) zmniejszenie objawów alergii u dzieci w wieku od 2 miesięcy do 4 lat z atopowym zapaleniem skóry (istotne obniżenie zasięgu atopowego zapalenia skóry wg skali SCORAD) badanie prowadzono: dzieci w wieku od 2. miesiąca życia do 4. roku życia Chernyshov P. L. Randomized, placebo-controlled trial and immunologic effects of probiotic containing Lactobacillus rhamnosus and L. helveticus R0052 in infants with atopic dermatitis. Microbial Ecol. Health Dis. 2009; 21: 228232)randomized clinical trial of five different preparations. BMJ 2007; 335: 340; 3) skrócenie czas trwania ostrej biegunki infekcyjnej i zmniejszenie liczby oddawanych stolców biegunkowych, jednocześnie wpływając na zwiększenie gęstości konsystencji stolca; badanie prowadzono: dzieci w wieku od 3. miesiąca życia do 3. roku życia Canani R.B., Cirlillo P., Termin G. i wsp. Probiotics for

treatment of acuta diarrhoea in children: randomized clinical trial of five different preparations. BMJ 2007; 335: 340; 4) zmniejszenie częstotliwości występowania biegunki i rotawirusowego nieżytu żołądka i jelit,

zmniejszając ryzyko wystąpienia biegunki spowodowanej pobytem w szpitalu badanie prowadzono: dzieci w wieku 1. -36. miesięcy, hospitalizowane z innych powodów niż biegunka, Szajewska H., Kotowska M., Mrukowicz J.Z. i wsp. Efficacy of Lactobacillus GG in prevention of nosocomial diarrhea in infants. J Pediatr. 2001; 138 (3): 361-365; 5) skrócenie czasu trwania biegunki i średni okres hospitalizacji badanie prowadzono:

dzieci z przetrwałą biegunką wywołaną przez patogenne szczepy Escherichia coli, Shigella spp. i Clostridium difficile Basu S., Chatterjee M., Ganguly S. i wsp. Effect of Lactobacillus rhamnosus GG in persistent diarrhea in Indian children: a randomized controlled trial. J. Clin. Gastroenterol. 2007; 41 (8): 756–760;

6) zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii: bólu brzucha i biegunki oraz liczby dziennych defekacji, wywierając pozytywny wpływ na konsystencję stolca badanie prowadzono: dzieci między 6. i 10. rokiem życia leczone antybiotykiem z powodu ostrej infekcji, przebywające w szpitalu Vanderhoof J. A., Whitney D. B., Antonson D. L. i wsp. Lactobacillus GG in the prevention of antibiotic-associated diarrhea in children. J. Pediatr. 1999; 135 (5): 564-568; 7) zmniejszenie częstotliwości nudności, biegunek i zaburzeń smaku badania prowadzono: osóby poddane standardowej, 7-dniowej terapii eradykacyjnej Helicobacter pylori Armuzzi A., Cremonini F., Bartolozzi F. i wsp. The effect of oral administration of Lactobacillus GG on antibiotic-associated gastrointestinal side-effects during Helicobacter pylori eradication therapy. Aliment. Pharmacol. Ther.

2001; 15 (2): 163– 169; 8) zmniejszenie częstośćci występowania biegunki, działanie prewencyjne badania prowadzono: osoby z biegunką podróżnych przyjmujące probiotyk Oksanen P.J., Salminen S., Saxelin M. Prevention of travellers diarrhoea by Lactobacillus GG. Ann. Med. 1990; 22 (1): 53–56; 9) zmniejszenie nasilenia atopowego zapalenia skóry i obniżenie stężenia -antytrypsyny oraz cytokin TNF- , co świadczy o łagodzeniu stanów zapalnych jelit u dzieci z atopowym zapaleniem skóry badania prowadzono: niemowlęta w wieku 0,6-15,7 miesięcy z wypryskiem atopowym i innymi objawami alergii pokarmowej (biegunka, wymioty) Majamaa H., Isolauri E. Probiotics: a novel approach in the management of food allergy. J. Allergy Clin. Immunol. 1997; 99 (2): 179-85; 10) zapobieganie kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju Candida badania prowadzono: niemowlęta wcześniaki z niską masą urodzeniową oraz niemowlęta Manzoni P.,

Mostert M., Leonessa M.L. i wsp. Oral supplementation with Lactobacillus casei subspecies rhamnosus prevents enteric colonization by Candida species in preterm neonates: a randomized study. 2006; 42(12): 1735-42;

bezpieczeństwo: ProbioDr. to preparat probiotyczny zawierający Lactobacillus rhamnosus GG i Lactobacillus helveticus, które na podstawie badań klinicznych uznano za bezpieczne; nie stwierdzono występowania działań niepożądanych zarówno u osób zdrowych jak i chorych we wszystkich grupach wiekowych postać: 60 kapsułek przeznaczenie: dla niemowląt, dzieci i dorosłych zalecane dawkowanie: niemowlęta i dzieci: 1 kapsułka dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie sposób przyjmowania: kapsułkę należy połknąć i popić szklanką zimnego lub letniego płynu; kapsułkę można otworzyć, zawartość wysypać na łyżeczkę i wymieszać w niewielkiej ilości letniego płynu (woda, mleko lub preparat hipoalergiczny polecany przez lekarza) ważne informacje: produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, kazeiny, sacharozy oraz glutenu; może więc być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników

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

**Pytanie nr 68 dotyczy pakietu nr 11 poz. 6**

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

LactoDr bakterie kwasu mlekowego Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103), kapsułki twarde LactoDR. To

probiotyk w postaci kapsułek zawierający szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 6 x 109 CFU bakterii kwasu mlekowego: Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103); produkt przeznaczony jest dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową) CFU (- jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Unit) składniki (1 kapsułka): liofilizowany szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103) w ilości 6 x 109 CFU, substancje dodatkowe wskazania: LactoDr. w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u noworodków (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową), niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu: -zmniejszenia ryzyka wystąpienia powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu - odbudowania fizjologicznej flory jelitowej przy zaburzeniach ze strony układu pokarmowego w trakcie i po antybiotykoterapii -wspomagająco przy leczeniu biegunek wirusowych oraz biegunek bakteryjnych -skrócenia czasu trwania biegunki -przywrócenia i zachowania równowagi mikroflory jelitowej -wspomagania odporności -zmniejszenia ryzyka wystąpienia alergii działanie: LactoDr. to preparat probiotyczny zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103), które posiadają udowodnione działanie kliniczne; zastosowanie preparatu zawierającego Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103: wspomagająco w leczeniu, zapobieganiu ostrych i przewlekłych biegunek o różnej etiologii, skrócenie czasu trwania biegunek,

skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju

Candida LactoDr zawierający szczep Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103, może być stosowany od pierwszych dni życia, także przez wcześniaki oraz noworodki o niskiej masie urodzeniowej postać: LactoDr. 30 kapsułek przeznaczenie: dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych, również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową zalecane dawkowanie: noworodki, niemowlęta i dzieci: 1 kapsułka dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie; wcześniaki i noworodki z niską masą urodzeniową – indywidualnie według wskazań lekarza  
 sposób przyjmowania: kapsułkę należy połknąć i popić szklanką zimnego lub letniego płynu; kapsułkę można otworzyć, zawartość wysypać na łyżeczkę i wymieszać w niewielkiej ilości letniego płynu (woda, mleko lub preparat hipoalergiczny polecany przez lekarza) ważne informacje: należy przyjmować pod nadzorem lekarza; produkt nie jest przeznaczony do stosowania pozajelitowego produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, kazeiny, sacharozy oraz glutenu; może więc być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników sposób przechowywania: LactoDr. należy przechowywać w temperaturze poniżej 25°C w sposób niedostępny dla małych dzieci; nie wystawiać na bezpośrednie działanie źródeł ciepła i promieni słonecznych; chronić przed światłem przeciwskazania: nadwrażliwość na którykolwiek ze składników preparatu.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ.

**Pytanie nr 69 dotyczy pakietu nr 11 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ENCAPSA30 DR. to innowacyjny preparat wytworzony przy użyciu technologii mikroenkapsulacji

ENCAPSA30 DR mikroenkapsulowane żywe kultury bakterii Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103) LGG; ENCAPSA30 DR. to probiotyk zawierający mikroenkapsulowane kultury bakterii szczepu Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103) o udowodnionej w badaniach klinicznych skuteczności i bezpieczeństwie stosowania

Jedna kapsułka zawiera 0,6 mld (0,6 x 109 CFU\*) mikroenkapsulowanych L. rhamnosus GG (ATCC 53103) co odpowiada 3 mld (3 x 109 CFU) liofilizowanych L. rhamnosus GG (ATCC 53103) \*CFU (- jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Unit)

PRODUKT PRZEZNACZONY JEST DLA NOWORODKÓW, NIEMOWLĄT, DZIECI I DOROSŁYCH

SKŁADNIKI (1 kapsułka): mikroenkapsulowane żywe kultury bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w ilości 0,6 x 109 CFU, substancje dodatkowe

DZIAŁANIE: ENCAPSA30 Dr jest preparatem mającym na celu uzupełnienie fizjologicznej flory jelitowej w trakcie i po antybiotykoterapii. Produkt dostarcza szczepów bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w celu uzupełnienia diety przy zaburzeniach ze strony układu pokarmowego o różnej etiologii oraz w stanach obniżonej odporności. Ponadto działa wspomagająco przy leczeniu biegunek wirusowych, biegunek bakteryjnych oraz o innej etiologii, a także profilaktycznie w zapobieganiu biegunce podróżnych

ZALECANA DZIENNA PORCJA DO SPOŻYCIA: 1 – 2 kapsułki lub według wskazań lekarza

POSTAĆ: ENCAPSA30 DR. 30 kapsułek

SPOSÓB PRZYJMOWANIA: kapsułkę można połknąć i popić letnim lub zimnym płynem (woda, sok, mleko) lub zawartość kapsułki rozpuścić w letnim lub zimnym płynie (jak powyżej) i spożyć po przygotowaniu; produkt można stosować od pierwszych dni życia

WAŻNE INFORMACJE: nie należy przekraczać zalecanej dziennej porcji do spożycia w ciągu dnia; produkt nie

zawiera białka mleka krowiego, laktozy, sacharozy, glutenu; może być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników

SPOSÓB PRZECHOWYWANIA: ENCAPSA30 DR. należy przechowywać w temperaturze poniżej 25°C w sposób niedostępny dla małych dzieci; nie wystawiać na bezpośrednie działanie źródeł ciepła i promieni słonecznych; chronić przed światłem

PRZECIWSKAZANIA: nadwrażliwość na którykolwiek ze składników preparatu.

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

**Pytanie nr 70 dotyczy pakietu nr 11 poz. 6**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę w dawce min. 2 kapsułek (tak częste podawanie spowoduje szybkie zużycie kolejnych opakowań preparatu)?

**Odpowiedź:** Nie,Zamawiający nie wymagai podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 71 dotyczy pakietu nr 16 poz. 52**

Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 5 ml – po przeliczeniu całkowitej objętości na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązania obok opisanego w SIWZ, jadnakże wymaga stosownego przeliczenia ilości sztuk i odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Ilość należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 72 dotyczy pakietu nr 16 poz. 52**

Czy Zamawiający wymaga zaaferowania produkty zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

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

**Pytanie nr 73 dotyczy umowy użyczenia**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę załącznika do umowy w postaci umowy oraz udostępnienia (dot. umowy użyczenia), której wzór przesyłamy w załączeniu?.

**wzór**

**UMOWA UDOSTĘPNIENIA**

Zawarta w dniu ……………..r. pomiędzy:

……………………………………………………………..

……………………………………………………………..

reprezentowanym przez:



zwanym w dalszej części umowy Klientem

a

…………………………..

reprezentowaną przez:

1. …………………………………………….
2. …………………………………………….

zwanym w dalszej części Spółką

§ 1. Przedmiot umowy

Spółka ……………………….. zobowiązuje się oddać Klientowi do używania ………………….. (zgodnie z załącznikiem).

§ 2. Klauzula własności

………………………………. pozostaje przez cały czas trwania umowy własnością Spółki……………………………... Klient nie może ich oddać do bezpłatnego używania, w podnajem albo wydzierżawić.

Klient nie jest także uprawniony do ustanawiania na udostępnionym …………………………… żadnych innych praw na rzecz osób trzecich oraz do przenoszenia praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie.

§3. Używanie przedmiotu umowy

1. Klient jest zobowiązany używać ……………………………. zgodnie z ich przeznaczeniem i dostarczonymi przez Spółkę instrukcjami obsługi.
2. Klient nie będzie dokonywał żadnych napraw, zmian ani trwale demontował jakichkolwiek części przedmiotu umowy oraz powiadomi niezwłocznie Spółkę o każdym jego uszkodzeniu. Instrukcje obsługi stanowią integralną część umowy. Spółka nie ponosi odpowiedzialności za szkody poniesione przez Klienta lub osoby trzecie, spowodowane używaniem ……………………….niezgodnie z instrukcjami obsługi.
3. Spółka ma prawo do kontrolowania prawidłowości używania ………………………………. przez Klienta. Klient zapewni Spółce dostęp do ……………………………. w celu przeprowadzenia jego inwentaryzacji. W przypadku naruszenia przez Klienta warunków o których mowa w § 2 i § 3 ust 1 umowy, Spółka ma prawo rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.
4. Klient ponosi odpowiedzialność za działania własne lub osób trzecich powodujące nieprawidłowe używanie lub uszkodzenie, zniszczenie, utratę przedmiotu umowy. W takim przypadku Spółka ma

prawo żądać od Klienta zapłaty kwoty, w wysokości wyliczonej przez Spółkę odpowiednio do wartości przedmiotu umowy.

1. Zmiana miejsca użytkowania przedmiotu umowy jest możliwa za zgodą Spółki na piśmie.

§ 4. Realizacja przedmiotu umowy

Spółka udostępni ……………………………… Klientowi na podstawie protokołu odbioru podpisanego przez osoby reprezentujące Klienta.

§ 5. Serwis

Spółka zobowiązuje się do bezpłatnych napraw udostępnianego …..………………………… wynikających z ich normalnego używania. Koszty napraw Urządzeń wynikające z używania niezgodnie z instrukcją obsługi ponosi Klient.

§ 6. Zawiadomienia

1. Zawiadomienia dotyczące umowy dokonywane będą w formie pisemnej i doręczane drogą pocztową – listem poleconym.
2. Klient zobowiązuje się do niezwłocznego zawiadomienia Spółki o zmianach swojej firmy (nazwy), siedziby, adresu dla doręczeń faktur oraz korespondencji. Brak zawiadomienia o tych zmianach powoduje, że doręczenia na adres wskazany w umowie będą uznawane za skuteczne.
3. W przypadku wystąpienia po stronie Klienta zmian strukturalnych, własnościowych, formy prawnej, przekształceń, itp. zobowiązany jest on bez zbędnej zwłoki poinformować o tym Spółkę w formie oświadczenia. Klient lub osoba trzecia wstępująca w wyniku powyższych zmian w prawa i obowiązki wynikające z umowy, zobowiązane są potwierdzić Spółce saldo użytkowanych przez niego narzędzi.

§ 7. Zakończenie umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres od ………. ……..do …………..… r.
2. W przypadku naruszenia istotnych warunków umowy, strony mogą rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.
3. W razie rozwiązania umowy Klient jest zobowiązany do natychmiastowego zwrotu Spółce tj., na pierwsze wezwanie, udostępnionego ………………… w stanie niepogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnego używania.
4. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.

§ 8. Postanowienia końcowe

1. Wszystkie spory mogące wynikać z niniejszej umowy bądź w związku z nią rozstrzygać będzie Sąd ……………………………………… zgodnie z Regulaminem tego Sądu.
2. Do spraw nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy kodeksu cywilnego.
3. Umowa wchodzi w życie z dniem dostarczenia przedmiotu umowy Klientowi.
4. Umowę sporządzono w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po 1 dla każdej ze stron.

KLIENT SPÓŁKA

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

**Pytanie nr 74 dotyczy § 5 ust. 3 wzoru umowy**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „…od chwili zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego” na „…od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę”.

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

**Pytanie nr 75 dotyczy § 8 ust. 1 wzoru umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w wysokości:

1. **0,5 %** wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej iż 10% wartości netto niezrealizowanej w terminie części dostawy**;
2. za każdy dzień opóźnienia w wymianie przedmiotu dostawy na wolny od wad w przypadku, o którym mowa w § 5 ust. 3 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości netto wadliwego przedmiotu dostawy, **jednak nie więcej iż 10% wartości netto wadliwego przedmiotu dostawy**;
3. w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **10 %** wartości netto niezrealizowanej części umowy.

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

**INFORMACJA DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

Zamawiający z upoważnienia art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp. dokonuje zmian w:

1.załączniku nr 2 do SIWZ pakiet nr 12 Substancje recepturowe poprzez zmianę stawki VAT we wszystkich pozycjach z 8% na 23 %

2. załączniku nr 5 do SIWZ – wzór umowy

- w § 4 dodaje ust. 8, który otrzymuje brzmienie:

„Zamawiający ma prawo zastrzec sobie zwiększenie bądź zmniejszenie ilości poszczególnych pozycjach formularza asortymentowo - cenowego z zastrzeżeniem, iż całkowita wartość zamówień produktów leczniczych nie może przekroczyć kwoty określonej w § 2.”.

- w § 11 ust. 4 dodaje podpunkt b, który otrzymuje brzmienie:

„b) zmiany stawki VAT w przypadku zmiany przepisów ustawy o podatku od towarów i usług i podatku akcyzowym w odniesieniu odpowiednio do całości lub danej części wartości zamówienia, którego zmiana dotyczy oraz w przypadku zmiany klasyfikacji i certyfikacji produktu leczniczego, przy czym wartość netto określona w umowie jest wartością stałą.”

W załączeniu poprawiony:

- załącznik nr 2 do SWIZ – formularz asortymentowo cenowy

- załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy.

**Informacje o zmianie terminu składania i otwarcia ofert.**

W konsekwencji wprowadzonych zmian zmienia się termin składania i otwarcia ofert w prowadzonym postępowaniu przetargowym.

Było: Termin składania i otwarcia ofert – 14.11.2019r. godz. 10:00/11:00

Jest: Termin składania i otwarcia ofert – 22.11.2019r. godz. 10:00/11:00