



DOLNOŚLĄSKIE CENTRUM CHOROÓB PŁUC

WE WROCŁAWIU

53-439 WROCŁAW UL. GRABISZYŃSKA 105



Telefon centrala: (71) 334-94-00, fax: (71) 362-13-06

NIP 894-24-56-112, REGON 000294295

strona internetowa: www.dcchp.pl

e-mail: dcchp@dcchp.pl

L.Dz. 1490 / OF / 2021

Wrocław, 27.10.2021 r.

Dotyczy: odpowiedzi na pytania - sprawa BZP.3810.61.2021.KK

Przedmiotem zamówienia jest: dostawa produktów leczniczych w ilościach wynikających z bieżących potrzeb Zamawiającego transportem Wykonawcy lub na jego koszt. Działając w imieniu Dolnośląskiego Centrum Chorób Płuc we Wrocławiu ul. Grabiszyńska 105, zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129), Zamawiający odpowiada na pytania dotyczące SWZ:

**Pytanie nr 1 – dotyczy Grupa 13 Pakiet 18 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania 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 z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 2 – dotyczy Grupa 13 Pakiet 18 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania 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 z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Czy w Grupie Nr 13 Pakiet Nr 17 zawierający Testy ureazowe Zamawiający rzeczywiście wymaga 1 szt testu w opakowaniu ( kolumna nr 6 ), czy może raczej 50 szt., które są zazwyczaj w opakowaniu ?

**Odp. Zamawiający wymaga 25 szt.**

Czy Zamawiający w Grupie Nr 13 Pakiet Nr 17 – Testy ureazowe - wymaga , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320

**Odp. Dopuszcza, nie wymaga.**

Czy Zamawiający w Grupie 13 Pakiet Nr 17 – Testy ureazowe- wymaga, aby oferowany test ureazowy był wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ?

**Odp. Dopuszcza, nie wymaga.**

Zwracamy się z zapytaniem *dot. grupy nr 2 pakiet 24:*

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający miał na myśli w pozycji:

**poz. 3 dawkę 10mg+ 2,5mg+10mg zamiast 10mg + 1,25mg + 10mg.**

Przypuszczamy, że nastąpił błąd pisarski.

**Odp. Zamawiający poprawia omyłkę pisarską w poz. 3 na „ 10mg+ 2,5mg+10mg”.**

Dotyczy GRUPY NR 13 - LEKI INNE PAKIET NR 2, poz. 5

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 osiągnięciem 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.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Czy Zamawiający w grupie nr 6 pakiecie 53 poz 2

Lp	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa leku	Postać	Dawka	Ilość w op. Jed.	Ilość opako wań jed.
1	2	3	4	5	6	7
	<b>PAKIET NR 53</b>	x	x	x	x	x
2	Ceftazidime		pr.d/sp. rozt.d/ws trz. l inf., fiolka	2g	10	<b>30</b>

wyrazi zgodę na wycenę Ceftazidim w dawce 1g (przeliczenie dawki z 2g na 1g) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320



**Grupa nr 7 pak 17 poz 1-5**

Czy Zamawiający w grupie nr 7 pakiecie 17 poz 1-5

L p	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa leku	Postać	Dawka	Ilość w op. Jed.	Ilość opakowań jed.
1	2	3	4	5	6	7
	<b>PAKIET NR 17</b>	x	x	x	x	x
1	Oxycodone hydrochloride		tabl. o zm.uwaln.	5mg	60	1
2	Oxycodone hydrochloride		tabl. o zm.uwaln.	10mg	60	3
3	Oxycodone hydrochloride		tabl. o zm.uwaln.	20mg	60	1
4	Oxycodone hydrochloride		tabl. o zm.uwaln.	40mg	60	1
5	Oxycodone hydrochloride		tabl. o zm.uwaln.	80mg	60	1

wyrazi zgodę na wycenę tabletek o przedłużonym uwalnianiu w opakowaniu x 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.2? Faktura dostarczana jest przez Wykonawcę każdorazowo wraz z dostawą danej partii towaru, ale niekoniecznie oznacza to 'wystawienie faktury w dniu wysyłki'. Faktura może być wystawiona np. jeden dzień wcześniej, **co nie wpływa przecież negatywnie na warunki realizacji umowy ani sytuację Zamawiającego – termin płatności liczony jest od dostarczenia, nie wystawienia faktury. Potwierdza to praktyka rynkowa, np. w formie wymagania, stosowanego przez wiele szpitali, że faktura może mieć datę wcześniejszą lub późniejszą (np. w razie faktur zbiorczych).**

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Czy Zamawiający w par. 7.1.a wykreśli ostatnie zdanie? Zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Czy Zamawiający w par. 7.1.b wykreśli ostatnie zdanie? Zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie relacji treści par. 10.7 do par 5.2. Zgodnie z par. 5.2 zmiana stawki VAT następuje automatycznie, przy niezmiennym cenie netto. Tymczasem zgodnie z par. 10.7 w razie zmiany stawki VAT wymagane jest podpisanie aneksu. Taki zapis oznacza ryzyko dla Wykonawcy, który musi oczekiwać na podpisanie stosownych dokumentów; tymczasem matematycznie nowa cena jest oczywista i stąd zasadne jest, aby zmiana VAT następowała automatycznie, bez konieczności podpisywania aneksu. Należy zauważyć, że zasad automatyzmu jest korzystna i dla Zamawiającego (w razie obniżenia stawki VAT).

**Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis we wzorze umowy.**

Pytanie dotyczące paragrafu 12 załącznika nr 5 do SWZ oraz załącznika nr 5 do SWZ( grupa 14)

Zamawiający w paragrafie 12 wzoru umowy, stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ oraz załącznik nr 5 do SWZ ( grupa 14), opisał iż: „Oferent zobowiązany jest do zapewnienia dostępności architektonicznej, cyfrowej oraz informacyjno-komunikacyjnej osobom ze szczególnymi potrzebami z uwzględnieniem minimalnych wymagań, o których mowa w art. 6 ustawy z dnia 19 lipca 2019 r. o zapewnianiu dostępności osobom ze szczególnymi potrzebami. Zapewnienie dostępności osobom ze szczególnymi potrzebami następuje, o ile jest to możliwe, z uwzględnieniem uniwersalnego projektowania oraz jest adekwatne do zakresu zadania.”

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320

W związku z tym, iż postanowienia te nie mają związku z przedmiotem umowy, którymi są dostawy produktów leczniczych, prosimy o wykreślenie paragrafu 12 z treści umów.

**Odp. Zamawiający wykreśla ze wzoru umowy ten zapis.**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w grupie 12, pakiecie 10, poz. 4 i 5 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) za zwłokę w dostawie partii towaru (w tym niezgodnie z wielkością zamówienia, brak dostawy) w terminie określonym w § 3 ust. 4 - w wysokości 0,1% wartości brutto partii towaru określonej zamówieniem za każdy dzień zwłoki, przy założeniu, że zwłoka w dostawie nie może być większa niż 7 dni. Powyżej tego terminu kara wynosi 0,5% wartości brutto partii towaru objętej zamówieniem i nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy partii towaru

b) za zwłokę w załatwieniu reklamacji jakościowej i ilościowej w terminie określonym w § 4 ust. 8 - w wysokości 0,1% wartości brutto partii towaru objętego reklamacją za każdy dzień zwłoki, przy założeniu, że zwłoka nie może być większa niż 14 dni. Powyżej tego terminu kara wynosi 0,5% wartości brutto partii towaru objętej zamówieniem, którego dotyczyła reklamacja i nie więcej niż 10% wartości brutto partii towaru objętego reklamacją

c) W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy w danym pakiecie określonej w § 5 ust. 7.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie nr 1 Pakiet nr 8 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Grupie nr 1 Pakiet nr 8 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie nr 1 pakiet nr 5 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Grupie nr 1 pakiet nr 5 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

3. Czy w Grupie nr 1 pakiet nr 5 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 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).

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Grupa 13 pakiet 18 poz. 1,2

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320



Czy Zamawiający żel w ampułkostrzykawce?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Grupa 13 pakiet 18 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści skład żelu: chlorowoderek lidokainy 2%, roztwór glukonianu chlorheksydyny 0,25%?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy Zamawiający w Grupie nr 11, w pakiecie nr 8 i 9 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 1000ml i 500 ml?

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.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Uprzejmie prosimy, aby Zamawiający doprecyzował czy wymaga aby w Grupie nr 11, w pakiecie nr 6 oferowany roztwór glukozy (Glucose) był roztworem o stężeniu 5%?

**Odp. Tak.**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Grupie 11 w Pakietach nr 4 i nr 15 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwi podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Czy w grupie 9 pakiecie nr 1 zamawiający dopuści produkt leczniczy Sevoflurane Baxter płyn wziew. d/zniecz ogólnego op 250ml, butelka z aluminium, pakowanym po 6 butelek w kartonie?"

**Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia zapisu:** „ Parownik w użyczeniu lub adaptery do butelek od producenta urządzeń Drager dostarcza na swój koszt przez cały okres trwania umowy na dostawę leku sevofluran zapewnia Wykonawca wg. bieżących potrzeb Zamawiającego. Zamawiający wyjaśnia, iż zaferowane opakowania leku powinny być kopatylbilne z Drager Vapor 2000 ( prawniki quik Fill, szt.3) lub użyczyć parowniki do zaferowanego leku sevoflurane na podstawie umowy użyczenia na czas trwania umowy, na dostawę tego leku”.

Czy zamawiający w grupie nr 10 w pakiecie nr 13 oczekuje preparatu, który po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temperaturze 25 C?Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofer i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Czy Zamawiający w grupie nr 10 w pakiecie nr 13 oczekuje produktu witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiołce bez konieczności przechowywania w lodówce (2°C-8°C) przez cały okres ważności produktu ?

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofer i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Czy Zamawiający w grupie 10 w pakiecie 2 oczekuje preparatu pierwiastków śladowych Nutryelt 10ml zachowującego stabilność po zmieszaniu nie krócej niż 48 godzin?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Czy Zamawiający w grupie nr 10 w pakiecie nr 8 w pozycji 1 oraz 2 miał na myśli worek żywieniowy 3 komorowy zawierający co najmniej 9g azotu w 1000ml oraz nie więcej niż 110 g glukozy w 1000ml oraz tłuszcze zawierające olej z oliwek?

**Odp. Tak.**

Grupa 2 pakiet 3 - Czy Zamawiający wymaga, aby Furosemide posiadał stabilność chemiczną i fizyczną w temperaturze 25°C dla 24 h, co jest potwierdzone zapisem w ChPL?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 6 pakiet 9- Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości sterylnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co minimalizuje ryzyko pomyłki i wpływa na mniejsze koszty użytkowania?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 6 pakiet 11 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma sterylnymi portami, gwarantującymi szczelne połączenia ze wszystkimi zestawami do infuzji stosowanymi powszechnie w szpitalu?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 6 pakiet 13, poz. 1, 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Grupa 6 pakiet 18 - Czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma szczelnymi membranami, które zapewniają trwałe połączenie z zestawem do przetoczeń oraz posiadają konstrukcję zgodną z najnowszymi standardami Farmakopei Polskiej?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 6 pakiet 24 - 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. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 6 pakiet 27 poz. 1 i 2 - Czy 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?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 6 pakiet 49 - Czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma jałowymi portami i samouszczelniającymi się membranami, które zapewniają trwałe połączenie z zestawem do przetoczeń oraz posiadają konstrukcję zgodną z najnowszymi standardami Farmakopei Polskiej?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 6 pakiet 53 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w butelce szklanej?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 6 pakiet 55 - Czy Zamawiający wymaga opakowania stojącego a dwoma różnej wielkości niezależnymi, sterylnymi portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno- i dwukanałowych oraz niewymagającymi dezynfekcji przez pierwszym użyciem?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 7 pakiet 6, poz. 2 i 3 - Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie i mógł być podany przez pompę infuzyjną przez 24 godz? Zapis może być potwierdzony oświadczeniem producenta lub zapisem w ChPL.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 9 pakiet 4 - Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

---

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320



Grupa 9 pakiet 4 - Czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 9 pakiet 5 - Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Grupa 9 pakiet 5 - Czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 9 pakiet 21 - Czy Zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE)- ampułka „twist off”, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 10 pakiet 7 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści worek 3 -komorowy o pojemności 1440 ml spełniający pozostałe kryteria?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Grupa 10 pakiet 8 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 1012 ml spełniający pozostałe kryteria?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Grupa 10 pakiet 8 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 1518ml spełniający pozostałe kryteria?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Grupa 10 pakiet 12 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie: Dieta kompletna, hiperkaloryczna, wysokobiałkowa, bezresztkowa lub ubogoresztkowa, min. 2 smaki – drinki?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Grupa 10 pakiet 13 - Czy Zamawiający dopuści witaminy rozpuszczalne w wodzie (Solvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowane osobno? Osobno konfekcjonowane witaminy umożliwiają dostosowanie podaży witamin do potrzeb pacjentów: Solvit N umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w wodzie u pacjentów poddanych ciągłej terapii nerkozastępczej, natomiast Vitalipid N Adult umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w tłuszczach u pacjentów z chorobami wątroby lub trzustki.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Grupa 10 pakiet 14 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml – roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Grupa 11 pakiet 3 - W trudnym czasie pandemii, gdy zasoby pracowników ochrony zdrowia są ograniczone, a ryzyko zakażenia personelu medycznego i jednocześnie pacjentów większe, Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów wymaga, aby zaoferować w grupie 11 pak.3 w pozycjach 1-4 produkty lecznicze w opakowaniach, które posiadają jałowe, niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem porty, co będzie potwierdzone w ChPL oraz samouszczelniające się membrany uniemożliwiające wyciek leku z opakowania?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Grupa 11 pakiet 6 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów leczniczych w opakowaniach, które posiadają szczelne, samozasklepiające się membrany oraz jałowe porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem co jest potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Grupa 11 pakiet 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego, którego skład jest najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza spośród wszystkich dostępnych na rynku płynów wieloelektrolitowych? Proponowany płyn posiada w swoim składzie jony wapnia w ilościach odpowiadających ilościom w osoczu oraz fizjologiczny poziom jonów chloru, dzięki czemu obniża ryzyko wystąpienia kwasicy hiperchloremicznej i jej powikłań. Proponowany płyn jest zbilansowany octanami i cytrynianami i ich łączna ilość daje możliwości alkalinizujące na poziomie wyższym aniżeli połączenie octanów i jabłczanów.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy § 6 ustęp 3 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wystawianie i wysyłanie przez wykonawcę faktur zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane wyłącznie w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy. Dokumentem potwierdzającym dostawę będzie dokument WZ.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy pakietu nr 0001/0008 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.

**Odp. Nie dopuszcza. EnteroDr. nie jest lekiem.**

Dotyczy pakietu nr 0001/0010 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 szaszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 0003/0003 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek z przeliczeniem ilości opak.?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 0003/0007 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 0003/0007 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 0003/0008 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek z przeliczeniem ilości opak. oraz HandiHaler . (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 0003/0009 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Adamedu Flutixon,250mcg/d, który wyposażony jest w inhalator?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 0006/0024 poz. 1. 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

---

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320



15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Dotyczy pakietu nr 0006/0025 poz. 1. (1.) 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 dożylniej? (2.) 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?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Dotyczy pakietu nr 0006/0055 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.**

Dotyczy pakietu nr 0008/0005 poz. 1. Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci? Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wg SWZ.**

Dotyczy pakietu nr 0008/0005 poz. 1. Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci? Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wg SWZ.**

Dotyczy pakietu nr 0008/0008 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odp. Zamawiający informuje że gr 8 pakiet nr 8 poz.1 jest jednym pakietem.**

Dotyczy pakietu nr 0008/0018 poz. 1. Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci? Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wg SWZ.**

Dotyczy pakietu nr 0008/0018 poz. 1. Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci? Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wg SWZ.**

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabl. DIS:

-grupa 6 pakiet 31 poz 1

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabl. Dojelitowej w:

- grupa 1 pakiet 4 poz 3
- grupa 7 pakiet 11 poz 1

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 0009/0009 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp ?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Prosimy o przeanalizowanie ilości, jednostki miary w grupie 8 pakiety:3,4,5,6,7,11,12,15,18,19.

NP.: Czy zamawiający w pakiecie 3 wymaga 4MG? PRZY DAWCE 50 MG?

**Odp. Zamawiający poprawia w formularzu asort.-cenowym gr.8.**

Prosimy o wydzielenie preparatu na import docelowy do innego pakietu -grupa 5 pakiet 1 poz 12

**Odp. Zamawiający usuwa poz.12.**

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu w:

- grupa 2 pakiet 1 poz 25 TAK
- grupa 2 pakiet 1 poz 29-31 TAK
- grupa 2 pakiet 2 poz 1 TAK
- grupa 2 pakiet 4 poz 2 TAK
- grupa 2 pakiet 4 poz 14 W grupie 2 nie istnieje poz.14.
- grupa 2 pakiet 10 poz 3,4, 9 TAK
- grupa 3 pakiet 2 poz 3 TAK
- grupa 4 pakiet 19 poz 5-7 TAK
- grupa 4 pakiet 20 poz 1 TAK
- grupa 4 pakiet 24 poz 6 TAK
- grupa 7 pakiet 2 poz 1-4 TAK
- grupa 7 pakiet 5 poz 3 TAK
- grupa 7 pakiet 9 poz 2 TAK
- grupa 7 pakiet 17 poz 1-5 TAK
- grupa 7 pakiet 19 poz 1-2 TAK

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki o zmodyfikowany uwalnianiu w:

- grupa 2 pakiet 28 poz 2 TAK
- grupa 3 pakiet 2 poz 4 TAK

Dotyczy pakietu nr 0009/0017 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"

**Odp. Nie wymaga.**

Dotyczy GRUPA 13 pakietu 3poz 1. Czy zamawiający dopuści preparat: CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp. Dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 0009/0017 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"

**Odp. Dopuszcza, nie wymaga.**

Dotyczy pakietu nr 0009/0018 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"

**Odp. Dopuszcza, nie wymaga.**

---

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320



Dotyczy pakietu nr 0012/0010 poz. 3. Czy Zamawiający ze względu na zakończenie produkcji 400g dopuści zaofiarowanie kremu o pojemności 100 g z odpowiednim przeliczeniem ? 1 op. Argosulfan 400 g = 4 op. Argosulfan 100 g\

**Odp. Dopuszcza.**

Dotyczy grupa 4 pakiet 10 poz 4. Czy zamawiający dopuści wycenę: Madopar HBS, 100mg+25mg, kaps., 100 szt? Dawka 200mg + 50mg nie istnieje.

**Odp. Dopuszcza. Zamawiający poprawia omyłkę pisarską w poz. 4 na: 100mg+25mg, kaps., 100 szt.**

Dotyczy grupa 5 pakiet 15. Czy zamawiający dopuści wycenę Abasaglar, 100 j.m./ml;3ml,roztw.d/wst.,10wkł.szkl.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy grupy pakiet 37 i 38 . Prosimy o rozszyfrowanie skrótów: Voriconazole **(b/EAN)** Oraz **(z/EAN)**

**Odp. Skrótory oznaczają: bez EAN i z EAN.**

Dotyczy pakietu nr 0013/0002 poz. 3. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odp. Zamawiający wykreśla poz.3.**

Dotyczy pakietu nr 0013/0004 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 0013/0007 poz. 1. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy pakietu nr 0013/0017 poz. 1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Test Hepy Urease, do wykryw. Helicobacter pylori, 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zbyt duże opakowanie jednostkowe.**

Dotyczy grupa 1 pakiet 3 poz 9. Czy zamawiający dopuści wycenę: Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek?

**Odp. Dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 0013/0018 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy grupa 13 pakiet 2 . W pakiecie został ukryty wiersz:

8	Magnesium sulfas	roztw. do wstrz., amp.	2g/10ml
---	------------------	------------------------	---------

, przez co jest dwa razy poz 8. Proszę o informacje czy wiersze ukrytymi poz mamy wyceniać czy usuwać?

**Odp. Zamawiający nie posiada ukrytych wierszy. W obecnym stanie pakiet nr 2 grupa 13 prezentuje się następująco takie pozycje należy wyceniać:**

## ZALĄCZNIK NR 1 DO OFERTY, SPR. BZP.3810.61.2021.KK

GRUPA NR 13			LEKI INNE										
Lp	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa leku	Postać	Dawka	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jedn. opak. netto w zł	Wartość netto = ilość x cena netto	VAT 1%	VAT kwota w zł	Cena jedn. opak. brutto w zł	Wartość brutto = ilość x cena netto + VAT 1%	uwagi wykonawcy
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	10a	11	12	13
	<b>PAKIET NR 2</b>	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
1	Calcium lactogluconate + Cholecalciferol		pr. mus.	500mg Ca2+ + 250j.m.	30	1							
2	Calcium carbonate		kaps. tw.	400mg Ca2+	100	9							
3	Ferrous sulfate + Ascorbic acid		tabl.	100mg Fe2+ + 60mg	50	64							
4	Potassium chloride		tabl. o przed. uwaln.	391mg K+	60	132							
5	Potassium citrate + Potassium hydrocarbonate		gran.	782mg K+	20	2							
6	Sodium hydrocarbonate		rozw. do wstrz., amp.	1,68g/20ml	10	70							
7	Magnesium sulfas		rozw. do wstrz., amp.	2g/10ml	10	48							
Jeżeli lek jest niedostępny na rynku (brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestracji, tymczasowe wstrzymanie produkcji), Wykonawca wpisuje tę informację w uwagach. Wykonawca może zaofertować leki różniące się postacią tj. tabl. lub kaps. lub draż. a w przypadku innej wielkości opakowań, Wykonawca musi przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl., draż., itp.) była zgodna z SWZ i zakręcić do pełnych opak. np: 15,5 to 16 opak.							SUMA:						
a/ leki z cenami wolnymi			poz.										
b/ leki z cenami urzędowymi			poz.										

Dotyczy grupa 1 pakiet 3 . W pakiecie został ukryty wiersz :

15	ESHERICHIA COLI EXTRAT	susp.
----	------------------------	-------

, przez co jest dwa razy poz 15 jak również dwa razy E.coli extract w poz 15 i 17. Proszę o informacje czy wiersze ukrytymi poz mamy wycenić czy usuwać?

Odp. Zamawiający nie posiada ukrytych wierszy. W obecnym stanie pakiet nr 2 grupa 13 prezentuje się następująco takie pozycje należy wycenić:

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320



GRUPA NR 1			LEKI PRZEWODU POKARMOWEGO										
Lp	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa leku	Postać	Dawka	Ilość w op. jed.	Ilość opakowań jed.	Cena jed. opak. netto w zł	Wartość netto = ilość x cena netto	VAT%	VAT kwota w zł	Cena jed. opak. brutto w zł	Wartość brutto = ilość x cena netto + VAT%	uwagi wykonawcy
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	10a	11	12	13
	PAKIET NR 3	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
1	Dimenhydrinate		tabl.	50mg	5	1							
2	Thietylperazine dimaleate		roztw. do wstrzyk.	6,5mg/1ml	5	1							
3	Thietylperazine dimaleate		tabl.	6,5mg	50	2							
4	Thietylperazine dimaleate		supp.	6,5mg	10	5							
5	Nifuroxazide		tabl.	100mg	24	12							
6	Activated charcoal		kaps.	200mg	20	12							
7	Loperamide hydrochloride		tabl.	2mg	30	67							
8	Bisacodyl		supp.	10mg	5	12							
9	Sodium phosphates		roztwór doobyl.	150ml	20	136							
10	Hymecromone		tabl.	200mg	50	1							
11	Timonacic		tabl.	100mg	100	209							
12	Ornithine aspartate		roztw. do wstrzyk.	0,5g/5ml	10	24							
13	Simeticone		kaps.	40mg	100	73							
14	Simeticone		gutt.	40mg/ml	30	51							
15	E.coli extract		supp.		10	1							
16	E.coli extract + Hydrocortisone		ung rect.		25g	1							
17	E.coli extract + Hydrocortisone		supp.		10	1							
18	Preparat typu Hemorol lub równoważny		supp.		12	11							
Jeżeli lek jest niedostępny na rynku (brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestracji, tymczasowe wstrzymanie produkcji), Wykonawca w pisuje tę informację w uwagach. Wykonawca może zaoferować lek równoważny różniący się postacią tj. tabl. lub kaps. lub draż. a w przypadku innej wielkości opakowań, Wykonawca musi przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl., draż., itp.) była zgodna z SWZ i zakragić do pełnych opak. np: 15,5 to 16 opak.							SUMA:						
a/	leki z cenami wolnymi		poz.										
b/	leki z cenami urzędowymi		poz.										

Pytania do wzoru umowy (dla wszystkich części poza 14):

1. Do §4 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Do §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru oraz ujednoczenie sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 lit. a) tak aby przez cały okres zwłoki wynosiła ona 0,7% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320

3. Do §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru oraz ujednoczenie sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 lit. b) tak aby przez cały okres zwłoki wynosiła ona 0,7% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia w realizacji reklamacji?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. Do §7 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy w taki sposób aby wynosiła 10% wartości niezrealizowanej części pakietu od którego odstąpienie następuje?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. Do §10 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający dopuści dostawę równoważników również w przypadku niezależnego od Wykonawcy, braku oferowanego asortymentu, spowodowanego innymi przyczynami niż wymienione w §10 ust. 2 wzoru umowy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytania do wzoru umowy (dla części nr 14):

1. Do §1 ust. 3 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §1 ust. 3 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §1 ust. 3 umowy, w taki sposób aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie Pzp).

**Odp. Zamawiający poprawia zapis we wzorze umowy dla części 14.**

2. Do §4 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Do §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru oraz ujednoczenie sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 lit. a) tak aby przez cały okres zwłoki wynosiła ona 0,7% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. Do §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru oraz ujednoczenie sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 lit. b) tak aby przez cały okres zwłoki wynosiła ona 0,7% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia w realizacji reklamacji?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. Do §7 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy w taki sposób aby wynosiła 10% wartości niezrealizowanej części pakietu od którego odstąpienie następuje?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. Do §10 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający dopuści dostawę równoważników również w przypadku niezależnego od Wykonawcy, braku oferowanego asortymentu, spowodowanego innymi przyczynami niż wymienione w §10 ust. 2 wzoru umowy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pakiet 18

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych  
  
**Lidia Malicka**

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą  
Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320