



**Powiatowe Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.**

**58 - 400 Kamienna Góra ul. Bohaterów Getta 10**

(075) 744-9036

fax. (075) 744-3103

<http://www.pcz.org.pl>

e-mail: [pcz@pcz.org.pl](mailto:pcz@pcz.org.pl)

KRS 0000169608

Wys. kap. zakł. 6 656 000,00 zł

Kamienna Góra, 30.11.2022 r.

## **WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ**

Nazwa postępowania: **Dostawa produktów leczniczych dla Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **PN 1/2022**

- I. Działając na podstawie art. 135 ust. 1 i 6 oraz art. 137 ust. 1 i 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm. – dalej ustawa Pzp) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

### **Pytanie nr 1:**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

### **Odpowiedź na pytanie nr 1:**

Zgodnie z SWZ (Tom III – Opis przedmiotu zamówienia, pkt II.5.), w przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

### **Pytanie nr 2:**

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

### **Odpowiedź na pytanie nr 2:**

Zgodnie z SIWZ (Tom III – Opis przedmiotu zamówienia, pkt II.4.), Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk niż podana przez Zamawiającego. W przypadku przeliczenia opakowań i otrzymania wielkości ułamkowej, należy dokonać zaokrąglania w górę do wartości całkowitej (pełne opakowanie).

### **Pytanie nr 3:**

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

### **Odpowiedź na pytanie nr 3:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

### **Pytanie nr 4:**

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

### **Odpowiedź na pytanie nr 4:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

### **Pytanie nr 5:**

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

**Odpowiedź na pytanie nr 5:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 6:**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź na pytanie nr 6:**

Zgodnie z Odpowiedzią na pytanie nr 3.

**Pytanie nr 7:**

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

**Odpowiedź na pytanie nr 7:**

Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

**Pytanie nr 8:**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

**Odpowiedź na pytanie nr 8:**

Zamawiający nie przewiduje w niniejszym postępowaniu składania przedmiotowych środków dowodowych (Tom I SWZ, pkt 5.13).

**Pytanie nr 9:**Część 2 pozycja 111

Czy Zamawiający w pozycji 111 część 2 dopuści do postępowania 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 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 na pytanie nr 9:**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 10:**Część 2 pozycja 111

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

**Odpowiedź na pytanie nr 10:**

Zamawiający nie dopuszcza produktu o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie.

**Pytanie nr 11:**Część 2 pozycje 95, 96

Czy Zamawiający w pozycji 95, 96 część 2 dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

**Odpowiedź na pytanie nr 11:**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 12:**Część 2 pozycje 95, 96

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 12:**

Zamawiający nie wyraża zgody na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce.

**Pytanie nr 13:**Część 2 pozycje 95, 96

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 95 i 96 z części 2 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedź na pytanie nr 13:**

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy osobnego pakietu.

**Pytanie nr 14:**

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 59 i 60 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego posiadającego potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii? Informujemy, że w dniu 10.12.2020 roku Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przyjął zmianę w punkcie 4.1 Charakterystyki Produktu Leczniczego i ulotki dla pacjenta polegającą na wprowadzeniu nowego wskazania do stosowania produktu leczniczego (pozwolenie nr R/1077): „Dexaven jest wskazany w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii”.

**Odpowiedź na pytanie nr 14:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego posiadającego potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii.

**Pytanie nr 15:**

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 59 i 60 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź na pytanie nr 15:**

Tak, Zamawiający wymaga, żeby produkt posiadał określone w pytaniu.

**Pytanie nr 16:**Zapytania do części 6 poz. 19

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź na pytanie nr 16:**

Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy oraz posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

**Pytanie nr 17:**

Dotyczy Tom II SWZ projekt umowy § 6 pkt 2 :

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 48 godzin w dni robocze w stosunku do produktów z **części nr 10**. Produkty te – służące do ciągłej terapii nerkozastępczej – posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii. Ponadto w związku ze swoimi rozmiarami i znaczną wagą muszą być dostarczane specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu z magazynu logistycznego znajdującego się w znacznej odległości od siedziby Zamawiającego.

**Odpowiedź na pytanie nr 17:**

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia treść SWZ w następujący sposób:

Dla Części 10 zamówienia w Tomie II SWZ (Projekt umowy) § 6 pkt 2 otrzymuje brzmienie:

*„2. Termin realizacji dostaw wynosi dwa (2) dni robocze od złożenia przez Zamawiającego zamówienia.”*

W Tomie III SWZ (Opis przedmiotu zamówienia) pkt II.8 otrzymuje brzmienie:

*„8. Wykonawca zobowiązuje się realizować dostawy w terminie wynoszącym jeden (1) dzień roboczy od daty złożenia zamówienia (w przypadku Części 10 – dwa (2) dni robocze od złożenia zamówienia)”*.

**Pytanie nr 18:**

Pakiet 12 poz. 3

Czy w związku z długotrwałym brakiem preparatu Humana MCT Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie preparatu o podobnym składzie – Babilon MCT w opakowaniu 450 g? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości sztuk do wyceny.

**Odpowiedź na pytanie nr 18:**

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu. Do wyceny należy przyjąć 10 szt.

**Pytanie nr 19:**

Pakiet 12 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści preparat Bebiko 2 w opakowaniu 350g? Mleko następne dla niemowląt powyżej 6m.ż., proszek. Skład: Białko 1,4 g/100 ml. Tłuszcz 3,2 g/100 ml. Węglowodany 8,3 g/100 ml. Oligosacharydy prebiotyczne GOS i FOS 400 mg/100 ml. Składniki mineralne. Wzbogacony w witaminy, L-karnitynę, cholinę, inozytol. Produkt bezglutenowy.

**Odpowiedź na pytanie nr 19:**

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

**Pytanie nr 20:**

Pakiet 12 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści preparat Babilon Pepti Syneo 1, żywność specjalnego przeznaczenia medycznego, proszek do sporządzania roztworu. Skład: Równoważnik białka 1,6 g/100 ml Tłuszcz 3,4 g/100 ml, w tym DHA 16,5 mg/100 ml, EPA 3,6 mg/100 ml). Węglowodany 7,1g/100 ml (w tym laktoza 2,9 g/100 ml). Błonnik pokarmowy 0,5 g/100 ml. Wzbogacony w witaminy, składniki mineralne zawiera L-karnitynę, taurynę, cholinę, inozytol. Wartość energetyczna 66 kcal/100 ml (276 kJ/100 ml). Produkt bezglutenowy.

**Odpowiedź na pytanie nr 20:**

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

**Pytanie nr 21:**

Dotyczy pak. 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Gaviscon o smaku mięty, zaw.doustna, 300 ml ?

*10 ml zawiesiny doustnej zawiera 500 mg alginianu sodu, 267 mg wodorowęglanu sodu, 160 mg węglanu wapnia; zawiesina zawiera parahydroksybenzoesan metylu (E 218) i propylu (E 216).*

**Odpowiedź na pytanie nr 21:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 22:**

Dotyczy pak. 1 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiole ?

**Odpowiedź na pytanie nr 22:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 23:**

Dotyczy pak. 1 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Actrapid Penfill, 300 jm/3ml, 5 wkładów z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? (brak opakowania x 10 wkładów)

**Odpowiedź na pytanie nr 23:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 24:**

Dotyczy pak. 1 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Dulcobis, 10 mg, czopki, 6 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? ( Bisacodyl GSK, 10 mg, czopki doodbytn., 5 szt – zakończona produkcja)

**Odpowiedź na pytanie nr 24:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 25:**

Dotyczy pak. 1 poz. 55 oraz 56

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki. Czy Zamawiający miał na myśli : poz. 55 – 150 mg ; poz. 56 – 110 mg ? ( dawki 0,15 mg oraz 0,11 mg – niedostępne na rynku farmaceutycznym )

**Odpowiedź na pytanie nr 25:**

Tak, Zamawiający miał na myśli : w poz. 55 – dawkę 150 mg ; w poz. 56 – dawkę 110 mg.

**Pytanie nr 26:**

Dotyczy pak. 2 poz. 94

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki powlekanej ? ( kapsułka – niedostępna)

**Odpowiedź na pytanie nr 26:**

Zamawiający dopuszcza preparat w postaci tabletki powlekanej.

**Pytanie nr 27:**

Dotyczy pak. 2 poz. 127

Proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: IBUPROFENUM 40 mg/ml, zaw.doustna, 100 ml ( czyli 0,2 G/5 ML) w ilości zgodnej z SWZ?

**Odpowiedź na pytanie nr 27:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 28:**

Dotyczy pak. 2 poz. 173

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź na pytanie nr 28:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wg zasad określonych w SWZ.

**Pytanie nr 29:**

Dotyczy pak. 2 poz. 187

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia np. Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 5 amp ?

**Odpowiedź na pytanie nr 29:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 30:**

Dotyczy pak. 2 poz. 202

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

**Odpowiedź na pytanie nr 30:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w postaci tabletki powlekanej.

**Pytanie nr 31:**

Dotyczy pak. 2 poz. 188

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: CitraFleet, prosz.d/sp.roztw.doustn., 50 sasz. ? ( brak gramatury pulv. 74g)

Każda saszetka (15,08 g) zawiera następujące substancje czynne:

Sodu pikosiarczan 0,01 g

Magnezu tlenek, lekki 3,50 g

Kwas cytrynowy 10,97 g

**Odpowiedź na pytanie nr 31:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 32:**

Dotyczy pak. 2 poz.215

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Ulgasim, 240 mg, kaps., 30 szt ( wyrób medyczny ) ?

**Odpowiedź na pytanie nr 32:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 33:**

Dotyczy pak. 4 poz. 2 oraz 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu: KabiPack ?

**Odpowiedź na pytanie nr 33:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 34:**

Dotyczy pak. 6 poz. 2

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Taromentin, 875 mg+125 mg, tabl.powl., 14 szt,bl(2x7) ? ( brak dawki 0,875 g)

( ACIDUM CLAVULANICUM+AMOXICILLINUM 0,125G+0,875 G)

**Odpowiedź na pytanie nr 34:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 35:**

Dotyczy pak. 6 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu: pojemnik?

**Odpowiedź na pytanie nr 35:**

Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu pojemnik.

**Pytanie nr 36:**

Dotyczy pak. 6 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Nystatyna 500.000 j.m., tabl.dojelit., 16 szt ?

**Odpowiedź na pytanie nr 36:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 37:**

Dotyczy pak. 6 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 47 op. ( po przeliczeniu gramatury) ?

**Odpowiedź na pytanie nr 37:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 38:**

Dotyczy pak. 6 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu: fiolka ? ( ampułka – niedostępna)

**Odpowiedź na pytanie nr 38:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu fiolka.

**Pytanie nr 39:**

Dotyczy pak. 8 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ketalar 10 (Ketanest 10), 10mg/ml; 20ml, rozt.d/wstrz., 5 fiol z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ? ( ampułka – niedostępna)

**Odpowiedź na pytanie nr 39:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 40:**

Dotyczy pak. 8 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ketalar 50 (Ketanest 50), 50mg/ml; 10ml, rozt.d/wstrz., 5 fiol z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ? ( ampułka – niedostępna)

**Odpowiedź na pytanie nr 40:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 41:**

Prosimy o doprecyzowanie, jak należy postąpić w przypadku wierszy ukrytych w formularzu, np.

| Część 5. Leki różne 4 |                                     |                   |
|-----------------------|-------------------------------------|-------------------|
| LP.                   | Nazwa międzynarodowa                | Postać            |
|                       | Acarbose                            | tabl 0,05g        |
|                       | Buflomedil                          | tabl. 150mg       |
|                       | Buflomedil                          | tabl. 300mg       |
| 1                     | Acetylcysteina                      | amp 200 mg / 2 ml |
| 2                     | Ferrum hydroxyd. polysomaltosum.im. | amp 0,1g/2ml ,i.m |
| 3                     | Amoxicillin+clavulanic acid         | fiol 1,2g         |
| 4                     | Amoxicillin+clavulanic acid         | fiol 0,6g         |
| 5                     | Piperacillin , tazobactam           | fiol 4.5 a 50 ml  |
| 6                     | Vancomycine (Edicin)                | fiol. 1g          |

Czy należy pozycje „ukryte- zaznaczone na czerwono” zignorować /pominąć ?

**Odpowiedź na pytanie nr 41:**

Wykonawca wyceny pozycje widoczne, zgodnie z liczbami porządkowymi określonymi w kolumnie A. Pozycje ukryte należy pominąć.

**Pytanie nr 42:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 8

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 5 opakowań Acidum boricum o gramaturze 100g? Gdyż jako postać Zamawiający podał „100 g” a jako jednostkę miary: „500 g”.

**Odpowiedź na pytanie nr 42:**

Wycenić należy produkt o gramaturze 100 g.

**Pytanie nr 43:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 16 opakowań o gramaturze 150 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 43:**

Zamawiający dopuszcza przeliczenie i wycenę 16 opakowań o gramaturze 150 ml.

**Pytanie nr 44:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 18, 19, 34, 35, 68, 82, 120, 121, 145, 148, 153, 154, 155, 207, 203, 208, 231, 239, 240

Dotyczy pak. 6 poz. 1, 7, 10, 30

Dotyczy pak. 8 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź na pytanie nr 44:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych.

**Pytanie nr 45:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 29

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu o nazwie handlowej: Berodual N, (50mcg+21mcg)/daw.inh., aer.inh, 200 dawek, 10 ml ?

**Odpowiedź na pytanie nr 45:**

Tak, Zamawiający wymaga wyceny preparatu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 46:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 28

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu o nazwie handlowej Berodual, (0,5 mg+0,25 mg)/ml, roztw.do nebul., 20 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 46:**

Tak, Zamawiający wymaga wyceny preparatu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 47:**

Dotyczy pak. 2 poz. 62, 182, 183, 227,

Dotyczy pak. 8 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w postaci o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu

**Odpowiedź na pytanie nr 47:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie nr 48:**

Dotyczy pak. 2 poz. 189, 204

Dotyczy pak. 8 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci

**Odpowiedź na pytanie nr 48:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolek.

**Pytanie nr 49:**

Dotyczy pak. 2 poz. 54, 124, 129, 132, 168, 217, 195, 196

Dotyczy pak. 8 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź na pytanie nr 49:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych.

**Pytanie nr 50:**

Dotyczy pak. 2 poz. 50, 70, 71, 80

Pak. 6 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.



**Odpowiedź na pytanie nr 50:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kapsułek.

**Pytanie nr 51:**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100 mcg/ml ampulka 2 ml ( tj. 200 mcg/2ml)? Brak rejestracji dawki 100 mcg/2ml.

**Odpowiedź na pytanie nr 51:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 52:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 144

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci kremu – Emla, (25 mg+ 25 mg)/g, krem, 30 g ? Brak rejestracji preparatu w postaci maści.

**Odpowiedź na pytanie nr 52:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 53:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 188

Czy Zamawiający dopuści wycenę 63 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź na pytanie nr 53:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 54:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 117, 118

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci 5 fiolek proszku + 5 ampulek rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź na pytanie nr 54:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 55:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 119

W związku z brakiem dostępności syropu o stężeniu 0,16%, czy Zamawiający dopuści wycenę syropu : Hydroxyzinum Espefa, 10 mg/5ml, ( 0,2%) syrop, 250 g w ilości 20 op.?

**Odpowiedź na pytanie nr 55:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 56:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 122

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 50 mg/ml a 2 ml ( tj. 100 mg/2ml)? Brak rejestracji dawki 50 mg/ml.

**Odpowiedź na pytanie nr 56:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 57:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 125,178

Prosimy o podanie/ doprecyzowanie wielkości opakowania.

Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie x 10 czopków w ilości : poz. 125 – 5op, poz.178- 2 op. ?

**Odpowiedź na pytanie nr 57:**

Tak, Zamawiający miał na myśli opakowanie x 10 czopków: poz. 125 – 5op. x czopków , poz.178 - 2 op. x 10 czopków.

**Pytanie nr 58:**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 18

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej : Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol ?

**Odpowiedź na pytanie nr 58:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 59:**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 16.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułko-strzykawek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź na pytanie nr 59:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci ampułko-strzykawek.

**Pytanie nr 60:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 130

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź na pytanie nr 60:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie nr 61:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 136

Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania: 150 ml czy 200 ml ?

**Odpowiedź na pytanie nr 61:**

Wielkość opakowania: 150 ml

**Pytanie nr 62:**

Dotyczy pak. 2 poz. 140

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lignocain 2%, 20 mg/ml; 20ml, roztw.d/wstrz.,20 poj.? ( brak op. x 20 amp.)

**Odpowiedź na pytanie nr 62:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 63:**

Dotyczy pak. 2 poz. 140

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lignocainum h/chlor. WZF 2%, 20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz,5fiol ?

**Odpowiedź na pytanie nr 63:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 64:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz.161

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 500 mg ( 0,5g) ? Brak rejestracji dawki 0,5 mg.

**Odpowiedź na pytanie nr 64:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 65:**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych - Helicid 20, 20 mg, kaps.dojelit.twarde, 90 szt? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź na pytanie nr 65:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 66:**

Dotyczy pak. 2 poz. 186, 197

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź na pytanie nr 66:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych.

**Pytanie nr 67:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 195, 196

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 17, 18.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych?

**Odpowiedź na pytanie nr 67:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych.

**Pytanie nr 68:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 204

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100 mg/10 ml np. ROCURONII BROMIDUM, 10 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrzyk., 10 fiolek? Brak rejestracji dawki 150 mg/ 10 ml.

**Odpowiedź na pytanie nr 68:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 69:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 220, 241

Czy Zamawiający dopuści do wyceny : tabletki powlekane?

**Odpowiedź na pytanie nr 69:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny tabletki powlekane.

**Pytanie nr 70:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 221.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kremu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź na pytanie nr 70:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kremu.

**Pytanie nr 71:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 225

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5 fiolek ?

**Odpowiedź na pytanie nr 71:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 72:**

Dotyczy pak. 2 poz. 229

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp ( preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia) w ilości zgodnej z SWZ bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

( Vit. B 1 25 mg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz – status zakończona produkcja; brak zamiennika dostępnego na polskim rynku farmaceutycznym ).

W przypadku zamiaru dopuszczenia preparatu w dawce „25mg/1 ml” w ramach **importu docelowego** – proszę o wydzielenie w/w preparatu do osobnego pakietu, gdyż mogłoby to znacznie ograniczyć grono Wykonawców mogących ubiegać się o realizację zamówienia.

**Odpowiedź na pytanie nr 72:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, jeżeli droga podania jest dożylna.

**Pytanie nr 73:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 242, 243

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci

**Odpowiedź na pytanie nr 73:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie nr 74:**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 22

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

**Odpowiedź na pytanie nr 74:**

Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał właściwości określone w pytaniu.

**Pytanie nr 75:**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 22

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

**Odpowiedź na pytanie nr 75:**

Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał właściwości określone w pytaniu.

**Pytanie nr 76:**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 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?

**Odpowiedź na pytanie nr 76:**

Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał właściwości określone w pytaniu.

**Pytanie nr 77:**

Dotyczy pak. 1 poz. 21,22,23,24

Proszę o umożliwienie wyceny igieł w osobnej pozycji z racji, iż obecnie na rynku farmaceutycznym (rynek szpitalny/zamknięty) brak insulin zarejestrowanych w zestawach zawierających igły .

W związku z powyższym :

Bardzo proszę o utworzenie dodatkowej pozycji w ramach w/w i dopuszczenie do wyceny :

Surmedi, igły do penów insul.,30G (0,30) 8mm, 100 szt w ilości określonej przez Zamawiającego

**Odpowiedź na pytanie nr 77:**

Zamawiający dopuszcza osobną wycenę igieł.

Zamawiający dokonuje zmiany treści Załącznika nr 1.1 do Formularza oferty (Formularz asortymentowo-cenowy) dodając pozycję 24a: *Igły do penów insul.30G 8mm x 100 sztuk*

Zamawiający zamieszcza na stronie postępowania Załącznik nr 1.1 – Albuminy i leki różne\_ZMIANA uwzględniający powyższą zmianę treści SWZ.

Załącznik ten jest obowiązujący przy składaniu ofert.

**Pytanie nr 78:**

Dotyczy pak. 1 poz. 21,22,23,24

Bardzo proszę o wykreślenie zapisu „ + igły” i dopuszczenie do wyceny tylko insulin?

**Odpowiedź na pytanie nr 78:**

Zamawiający wykreśla w ww. pozycjach zapis „+ igły” .

**Pytanie nr 79:**Dotyczy pak. 2 poz. 109

W związku z tym, iż Hemofer Prolongatum, 105 mg Fe 2+, tabl.o przedł.uw.,30 szt ma status zakończona produkcja.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Tardyferon, 80 mg Fe2+,tabl.powl.o przedł.uwaln., 30 szt w ilości 100 op. (zgodnej z SWZ) ?

**Odpowiedź na pytanie nr 79:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 80:**Dotyczy pak. 2 poz. 124

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Ibuprofen, 200 mg, kaps.miękkie, 60 szt ?

**Odpowiedź na pytanie nr 80:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 81:**Dotyczy pak. 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ampictam, 1,5 g, prosz.d/sp.roztl.d/wstrz,inf., 1 fiol ( dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia )?

*Unasyn, 1,5 g,prosz.d/sp.roztl.d/wstrz,inf., 1 fiol – wycofany z oferty Producenta*

**Odpowiedź na pytanie nr 81:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 82:**Dotyczy pak. 2 poz. 39

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kat. rejestracji : suplement diety (tylko taka kat. produktu jest dostępna) np. Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt ?

**Odpowiedź na pytanie nr 82:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 83:**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji : surowiec farmaceutyczny?

| Nazwa pakietu | Numer pozycji |
|---------------|---------------|
| 2             | 79            |
| 2             | 238           |
| 2             | 8             |
| 2             | 78            |

**Odpowiedź na pytanie nr 83:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty o kat. rejestracji : surowiec farmaceutyczny.

**Pytanie nr 84:**

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

| Nazwa pakietu | Numer pozycji |
|---------------|---------------|
| 1             | 7             |
| 2             | 88            |
| 2             | 95            |
| 2             | 96            |
| 2             | 215           |
| 2             | 236           |

**Odpowiedź na pytanie nr 84:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty o kat. rejestracji : wyrób medyczny.

**Pytanie nr 85:**

Dotyczy pak. 1 poz. 10

Pak. 2 poz. 117 , 118, 189, 222,

Pak. 6 poz. 31

Pak. 8 poz. 15, 16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : fiolka ?

**Odpowiedź na pytanie nr 85:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w postaci : fiolka.

**Pytanie nr 86:**

Dotyczy pak. 1 poz.16,17

Pak. 2 poz. 87

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : ampułko-strzykawka ?

**Odpowiedź na pytanie nr 86:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w postaci : ampułko-strzykawka.

**Pytanie nr 87:**

Dotyczy pak. 1 poz. 8,9,

Pak. 2 poz. 23 , 164

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : ampułka ?

**Odpowiedź na pytanie nr 87:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w postaci : ampułka.

**Pytanie nr 88:**

Dotyczy pak. 1 poz. 25

Pak. 2 poz. 32, 173

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : dojelitowej ( EN) ?

**Odpowiedź na pytanie nr 88:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w postaci dojelitowej ( EN).

**Pytanie nr 89:**

Dotyczy pak. 2 poz. 62, 109, 182, 183, 227,

Pak. 8 poz. 26

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

**Odpowiedź na pytanie nr 89:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w postaci : tabletki/tp. o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie nr 90:**

Dotyczy pak. 2 poz. 186, 195,196, 197

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

**Odpowiedź na pytanie nr 90:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w postaci tabletki drażowanej.

**Pytanie nr 91:**

Dotyczy pak. 2 poz. 70, 71, 80

Pak. 6 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułki ?

**Odpowiedź na pytanie nr 91:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w postaci kapsułki.

**Pytanie nr 92:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 170.

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

**Odpowiedź na pytanie nr 92:**

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej.

**Pytanie nr 93:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 209.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt ( Środek spoż. specj. przezn. med.) ?

**Odpowiedź na pytanie nr 93:**

Zamawiający wymaga preparatu w postaci saszetek lub ampulek.

Zamawiający zmienia treść SWZ i w poz.209 dokonuje poprawy w następujący sposób:

|     |                                    |                                |              |    |
|-----|------------------------------------|--------------------------------|--------------|----|
| 209 | Saccharomyces boulardii CNCM I-745 | Saszetki lub ampułki<br>0,250g | Op (20 szt.) | 70 |
|-----|------------------------------------|--------------------------------|--------------|----|

**Pytanie nr 94:**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary jest sztuka ? np. pak. 15 poz. 1,2,3,5,6,7 ; pak. 12 poz. 7, 8 ,9,10,11 itp.

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odpowiedź na pytanie nr 94:**

Zamawiający dopuszcza przeliczenie i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary jest sztuka.

**Pytanie nr 95:**

Dotyczy pak. 15 poz. 3

Bardzo proszę o doprecyzowanie.

Czy Zamawiający wymaga wyceny: 280 szt. ( czyli 4x125 ml- 70 op.) czy 4x125 ml – 280 op. – >1120 szt?

**Odpowiedź na pytanie nr 95:**

Zamawiający wymaga wyceny 70 opakowań.

**Pytanie nr 96:**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej i odwrotnie?

**Odpowiedź na pytanie nr 96:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 97:**

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

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

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź na pytanie nr 97:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań - gramatury w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego. Przeliczenie – zgodnie z zasadami określonymi w SWZ.

**Pytanie nr 98:**

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę ma zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn . 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści , substancji recepturowych itp.

przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie.

**Odpowiedź na pytanie nr 98:**

Zamawiający wyraża zgodę ma zamianę na potrzeby obliczeniowe jednostki miary „ml na g i odwrotnie przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu.

**Pytanie nr 99:**

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

**Odpowiedź na pytanie nr 99:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 100:**

Czy Zamawiający dopuści zmianę :  
tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na  
tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź na pytanie nr 100:**

Zamawiający dopuszcza zmianę określoną w pytaniu.

**Pytanie nr 101:**

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie ?

**Odpowiedź na pytanie nr 101:**

Zamawiający dopuszcza zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie.

**Pytanie nr 102:**

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

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

**Odpowiedź na pytanie nr 102:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 103:**

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

**Odpowiedź na pytanie nr 103:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 104:**

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

**Odpowiedź na pytanie nr 104:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 105:**

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



**Odpowiedź na pytanie nr 105:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 106:**

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z części nr 2 poz. 109 ze względu na braki u producenta ?

**Odpowiedź na pytanie nr 106:**

Zgodnie z Odpowiedzią na pytanie nr 1.

**Pytanie nr 107:**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 2 poz. 135 do wyceny lek pakowany po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 150 opakowań ?

**Odpowiedź na pytanie nr 107:**

Zamawiający dopuszcza w części nr 2 poz. 135 do wyceny lek pakowany po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 150 opakowań.

**Pytanie nr 108:**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 2 poz. 138 do wyceny lek pakowany po 50 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 80 opakowań ?

**Odpowiedź na pytanie nr 108:**

Zamawiający dopuszcza w części nr 2 poz. 138 do wyceny lek pakowany po 50 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 80 opakowań.

**Pytanie nr 109:**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 2 poz. 140 do wyceny lek pakowany po 5 fiol. z odpowiednim przeliczeniem tj. 160 opakowań ?

**Odpowiedź na pytanie nr 109:**

Zamawiający dopuszcza w części nr 2 poz. 140 do wyceny lek pakowany po 5 fiol. z odpowiednim przeliczeniem tj. 160 opakowań.

**Pytanie nr 110:**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 2 poz. 148 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 9 opakowań ?

**Odpowiedź na pytanie nr 110:**

Zamawiający dopuszcza w części nr 2 poz. 148 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 9 opakowań.

**Pytanie nr 111:**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 2 poz. 173 do wyceny lek pakowany po 20 kaps. z odpowiednim przeliczeniem tj. 100 opakowań ?

**Odpowiedź na pytanie nr 111:**

Zamawiający dopuszcza w części nr 2 poz. 173 do wyceny lek pakowany po 20 kaps. z odpowiednim przeliczeniem tj. 100 opakowań.

**Pytanie nr 112:**

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z części nr 2 poz. 185 ze względu na braki u producenta ?

**Odpowiedź na pytanie nr 112:**

Zgodnie z Odpowiedzią na pytanie nr 1.

**Pytanie nr 113:**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 2 poz. 187 do wyceny lek pakowany po 10 amp.. z odpowiednim przeliczeniem tj. 50 opakowań ?

**Odpowiedź na pytanie nr 113:**

Zamawiający dopuszcza w części nr 2 poz. 187 do wyceny lek pakowany po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 50 opakowań.

**Pytanie nr 114:**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 2 poz. 190 do wyceny lek pakowany po 20 tab. z odpowiednim przeliczeniem tj. 75 opakowań ?

**Odpowiedź na pytanie nr 114:**

Zamawiający dopuszcza w części nr 2 poz. 190 do wyceny lek pakowany po 20 tab. z odpowiednim przeliczeniem tj. 75 opakowań.

**Pytanie nr 115:**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 2 poz. 197 do wyceny lek pakowany po 20 tab. draż. z odpowiednim przeliczeniem tj. 8 opakowań ?

**Odpowiedź na pytanie nr 115:**

Zamawiający dopuszcza w części nr 2 poz. 197 do wyceny lek pakowany po 20 tab. draż. z odpowiednim przeliczeniem tj. 8 opakowań.

**Pytanie nr 116:**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 2 poz. 225 do wyceny lek Terlipressini acetat EVER Pharma 1mg\*5 amp. (5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg Octanu Terlipressyny(Terlipressini Acetas), co odpowiada 0,85 mg Terlipressyny Terlipressyna EVER(0,17mg/ml)5 x 5 ml = 0,85mg/5 ml) ?

**Odpowiedź na pytanie nr 116:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 117:**

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z części nr 2 poz. 229 ze względu na braki u producenta ?

**Odpowiedź na pytanie nr 117:**

Zgodnie z Odpowiedzią na pytanie nr 1.

**Pytanie nr 118:****PAKIET 4**

Czy Zamawiający wrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 4 w celu uzyskania konkurencyjnej oferty cenowej i możliwości zaoferowania producentowi pozostałych produktów ?

**Odpowiedź na pytanie nr 118:**

Zamawiający nie wydziela pozycji.

**Pytanie nr 119:**

Czy w Części 2 poz. 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

**Odpowiedź na pytanie nr 119:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 120:**

Czy w Części 2 poz. 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź na pytanie nr 120:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 121:**

Czy w Części 2 poz. 27 i w Części 2 poz. 135 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź na pytanie nr 121:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 122:**

Czy w Części 2 poz. 209 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź na pytanie nr 122:**

Zgodnie z Odpowiedzią na pytanie nr 93.

**Pytanie nr 123:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 2 pozycja 204 produktu leczniczego w dawce 100mg / 10ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 123:**

Zamawiający wyraża zgodę na produkt leczniczy w dawce 100mg / 10ml.

**Pytanie nr 124:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 13 poz. 11 i 12 produkty lecznicze w opakowaniu x 10 fiolek?

**Odpowiedź na pytanie nr 124:**

Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie x 10 fiolek.

**Pytanie nr 125:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 14 poz. 2 produkt w opakowaniu typu butelka szklana?

**Odpowiedź na pytanie nr 125:**

Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie typu butelka szklana.

**Pytanie nr 126:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 14 poz. 7 produktu leczniczego Supliven zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów o wadze równej lub wyższej niż 15 kg, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

**Odpowiedź na pytanie nr 126:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 127:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 14 poz. 8 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampułka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

**Odpowiedź na pytanie nr 127:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 128:**

Pakiet 15 poz. 1

Czy zamawiający ma na myśli dietę kompletną w płynie dla pacjentów z niedożywieniem związanym z chorobą o zawartości białka 9,6 g/100 ml, oraz osmolarności 790 mOsm/l? Pozostałe parametry zgodnie SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 128:**

Tak, w pozycji tej chodzi o produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 129:**

Pakiet 15 poz.2

Czy zamawiający ma na myśli dietę kompletną w płynie dla pacjentów z chorobą nowotworową , hiperkaloryczną 2,4 kcal/ml, zawartość białka 14,4 g/100 ml, osmolarność 570 mOsm/l? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 129:**

Tak, w pozycji tej chodzi o produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 130:**

Pakiet 12 poz. 16

Czy zamawiający ma na myśli zestaw uniwersalny do żywienia dojelitowego służący do połączenia worka z dietą lub butelki z dietą, ze zgłębnikiem, umożliwiającą żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy do żywienia dojelitowego Flocare Infinity. Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 130:**

Tak, w pozycji tej chodzi o produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 131:**

Pakiet 12 poz. 20

W związku z tym, że wyspecyfikowana dieta nie występuje w opakowaniu o pojemności 500ml prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie diety w dostępnej pojemności 1000ml z przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 131:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie diety w dostępnej pojemności 1000ml z przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 132:**

Dotyczy pak. 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Acetylcysteine 100 mg/ml;3ml,roztw.do infuz.,5 amp ( dawka 0,3 g/3ml ) ?

( brak dawki : amp 200 mg / 2 ml)

**Odpowiedź na pytanie nr 132:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 133:**

Dotyczy pak. 6 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystatyna , 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.

Nystatin 100.000 IU/ml,prosz.d/sp.zaw.doust.,5 g (24ml)?

( Zaw.2400000Jm/28ml – dawka niedostępna)

**Odpowiedź na pytanie nr 133:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 134:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź na pytanie nr 134:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 135:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź na pytanie nr 135:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 136:**Pytanie do wzoru umowy

Do treści §5 ust. 1 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."

**Odpowiedź na pytanie nr 136:**

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 137:**Pytanie do wzoru umowy

Do treści §11 ust. 1 pkt 1.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §11 ust. 1 pkt 1.1 i lit. b) wzoru umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za opóźnienie dostawy w wysokości 1% wartości brutto NIEDOSTARCZONEJ części zamówienia?

**Odpowiedź na pytanie nr 137:**

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 138:**Pytanie do wzoru umowy

Do treści §11 ust. 1 pkt 1.1 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §11 ust. 1 pkt 1.1 i lit. b) wzoru umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za opóźnienie reklamacji w wysokości 1% wartości brutto REKLAMOWANEJ części zamówienia?

**Odpowiedź na pytanie nr 138:**

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 139:**Pytanie do wzoru umowy

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedź na pytanie nr 139:**

W stosunku do Zamawiającego na obecną chwilę nie występują przesłanki "niewypłacalności" oraz "zagrożenia niewypłacalnością" w rozumieniu art.6 ustawy z dnia 1.01.2016 r. Prawo restrukturyzacyjne (t.j. Dz.U. z 2017 r., poz.1508 z późn.zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28.02.2003 r. Prawo upadłościowe (t.j. Dz.U. z 2017 r., poz.2344 z późn.zm.) . Według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki nie staną się aktualne od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej w niniejszym postępowaniu przetargowym.

**Pytanie nr 140:**Pytanie do wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci: - oświadczenia o

poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

#### **Odpowiedź na pytanie nr 140:**

Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej w formie określonej w pytaniu, jak również w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy.

Jak wynika z Odpowiedzi na pytanie 139, nie istnieją przesłanki po stronie Zamawiającego do postępowania restrukturyzacyjnego jak również do wszczęcia postępowania upadłościowego.

#### **Pytanie nr 141:**

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

#### **Odpowiedź na pytanie nr 141:**

Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

W Tomie II SWZ (Projekt umowy) w § 4 ust.5 oraz Tomie III SWZ (Opis przedmiotu zamówienia) w pkt I.11 termin „2 dni” zmienia się na „5 dni”.

#### **Pytanie nr 142:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1.1 pkt. b), c):

1.1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

b) za zwłokę w realizacji dostaw z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości **0,5%** wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 6 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości (brutto) opóźnionej w realizacji części dostawy;**

c) za zwłokę w wymianie towaru będącej skutkiem uzasadnionej reklamacji – w wysokości **0,5%** wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 5, **jednak nie więcej niż 10% wartości (brutto) danego zamówienia, którego dotyczy zwłoka w wykonaniu reklamacji.**

#### **Odpowiedź na pytanie nr 142:**

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian.

#### **Pytanie nr 143:**

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?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 143:**

Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

W Tomie II SWZ (Projekt umowy) w § 9 wprowadza ust.6 o następującym brzmieniu:

6. *Zamawiający oświadcza, że akceptuje stosowanie faktur elektronicznych na niżej określonych zasadach:*

- a) *Stosowanie faktur elektronicznych dotyczy wszystkich faktur, faktur korekt i duplikatów faktur wystawianych przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego.*
- b) *Faktury elektroniczne będą wystawiane w formacie pliku PDF.*
- c) *Przesłanie faktury elektronicznej wyłącza możliwość jej ponownego wygenerowania w formie papierowej.*
- d) *Faktury elektroniczne w formacie określonym w pkt b) będą przesyłane jako załącznik do wiadomości e-mail.*

- e) W celu zapewnienia autentyczności pochodzenia faktur elektronicznych Strony ustalają co następuje:  
- adres e-mail Wykonawcy, z którego będzie dokonywana wysyłka faktur elektronicznych: .....
- adres e-mail Zamawiającego, na który faktury elektroniczne będą przesyłane: .....
- f) Za moment otrzymania faktury, faktury korekty lub duplikatu faktury uznaje się moment otrzymania wiadomości e-mail z załączoną fakturą elektroniczną.

- 
- II. Zamawiający informuje, że na podstawie art.137 ust.1 ustawy Pzp dokonuje zmiany treści SWZ w zakresie brzmienia Załącznika nr 1.2 do Formularza oferty (Formularz asortymentowo-cenowy) poprzez dodanie poz.: 15a, 43 a-i, 47 a-c, 169a, 180 a-b i 215 a.

Zamawiający zamieszcza na stronie postępowania Załącznik nr 1.2 – Leki różne 1\_ZMIANA uwzględniający powyższą zmianę treści SWZ.  
Załącznik ten jest obowiązujący przy składaniu ofert.

- 
- III. Zamawiający informuje, że uwzględniając dokonane zmiany treści SWZ oraz udzielane wyjaśnienia treści SWZ, na podstawie art.137 ust.6 ustawy Pzp zmienia terminy składania i otwarcia ofert określone w pkt 16.1 i 17.1 Tomu I SWZ w następujący sposób:

**Nowy termin składania ofert: 15 grudnia 2022 r. godz. 10:00**

**Nowy termin otwarcia ofert: 15 grudnia 2022 r. godz. 11:00**

Zamawiający zmienia treść pkt 14.1 Tomu I SWZ, który otrzymuje następujące brzmienie:

*14.1. Wykonawca jest związany złożoną ofertą od dnia upływu terminu składania ofert przez okres 90 dni, tj. do dnia 14.03.2022 roku.*

- 
- IV. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi na nie oraz zmiany stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

**Prezes Zarządu**

**Barbara Kosak**