

# SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4  
Strona internetowa: [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl)  
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274  
PEKAO S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



**Nasz znak:**  
**EP/220/71/2018/1**

**Data:**  
**24.08.2018r.**

## WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/71/2018 pn.: Dostawa różnych produktów leczniczych, w tym środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego, środki znieczulające, płyny dożylnie, produkty dietetyczne, kremy lub płyny parafarmaceutyczne dla Szpitala SPWSZ w Szczecinie**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zmianami), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespólny w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

### **Pytania Wykonawców:**

#### **ZESTAW 1**

Prosimy o wydzielenie z zadania Nr 29 pozycji 6 i 7. Wydzielenie tych pozycji umożliwi przestąpienie do postępowania producentowi szczepionek.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **ZESTAW 2**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 17 poz. 7 i w Pakiecie 31 poz. 29 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana w formie zawiesiny doustnej.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 28 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana w formie zawiesiny doustnej.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 31 poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej

**Lokalizacja:** 71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4  
Centrala: 91 813 90 00  
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11  
Centrala: 91 442 72 00, 91 442 72 13  
Fax. 91 462 04 94

przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany również w produkcie oryginalnym) w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

4. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 32 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Z uwagi na podanie przez Zamawiającego opisu suplementu diety odpowiadającego wyłącznie specyfikacji produktu konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele, aktualnie stosowanego przez Zamawiającego zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Zwracamy uwagę, że oferowany produkt posiada wyższe stężenie bakterii probiotycznych niż suplement opisany w SIWZ, a zastosowanie jednego szczepu bakterii gwarantuje, że inaczej niż w preparatach wieloskładnikowych, nie wystąpią działania antagonistyczne pomiędzy różnymi gatunkami bakterii (które to działania nie zostały przebadane w przypadku preparatów dziewięcioskładnikowych). Z uwagi na brak podstaw medycznych, które uzasadniałyby brak możliwości zastąpienia środka o statusie suplementu diety dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, prosimy o dopuszczenie produktu o statusie dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga 9 różnych szczepów, a nie jednego w wysokiej dawce. Zgodnie z SIWZ.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 32 poz. 3 i 4 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Z uwagi na brak podstaw medycznych, które wykluczałyby możliwość zastąpienia środka o statusie suplementu diety spełniającym te same cele dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, prosimy o dopuszczenie produktów o statusie dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.

**Odp. Zamawiający dopuszcza postać o statusie dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego, lecz tylko pod warunkiem spełnienia wymogów opisu zgodnie z SIWZ.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 32 poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu:

7. Czy Zamawiający dopuści produkt LactoDr. krople w postaci kropli, zawierający żywe, liofilizowane bakterie szczepu *Lactobacillus rhamnosus GG* w stężeniu 1 mld CFU/kroplę, konfekcjonowany w opakowaniach x 5 ml – po przeliczeniu objętości na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? Z uwagi na brak podstaw medycznych, które wykluczałyby możliwość zastąpienia środka o statusie suplementu diety spełniającym te same cele dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, prosimy o dopuszczenie produktów o statusie dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

### ZESTAW 3

#### Dotyczy: zadanie 28, pozycja 6

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 w równoważnej ilości pakowań?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Diflos 30 jest przeznaczony dla niemowląt, dzieci i dorosłych.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

### ZESTAW 4

1. Czy Zamawiający w par. 3.1 zamiast kary kwotowej 100zł wprowadzi wartość procentową, liczoną od wartości zamówienia, np. 0,2%? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej**.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Czy Zamawiający w par. 3.1 zrezygnuje z naliczania kar za godzinę zwłoki? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej**.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Czy Zamawiający w par. 3.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji ilościowej do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. Czy Zamawiający w par. 3.4 wprowadzi wartość procentową, liczoną od wartości zamówienia, np. 0,2% zamiast obecnej wartości kwotowej? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej**.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. Czy Zamawiający w par. 3.4 zrezygnuje z naliczania kar za godzinę zwłoki? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej**.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 3.5 z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana**.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

## ZESTAW 5

1. Dotyczy zadania nr 10 - Infliximab:

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na Infliximab z przeznaczeniem do stosowania w Chorobie Leśniowskiego Crohna posiadający refundację na 2 lata (program B 32)?

**Odp. Zamawiający zgodnie z SIWZ wymaga zaoferowania produktu leczniczego refundowanego w ramach programów lekowych: Indukcja remisji wrzodziejącego zapalenia jelita grubego (WZJG) (ICD-10 K51) (program B 55) i Leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ICD-10 K 50) (program B 32). Zamawiający nie wskazuje wymogu okresu refundacji, w związku z powyższym Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

2. Czy w celu uzyskania oferty konkurencyjnej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie:

- a) Z pakietu 33 pozycji 10
- b) Z pakietu 35 pozycji 50
- c) Z pakietu 37 pozycji 9,13,14
- d) Z pakietu 38 pozycji 12,13,37?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

## ZESTAW 6

### Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 26 poz. 13, 14 i 15 (BUDESONIDUM 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml zawiesina do nebulizacji, 20 poj. po 2ml-1 op.) oraz w pakiecie Nr 28 poz. 10 (BUDESONIDUM 0,5 mg/ml zawiesina do nebulizacji, 20 poj. po 2ml-1 op.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

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

### Zapytanie 2:

**Czy Zamawiający w pakiecie Nr 26 poz. 13, 14 i 15 (BUDESONIDUM 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml zawiesina do nebulizacji, 20 poj. po 2ml-1 op.) oraz w pakiecie Nr 28 poz. 10 (BUDESONIDUM 0,5 mg/ml zawiesina do nebulizacji, 20 poj. po 2ml-1 op.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

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

### Zapytanie 3:

**Czy Zamawiający w pakiecie Nr 26 poz. 13, 14 i 15 (BUDESONIDUM 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml zawiesina do nebulizacji, 20 poj. po 2ml-1 op.) oraz w pakiecie Nr 28 poz. 10 (BUDESONIDUM 0,5 mg/ml zawiesina do nebulizacji, 20 poj. po 2ml-1 op.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**

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

### Zapytanie 4:

Czy w pakiecie Nr 26 poz. 13, 14 i 15 (BUDESONIDUM 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml zawiesina do nebulizacji, 20 poj. po 2ml-1 op.) oraz w pakiecie Nr 28 poz. 10 (BUDESONIDUM 0,5 mg/ml zawiesina do nebulizacji, 20 poj. po 2ml-1 op.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

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

## ZESTAW 7

1. Czy Zamawiający wymaga aby lek w pakiecie 3 poz. 4-5 posiadał potwierdzoną w karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego możliwość podania domięśniowego, dożylnego, dostawowego i nasiękowego?

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

2. Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 4-5 wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

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

3. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 3 pozycje 4-5 i utworzy nowy pakiet. Powyższe pozwoli przystąpić szerszemu gronu Oferentów do postępowania przetargowego i złożyć konkurencyjne oferty dla szpitala.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

## ZESTAW 8

1. Czy w Pakiecie 2 poz. 1 (Aciclovirum proszek do przyg. roztw. do inf 250 mg op a 10 fiole) Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu Aciclovir 250 mg x 5 fiole. i po przeliczeniu zaoferowanie 2400 op.?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

2. Czy w Pakiecie 2 poz. 2 (Ambroxoli hydrochloridum roztw do wstrz 7,5mg/1ml op a 5 amp) Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu Aflegan 15mg/2ml x 10 amp. w ilości 1800 op.?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

## ZESTAW 9

### Pytanie 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu 26 poz.:

4 Lidocaini hydrochloridum 2% (20 mg/ml), roztwór do wstrzykiwań. 10 amp. po 5 ml - 1 op. 10

19 Propafenoni hydrochloridum 3,5 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań. 5 amp. po 20 ml - 1 op. 15

75 Cefuroximum 125 mg/5 ml, granulat do sporządzania zawiesiny doustnej. 1 butelka 50 ml - 1 op. 15

76 Cefuroximum 125 mg/5 ml, granulat do sporządzania zawiesiny doustnej. 1 butelka 100 ml - 1 op. 10

77 Cefuroximum 250 mg/5 ml, granulat do sporządzania zawiesiny doustnej. 1 butelka 50 ml - 1 op. 35

89 Verapamili hydrochloridum 120 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu. 40 szt. - 1 op.5

i przeniesienie w.w pozycji do oddzielnego zadania, jednocześnie ustanawiając kwotę w wadium dla nowo powstałego pakietu?

Wydzielenie ww. pozycji pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i umożliwi przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Oferentów.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 26 poz. 12 Ranitidinum 150 mg, tabletki powlekane. 10 szt. - 1 op. 265 wyrazi zgodę na zmianę ilości sztuk w opakowaniu na 60szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 26 poz. 4 wyrazi zgodę na zmianę ilości opakowań na 5 oraz postaci ? Opakowanie handlowe producenta jest 20 pojemników.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 28 pozycji:

nr 3 Dexmedetomidinum 100 mcg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji. 5 amp. po 2 ml - 1 op. 5

4 Dexmedetomidinum 100 mcg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji. 4 fiol. po 4 ml- 1 op.85, jednocześnie ustanawiając kwotę w wadium dla nowo powstałego pakietu? Wyłączenie pozycji umożliwi przystąpienie do w/w przetargu większej ilości wykonawców, co daje możliwość uzyskania przez Zamawiającego konkurencyjnej oferty cenowej.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 5**

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl,draż,amp,kaps,fiol,gramów,kg) była zgodna ze SIWZ?

**Odp. Zamawiający wymaga przeliczenia do pełnych ilości opakowań zaokrąglonych „w górę”, przy czym Zamawiający wyraża zgodę na zamianę i przeliczenie opakowań handlowych tylko w przypadku zaoferowania opakowań mniejszych niż opisane w SIWZ.**

#### **Pytanie nr 6**

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

**Odp. Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego braku.**

#### **Pytanie nr 7**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę: kapsulek na kapsułki miękkie, kapsulek na kapsułki twarde, kapsułki na tabletki powlekane, tabletki na kapsułki, tabletki na tabletki powlekane, tabletki na tabletki drażowane, drażetek na tabletki drażowane, tabletki na tabletki dojelitowe.**

### **ZESTAW 10**

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu §1 ust.7 projektu umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

**Odp. Zamawiający nie odstąpi.**

2. Do §3 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Do treści §3 ust.2 projektu umowy. Co Zamawiający rozumie poprzez sformułowanie: "(...) na wyłączny koszt i ryzyko Wykonawcy"? Czy chodzi o pokrycie różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z zawartej umowy a ceną jaką Zamawiający zapłacił w przypadku nabycia zastępczego? Nadmieniamy, że w świetle obowiązującego prawa uprawnienie do nabycia zastępczego z pokryciem kosztów (a nie różnicy w cenie) może nastąpić tylko w przypadku, jeśli Kupujący wcześniej zapłacił za towar Sprzedawcy, który był zobowiązany do dostawy tego towaru. W przypadku kiedy Kupujący nie spełnił wcześniej świadczenia pieniężnego możliwe jest jedynie pokrycie różnicy w cenie oraz ewentualnych kosztów dodatkowych związanych bezpośrednio z realizacją zamówienia (np. koszty transportu).

**Odp. Dotyczy wszystkich kosztów związanych z nabyciem zastępczym.**

4. Do §3 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamowanego towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu projektu umowy w §3 ust.5 poprzez wprowadzenie zapisu o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. W związku z koniecznością złożenia dokumentu JEDZ w zaszyfrowanej postaci na podany przez Państwa w SIWZ adres e-mail oraz z potencjalną możliwością zaistnienia sytuacji, w której nasze zaszyfrowane wiadomości zostaną przez Państwa system uznane jako spam lub wirus, prosimy o dodanie naszych domen do "white listy" w Państwa systemach zabezpieczeń, bądź też upewnienie się, że nasze domeny już na „white liście” u Państwa widnieją.

Poniżej nasze domeny

urtica.pl

urtica.com.pl

urtica.pgf.com.pl

Prosimy też o niezwłoczne potwierdzenia otrzymania zaszyfrowanego dokumentu JEDZ. Z doświadczenia wiemy, iż informacja o tym, że nasz zaszyfrowany jedz do Zamawiającego nie dotarł niejednokrotnie przychodzi do nas już po terminie otwarcia ofert.

**Odp. Powyższe zapytanie wykonawcy nie dotyczy treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

#### **ZESTAW 11**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 31 poz.28 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

#### **ZESTAW 12**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 31 poz.29 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **ZESTAW 13**

##### **Pytania dot. treści SIWZ:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia rozliczenia oraz korespondencja dokonywane były z członkiem Konsorcjum?

**Odp. Tak.**

##### **Pytania dot. asortymentu:**

##### **Zadanie 42, poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści krem o właściwościach przeciwzapalnych, **składniki aktywne: tlenek cynku, biokompleks Iniany, ekstrakt z rumianku oraz SINODOR®** - naturalną substancję pochłaniającą zapach moczu. Dzięki optymalnej zawartości tlenku cynku o działaniu antybakteryjnym i antyseptycznym krem chroni skórę przed powstaniem podrażnień. Krem zapobiega powstawaniu stanów zapalnych, odparzeń i odleżyn, przyspiesza regenerację podrażnionej skóry, pielęgnuje i głęboko nawilża skórę.

Skład: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Ceresin Wax / Microwax, Lanolin, Talc, Glycerin, Cetyl PEG / PPG-10 / 1 Dimethicone, Polyglyceryl-4 Isostearate, Petrolatum, Chamomilla Recutita (Matricaria) Flower Extract, Sodium Chloride, Linum Usitatissimum (Linseed) Seed Oil, Linum Usitatissimum (Linseed) Seed Extract, Panthenol, Citronellyl Methylcrotonate, Parfum, Methylparaben, Propylparaben, 2-Bromo-2-Nitropropane-1,3-Diol, PEG- 8 / Tocopherol / Ascorbyl Palmitate / Ascorbic Acid / Citric Acid.

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Zadanie 42, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie kremu w opakowaniu 100 ml?

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Zadanie 42, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie kremu w opakowaniu 200 ml?

**Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytania dot. Projektu umowy:**

1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odp. Tak.**

2. Zważywszy na treść § 1 ust. 7 i 8 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

**Odp. Z uwagi na specyfikację funkcjonowania Szpitala brak jest możliwość określenia minimalnej ilości będącej przedmiotem umowy.**

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „50% wartości zamawianej partii towaru” zostało zastąpione wyrażeniem „50% wartości towaru niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby maksymalny limit kary umownej był naliczany od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku zwłoki w realizacji jedynie nieznacznej części



zamówienia, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonego towaru, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niedostarczonego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **ZESTAW 14**

1. 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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie).**
2. 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.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę: amp. na fiol., fiol. na amp.-strz., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie.**
3. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę i przeliczenie opakowań handlowych TYLKO W PRZYPADKU zaoferowania opakowań mniejszych niż opisanych w SIWZ, przy czym Zamawiający wymaga przeliczenia do pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w „górze”.**
4. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?  
**Odp.: Zamawiający wymaga przeliczenia i podania pełnej ilości opakowań zaokrąglonych „w górę”.**
5. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?  
**Odp.: Tak, Zamawiający wymaga wyceny ostatniej ceny sprzedaży leku oraz informacji o jego braku.**
6. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?  
**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**
7. Dotyczy zadanie 2 poz.1 czy Zamawiający dopuści wycenę Aciclovir Jelfa, 250 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 5 fiole w ilości 2400 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ ( na rynku występuje tylko opakowanie x 5 )?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**
8. Dotyczy zadanie 2 pozycja 2 , czy Zamawiający dopuści wycenę Aflegan, 7,5 mg/ml; 2 ml, roztw.do

wstrz., 10 amp w ilości 1800 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ ?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

9. Dotyczy zadanie 17 pozycja 8, czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu ( zakończona produkcja)?

**Odp.: Zamawiający wymaga wyceny ostatniej ceny sprzedaży leku oraz informacji o zakończonej produkcji.**

10. Dotyczy zadanie 17 pozycja 15, czy Zamawiający dopuści wycenę Kalium chloratum 15% Kabi,150mg/ml;10ml,inj.,20amp w ilości 33 opakowania?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania na 20 ampułek, przy czym należy zaoferować 1 625 opakowań.**

11. Dotyczy zadanie 17 poz. 22, czy Zamawiający dopuści wycenę Minirin Melt, 120 mcg, liofiliz.doust., 30 szt w ilości 4 opakowań ( brak dostępności dawki 0,1 mg)?

**Odp.: Nie, Zamawiający wymaga wyceny ostatniej ceny sprzedaży leku oraz informacji o braku dostępności.**

12. Dotyczy zadanie 19 pozycja 2, Fluconazole Kabi, 2 mg/ml; , roztw.do inf 10 but prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowani mamy do dyspozycji 50 ml, 100 ml i 200 ml?

**Odp.: Zamawiający wymaga pojemności 50 ml.**

13. Dotyczy zadanie 24 pozycja 7, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę drażowaną?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

14. Dotyczy zadanie 28 poz. 19, czy Zamawiający dopuści wycenę aparatu do inhalacji w oddzielnej pozycji pod numerem 19a w ilości 35 opakowań?

**Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

15. Dotyczy zadanie 28 poz. 19, czy Zamawiający dopuści wycenę Spiriva,18 mcg/dawkę, prosz.d/inh,kaps.tw.,90szt w ilości 12 opakowań?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę, przy czym wymaga jednocześnie ujęcia wyceny w tej pozycji aparatu do inhalacji.**

16. Dotyczy zadanie 28 poz.28, czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml;5ml,rozt.d/wst,5f TERLIPRESSIN P 1-D 0,001 G w ilości 200 opakowań?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

17. Dotyczy zadanie 29 pozycja 6, czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu 9 brak dostępności na rynku)?

**Odp.: W związku z niejasnością pytania, Zamawiający nie jest w stanie na nie odpowiedzieć.**

18. Dotyczy zadanie 29 poz. 19, czy Zamawiający dopuści wycenę Szczep.p/WZW-B Euvax,20mcg/1ml,dorośli, 1fiol ?

**Odp.: W zadaniu nr 29 nie istnieje pozycja 19. Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na zadane pytanie.**

19. Dotyczy zadanie 31 poz. 2, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 50 butelek w ilości 38 opakowań ?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

20. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 31 pozycja 4 wycenę 305 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?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

21. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 31 poz. 5 wycenę 350 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?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, gdyż zaproponowany preparat Zamawiający dopuścił w pytaniu nr 20 (dotyczy zadania nr 31 poz. 4).**

22. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 31 poz.5 wycenę 350 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?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, gdyż zaproponowany preparat Zamawiający dopuścił w pytaniu nr 20 (dotyczy zadania nr 31 poz. 4).**

23. Dotyczy zadanie 31 poz. 35 czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 20 kapsułek w ilości 575 opakowań?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

24. Dotyczy zadanie 31 poz. 70, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 60 tabletek powlekanych w ilości 55 opakowań?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

25. Dotyczy zadanie 32 poz. 5, czy Zamawiający dopuści wycenę Flostrum Plus, krople, 15 ml ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

26. Dotyczy zadanie 33 poz. 16, czy Zamawiający dopuści zamię postaci z tabletki na tabletkę drażowaną?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

27. Dotyczy pakiet 38 pozycja 9, czy Zamawiający dopuści wycenę Apap dla dzieci forte, 40 mg/ml, zaw.doustna, 85 ml smak pomarańczowy ( dla pojemności 85 ml występuje tylko jeden preparat)?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

28. Dotyczy zadanie 39 poz. 4, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 ampułek w ilości 5 opakowań?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

29. Dotyczy zadanie 39 poz. 6, czy Zamawiający dopuści wycenę evofloxacin Kabi, 5 mg/ml; 50 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac w ilości 9 opakowań?

**Odp. Zamawiający wymaga Levofloxacinum 5 mg/ml, roztwór do infuzji. 10 poj. po 50 ml - 1 op. w ilości 90 op (czyli 90 opakowań po 10 pojemników).**

30. Dotyczy zadanie 39 poz. 8, czy Zamawiający dopuści wycenę Fluconazole Kabi, 2 mg/ml;100 ml, roztw.do infuz.,10 but. w ilości 500 opakowań?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

31. Dotyczy zadanie 40 poz. 7, czy Zamawiający dopuści wycenę Oftophenazol, (5 mg+0,25 mg)/ml, krople do oczu, 2x5 ml w ilości 10opakowań ?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

32. Dotyczy zadanie 41poz 9, czy Zamawiający dopuści wycenę nsul.Insulatard Penfill, 300 jm/3 ml, 10 wkładów w ilości 38 opakowań?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

33. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 2. 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.**

34. Dotyczy pakietu nr 4 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 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.**

35. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ (Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt leczniczy był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego-Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Indukcji Remisji Wrzodziejącego Zapalenia Jelita Grubego).**

36. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odp.: Nie, Zamawiający wymaga produktu leczniczego.**

37. Dotyczy pakietu nr 19 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 dopuszcza, nie wymaga.**

38. Dotyczy pakietu nr 25 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

39. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą,11 ml, 25 strzyk.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

40. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

**Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

41. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Trilac kaps x 20?

**Odp.: W związku z niejasnością pytania, Zamawiający nie jest w stanie na nie odpowiedzieć.**

43. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 16. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

44. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **ZESTAW 15**

1. Czy w pak. 26 poz. 2 i 5 Zamawiający dopuści do wyceny lek lidocaine hydrochloride w ampułkach w opakowaniach po 1 amp.?

**Odp. Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy w opakowaniach po 1 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

2. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pak. 26 poz. 1 – 5 i utworzenie z nich oddzielnego Zadania?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **ZESTAW 16**

Czy w pak. 26 poz. 2 i 5 Zamawiający dopuści do wyceny lek lidocaine hydrochloride w ampułkach w opakowaniach po 1 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z ww Pak. poz. 1 – 5 i utworzenie z nich oddzielnego Zadania?

**Odp. Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy w opakowaniach po 1 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.**

#### **ZESTAW 17**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 17 poz. 15 preparatu Kalii chloridum 150 mg/ml i utworzenie odrębnego zadania? Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 17 poz. 15 Kalii chloridum pakowanego po 20 ampułek, z możliwością przeliczenia ilości?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 26 poz 35 Metamizolum natricum 500 mg/ml 5 amp. x 2ml oraz poz 36 Metamizolum natricum 500 mg/ml 5 amp x 5 ml i utworzenie odrębnego zadania? Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. Czy Zamawiający oczekuje, aby w pak 26, poz 35 i 36 Metemizolum natricum miał możliwość łączenia w jednej strzykawce ze wszystkimi produktami tramadolu zgodnie z dokumentami potwierdzającymi taką możliwość?

**Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 26 poz. 35,36 Metemizolum natricum pakowanego po 10 ampułek, z możliwością przeliczenia ilości?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

6. Prosimy o doprecyzowanie w pakiecie 19 poz. 2 w jakiej objętości, Zamawiający wymaga zaoferować produkt?  
**Odp. Zamawiający wymaga objętości 50ml.**
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 3 poz. 8,9 preparatu Rocuronii bromidum i utworzenie odrębnego zadania? Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty  
**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 26 poz. 118,119 preparatu Natrii chloridum 9 mg/ml i utworzenie odrębnego zadania? Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty  
**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 26 poz. 118 preparatu pakowanego po 20 ampułek, z możliwością przeliczenia ilości?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 26 poz. 119 preparatu pakowanego po 50 ampułek, z możliwością przeliczenia ilości?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 39 poz. 8 preparatu Fluconazolum 2 mg/ml i utworzenie odrębnego zadania? Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty  
**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
12. Dotyczy § 1 ustęp 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu zamówień typu „cito” z 24 godzin na 2 dni robocze od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego?  
**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
13. Dotyczy § 3 ustęp 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku opóźnień w dostawach i ustanowi karę na poziomie 10% wartości zamówienia za każdy dzień/godzinę\* zwłoki. Ustalona przez Zamawiającego kara na poziomie 100,00 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki w dostawie jest wyraźnie zawyżona.  
**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
14. Dotyczy § 3 ustęp 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.  
**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**DYREKTOR**  
**Samodzielnego Publicznego**  
**Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego**

*Małgorzata Usielska*