Kołobrzeg, dnia 16.03.2018 r.

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę leków dla Apteki Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu**

Do dnia 09.03.2018 r. wpłynęły do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu następujące zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. **Pytanie nr 1 dotyczy Zadania nr 171 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie  z Zadania nr 171 poz. 1
i utworzenie dla tej pozycji odrębnego zadania. Wyodrębnienie wskazanej pozycji do oddzielnego zadania, pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie uczestników i tym samym zwiększy konkurencyjność ofert przyczyniając się do możliwości uzyskania jak najniższej oferty cenowej.

**Odp.: Tak, wydzielona pozycja utworzy zadanie nr 280.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Zadaniu 20 poz. 1,2** produktu Olanzapina N05A w opakowaniu zawierającym **28 tabl.,** z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań, w celu zwiększenia konkurencyjności, co umożliwi uzyskanie Zamawiającemu korzystniejszej cenowo oferty?

**Odp.: Tak, wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 20 poz. 1,2 produktu Olanzapina N05A w opakowaniu zawierającym 28 tabl. powlekanych, z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Zadaniu 49 poz. 1** produktu Amiodarone inj. 50mg/1ml a 3ml w opakowaniu zawierającym **5 amp**. , z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań, w celu zwiększenia konkurencyjności, co umożliwi uzyskanie Zamawiającemu korzystniejszej cenowo oferty?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4%
w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany
w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

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

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 73 pozycji 1 i 2? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

**Odp.:** **Tak, wydzielona pozycja utworzy zadanie nr 281.**

1. Zadanie nr 6 - 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 przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie nr 6 - 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 i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 114 w poz. 14,15,16 leków w opakowaniu zawierającym 28 tabl. przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań? Czy ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania czy pozostawić do dwóch miejsc po przecinku?

**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie** **w zadaniu nr 114 w poz. 14,15,16 leków w opakowaniu zawierającym 28 tabl. przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań,** **ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 114 poz. 14, 15, 16 do oddzielnego zadania celem uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszej oferty cenowej?

**Odp.:** **Tak, wydzielona pozycja utworzy zadanie nr 282.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 161 w poz. 1 insuliny w opakowaniu zawierającym 5 wstrzykiwaczy Solostar przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 161 poz. 1 do oddzielnego zadania celem uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszej oferty cenowej?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 166 leku w opakowaniu zawierającym 28 tabl. przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań? Czy ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania czy pozostawić do dwóch miejsc po przecinku?

**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie** **w zadaniu nr 166 leków w opakowaniu zawierającym 28 tabl. przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań,** **ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 255 poz. 1 leku w postaci fiolki + amp rozpuszczalnika gdyż tylko taka postać dostępna jest na rynku polskim?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.3? Zakłada się, że dostawy będą realizowane zgodnie z umową, zatem ich wcześniejsze awizowanie – zwłaszcza przy tak krótkich czasach dostawy, które w praktyce spowodują pokrywanie się daty zamówienia i daty potwierdzenia zamówienia – nie są zdaniem Wykonawcy niezbędne i nie służą realizacji żadnych uzasadnionych celów gospodarczych Zamawiającego. Przy terminie dostawy 3 dni lub 24 godziny awizowanie dostawy ‘nie później niż 1 dzień przed dostawą” nie wydaje się niezbędne dla prawidłowej realizacji umowy.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8? złożenie zamówienia natychmiast uruchamia procedurę zwolnienia produktów z magazynu oraz wydruku faktury (tym bardziej, że leki mogą być dostarczone wcześniej, nie po 3 dniach). Zmiana terminu dostawy w toku realizacji zamówienia powoduje, że leki będą musiały zostać przechowane do nowego terminu dostawy, co wiąże się z dodatkowymi problemami logistycznymi oraz znacznymi kosztami. Grozi to Wykonawcy rażącą stratą.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w par. 4.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w par. 4.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Wykonawca wnosi o wykreślenie w par. 5.3 zapisu o zachowaniu rabatu przetargowego dla cen urzędowych, albowiem grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Oferowany rabat może nie być możliwy do utrzymania w przypadku obniżenia cen urzędowych i automatyczne udzielenie rabatu grozi dostawami po rażąco niskiej cenie. Wykonawca nie podnosi cen jeżeli cena refundacyjna uległa podwyższeniu.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.1 z 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.2 z 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.5 z 10% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.6 z 30% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 9.1.4? Polskie prawo nie definiuje i nie zna czynności „zajęcia majątku”. Prowadzenie egzekucji lub zabezpieczenia przeciwko Wykonawcy poprzez np. zajęcie ruchomości Wykonawcy nie jest przeszkodą w realizacji niniejszej umowy. Jest to normalne zdarzenie gospodarcze, nierzutujące co do zasady na relacje biznesowe z kontrahentami.

**Odp.: Zgodni z SIWZ.**

1. Zadanie nr 28, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne
i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest
w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania
(zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z Zadania nr 28 i stworzy osobny pakiet?

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

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zapytanie 1:

Czy w zadaniu Nr 158 poz. 1 i 2 (Budesonidm zaw. do inh. z nebul. 0,5 i 0,25 mg/1ml 20 poj. x 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odp.: Tak.**

1. Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 158 poz. 1 i 2 (Budesonidm zaw. do inh. z nebul. 0,5 i 0,25 mg/1ml 20 poj. x 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odp.: Zamawiający wymaga leku, który powinien być zużyty w ciągu 12 godzin po jego otwarciu.**

1. Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 158 poz. 1 i 2 (Budesonidm zaw. do inh. z nebul. 0,5 i 0,25 mg/1ml 20 poj. x 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną.**

1. Zapytanie 4:

Czy w pakiecie Nr 158 poz. 1 i 2 (Budesonidm zaw. do inh. z nebul. 0,5 i 0,25 mg/1ml 20 poj. x 2 ml) Zamawiający wymaga leku, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**Odp.: Tak.**

1. Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 158 poz. 1 i 2 (Budesonidm zaw. do inh. z nebul. 0,5 i 0,25 mg/1ml 20 poj. x 2 ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

**Odp.: Tak.**

1. Zapytanie 6:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 159 poz. 2 wymaga, aby Budesonidum+Formoterol typu Symbicort Turbuhaler (320 mikrogramów + 9 mikrogramów) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?

**Odp.: Tak.**

1. Zadanie nr 27 poz. 1, poz. 7

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania 27 poz. 1 preparatu Ceftriaxon 1g ilość 7700 do odrębnego pakietu – co umożliwi przystąpienie do tej pozycji większej ilości oferentów, a jednocześnie będzie miało bezpośredni wpływ na konkurencyjność ceny?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania 27 poz. 7 preparatu Cefazolin 1g ilość 6100 do odrębnego pakietu – co umożliwi przystąpienie do tej pozycji większej ilości oferentów, a jednocześnie będzie miało bezpośredni wpływ na konkurencyjność ceny?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Pakiet nr 80, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny sterylny żel do cewnikowania o pojemności 6ml w ampułkostrzykawce posiadającej skalę, pakowany a’25 sztuk?

**Odp.: Tak.**

1. Pakiet nr 80, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści równoważny sterylny żel do cewnikowania o pojemności 12ml w ampułkostrzykawce posiadającej skalę, pakowany a’25 sztuk?

**Odp.: Tak.**

1. Pakiet nr 87, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny sterylny żel do cewnikowania o pojemności 12 ml = 12,36gram w ampułkostrzykawce posiadającej skalę, pakowany a’25 sztuk?

**Odp.: Tak.**

1. Dotyczy Zadania nr 3

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Ketoprofen 50mg kaps. W opakowaniu x 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odp.: Tak.**

1. Dotyczy Zadanie nr 3

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Ketoprofen 25mg/g w tubie o wielkości 100g, proponując ilość 188 opakowań?

**Odp.: Tak.**

1. Dotyczy Zadanie nr 192

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Cefepime., posiadał rejestrację do stosowania domięśniowego i dożylnego?

**Odp.: Tak.**

1. Dotyczy Zadanie nr 276

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Levofloxacinum 500mg/100ml w postaci worka x 5 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odp.: Tak.**

1. Dotyczy § 2 ust. 5 wzoru umowy – termin ważności produktów

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności produktów leczniczych z 12 do 6 miesięcy?

Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie w § 2 ust. 5 wzoru umowy zdania: „Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Dotyczy pakietu 271 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty w innych wielkościach opakowań z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

- proponujemy opakowania x 90 tabl. zamiast 30 tabl.

**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na przedstawienie oferty w innych wielkościach opakowań z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości, z zachowaniem postaci leku określonej w załączniku nr 1 SIWZ.**

1. Czy w zadaniu 279 Zamawiający wymaga dostarczenia produktu: Umeklidinum + wilanterol pr.inh.55/22 1x30 czy Umeklidinum bromideproszek do inhalacji 55mcg x 30?

**Odp.: Zamawiający wymaga dostarczenia produktu: Umeklidinum + wilanterol pr.inh. 55/22 1x30.**

1. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.1 z 20% do wartości max. 10%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.2 z 20% do wartości max. 10%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.3 z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.4 z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.6 z 30% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie produktu z terminem ważności 12 miesięcy lub krótszym po wcześniejszym ustaleniu z Apteką?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający odstąpi od zapisu umowy zawartym w par. 7.2.5?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający zastąpi zapis umowy zawarty w par. 3.3, zapisem mówiącym o tym, że jeśli Wykonawca nie będzie mógł zrealizować dostawy, o tym fakcie poinformuje Zamawiającego.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Pytanie nr 1 – dotyczy Zadanie nr 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g>, w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml w poz. 1 oraz 11ml w poz. 2?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Pytanie nr 2 – dotyczy Zadanie nr 87

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

**Odp.: zgodnie z SIWZ.**

1. Pytanie nr 2 – dotyczy Zadania nr 80 i 87

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnienia na obrót środkami farmaceutycznymi (żel typu Instillagel / Cathejell, który jest wyrobem medycznym, a nie lekiem), Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę tylko do zadania 80 i 87.**

1. Do treści §2 ust.5 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust.5 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Do §2 ust.5 projektu umowy prosimy o dopisanie warunku:" Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu w terminie 7 dni od dnia dostawy".

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

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 zapisów z §2 ust.9 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odp.: Zgodnie z § 2 złącznika nr 4 do SIWZ.**

1. Pytanie do §5 ust.3 projektu umowy. Prosimy o usunięcie zapisu i nadanie mu nowego brzmienia: "W przypadku umieszczenia produktu objętego umową w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, strony dopuszczają zmianę jego ceny z zachowaniem średniego arytmetycznego rabatu na produkty refundowane objęte umową w cenie powyżej urzędowej ceny zbytu".

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w § 7 ust.2 pkt 1) i 2) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.2 pkt 3) dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Do § 7 ust.2 pkt 5) projektu umowy. Jak Zamawiający uzasadnia zapis mówiący o obniżeniu cen leku o 10% skoro dostarczany lek będzie towarem pełnowartościowym i przydatnym do użycia w rozumieniu przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Do 7 ust.2 pkt 6) projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do 3% wartości brutto niezrealizowanej dostawy na "Pilne".

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Prosimy o dopisanie warunku do treści §9 ust.2 projektu umowy: "....pod warunkiem, że zwracane leki będą miały udokumentowany sposób prawidłowego przechowywania umożliwiający ich redystrybucje, zgodnie z przepisami Prawa Farmaceutycznego".

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. 10. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §10 ust.2 pkt 4 projektu umowy)?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zmawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

**Odp.: Tak.**

1. 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.: Prawidłowe przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ ma polegać na podaniu pełnej ilości opakowań zaokrąglonych w górę.**

1. 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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

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

1. 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 tabletka a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, dopuści w pakiecie nr 257 poz. 8 zaproponowanie leku w opakowaniu \* 60 tabletek?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 193 poz. 1 wymaga, aby każda fiolka 1 g zawierała 208 mg węglanu sodu w ilości odpowiadającej około 4 mEq sodu (około 90 mg)?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 39 poz. 1 (Piperacillin + Tazobactam) zawartości edytynianu disodu EDTA w celu zapewnienia kompatybilności w trójniku do wlewów z mleczanowym roztworem Ringera i aminoglikozydami i dopuszcza zaproponowanie leku w opakowaniu \* 12 fiolek?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 poz. 12 dopuści zaproponowanie leku w opakowaniu \* 30 tabletek?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.5 poz.1

Bardzo proszę o sprecyzowanie ilości w kol.” wielkość zam. na rok” .Czy Zamawiający ma na myśli ilość 36 op.?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.29 poz.4

Czy Zamawiający wymaga op.40 g ?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Pak.46 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę insulin w op. x 10 wkł.penfil- 13 op.?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Pak.53 poz.3,4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w op. x 30 tabl. - 38 op.?

**Odp.: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w op. x 30 tabl. powlekanych - 38 op.**

1. Pak.62 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 30 tabl. - 15 op.?

**Odp.: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w op. x 30 tabl. powlekanych - 15 op.**

1. Pak.66 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 14 tabl. - 324 op.?

(preparat takim opakowaniu- jest korzystniejszy cenowo)

**Odp.: Tak.**

1. Pak.114

Numeracja w tym pakiecie zaczyna się od 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na poprawę liczby porządkowej zaczynając od 1.do 9 ?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Pak.14 poz.14,15,16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 28 tabl. odpowiednio przeliczając ilość i zaokrąglając do pełnego opakowania w górę ?

**Odp.: Nie dotyczy.**

1. Pak.118 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 90 kps. twisst off – 10 op.?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.118 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 30 kps. twisst off -2 op.?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.121 poz.1

PYT. 1

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 121 poz.1 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego – 47 op ?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.121 poz.1

PYT. 2

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 121 poz.1 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ - 47 op.?

(producent zakończył produkcję op. x 50 sasz.- teraz dostępny jest tylko x 48)

**Odp.: Tak.**

1. Pak.121 poz.2

Czy Zamawiający ma na myśli Dicopeg Junior Free 5 g x 14 sasz .?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.124 poz.1

Czy Zamawiający ma na myśli Vit. B 1, 3 mg, tabl., 50 szt ?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.124 poz.2

Czy Zamawiający ma na myśli Vit. B 1, 25 mg, tabl., 50 szt ?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.124 poz.4

Bardzo proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakiety- preparat dostępny tylko na wniosek o jednorazowe zezwolenie MZ? Brak możliwości wyceny.

**Odp.:** **Tak, wydzielona pozycja utworzy zadanie nr 283.**

1. Pak.124 poz.5

Bardzo proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakiety- preparat dostępny tylko na wniosek o jednorazowe zezwolenie MZ? Brak możliwości wyceny.

**Odp.:** **Tak, wydzielona pozycja utworzy zadanie nr 284.**

1. Pak.124 poz.9

Czy Zamawiający ma na myśli preparat o zawartości 30 000 j.m. palmitynianu retynolu i 70 mg tokopherylu ?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.134 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o dawce 11,6 mg/g, żel, 100 g ?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.146 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 60 tabl. - 4 op.?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.155 poz.2,3,4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 28 tabl. odpowiednio przeliczając ilość i zaokrąglając do pełnego opakowania w górę ?

**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu w op. x 28 tabl. powlekanych odpowiednio przeliczając ilość i zaokrąglając do pełnego opakowania w górę.**

1. Pak.158 poz.1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 5 poj. odpowiednio przeliczając ilość i zaokrąglając do pełnego opakowania w górę ?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Pak.165 poz.1

a)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsułek ?

b)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 56 kps. odpowiednio przeliczając ilość i zaokrąglając do pełnego opakowania w górę ?

**Odp.: Tak Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych i tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu w op. x 56 kps. Dojelitowych odpowiednio przeliczając ilość i zaokrąglając do pełnego opakowania w górę.**

1. Pak.170 poz.3

W związku z zakończoną produkcją preparatu w dawce 300 mg czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w dawce 200 mg x 20 tabl. - 44 op.?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.171 poz.1

W związku z zakończoną produkcją preparatu w dawce 300 mg/250 ml czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampułek, w łącznej ilości 162 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ .Dane rynkowe pokazują, że cena miligrama teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

**Odp.: Tak.**

1. Pak.188 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 10 fiol odpowiednio przeliczając ilość i zaokrąglając do pełnego opakowania w górę – 205 op. ?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.194 poz.1

W związku z zakończoną produkcją preparatu Nystatyna Teva (Nyst.Pliva) 2400000j/ 24ml,gr,zaw,1fl- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 but.?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.195 poz.5,6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsułek lub tabletek ?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Pak.209 poz.2

Bardzo proszę o sprecyzowanie pozycji, który preparat Zamawiający ma na myśli?

Dostępne dawki to :

Gentamicin B.Braun,1mg/ml; 80ml,rozt.d/inf,10but

Gentamicin B.Braun,3mg/ml; 80ml,rozt.d/inf,10but

Gentamicin B.Braun,3mg/ml;120ml,rozt.d/inf,10butel

**Odp.: Zamawiający ma na mysli:** **Gentamicin B.Braun,1mg/ml; 80ml,rozt.d/inf,10but**

1. Pak.210 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 28 tabl. odpowiednio przeliczając ilość i zaokrąglając do pełnego opakowania w górę – 73 op.?

**Odp.: Tak,** **Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 28 tabl. powlekanych odpowiednio przeliczając ilość i zaokrąglając do pełnego opakowania w górę – 73 op.**

1. Pak.227 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 50 tabl. odpowiednio przeliczając ilość i zaokrąglając do pełnego opakowania w górę – 4 op.?

**Odp.: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 50 tabl. powlekanych odpowiednio przeliczając ilość i zaokrąglając do pełnego opakowania w górę – 4 op.**

1. Pak.227

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na poprawę liczby porządkowej ponieważ powtarza się poz. nr.5?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.230 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w dawce: 0,2mg/ml;5ml,inj,5 fiol?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Pak.246 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu immunoglobuliny antyHBs do podaży domięśniowej w dawce 180j.m./1ml w postaci liofilizatu i rozpuszczalnika do sporządzenia roztworu – 5 op.?

**Odp.: Tak.**

1. Pak.252 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsułek ?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Pak.258 poz.1,2

Czy Zamawiający wymaga aby preparaty pochodziły od jednego producenta w celu zapewnienia jednoznacznej identyfikacji podmiotu ponoszącego odpowiedzialność za wszelkie konsekwencje podania pacjentowi produktu w sytuacjach klinicznych, w których obowiązuje podanie obu dawek zgodnie z określonym w ChPL schematem dawkowania, i w celu zapewnienia zgodności z wytycznymi „Guideline on good pharmacovigilance practices (GCP) Module V‐ Risk management systems?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycji 14 oraz 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego metamizole w opakowaniu typu ampułka x 10 szt ?

**Odp.: Tak.**

1. Czy z uwagi na brak możliwości łączenia produktu metamizole ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu, Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania produktu spełniającego to wymaganie?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 27 pozycja 3,4 produktu leczniczego Ciprofloxacinum w postaci wodorosiarczanu ciprofloksacyny?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 27 pozycja 5,6 produktu leczniczego Ceftazidime Kabi- przygotowany roztwór wykazuje chemiczną i fizyczną stabilność przez 6 godzin w temperaturze 25°Ci przez 12 godzin w temperaturze 5°C po rozpuszczeniu w wodzie do wstrzykiwań, 1 % roztworze lidokainy, 0,9% roztworze chlorku sodu, roztworze Ringera z mleczanami i 10% roztworze glukozy?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 27 pozycja 5,6 produktu leczniczego Ceftazidime Kabi pakowanego po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 27 pozycji 9 wymaga zaoferowania produktów leczniczych w bezpiecznych opakowaniach wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Portyw proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 27 pozycja 9? Utworzenie nowego pakietu pozwoli na przystąpienie większej liczbie oferentów, a co za tym idzie uzyskanie lepszej cenowo oferty na czym Zamawiającemu zależy.

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 38 pozycja 1 produktu leczniczego Fluconazole (wskazanie dla noworodków, niemowląt i dzieci) pakowanego po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 38 pozycja 2 produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu typu butelka z dwoma różnymi portami?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 38 pozycja 5 produktu leczniczego Clindamycinum pakowanego po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 153 produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu typu fiolka?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 188 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 193 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%: 2 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 274 wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI ( target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**Odp.: Tak.**

1. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 276 opakowania z polietylenu, o większej wytrzymałości na niekorzystne czynniki zewnętrzne (np. stłuczenie) w porównaniu z opakowaniem szklanym?

**Odp.: Tak.**

1. Pytanie 1

Pakiet 25 poz. 14; 15

Zwracamy się z prośba o dopuszczenie produktu który nie musi być łączony

z tramadolem. Prośbę ta uzasadniamy faktem braku możliwości łączenia produktu metamizolum ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Pytanie 2

Pakiet 25 poz. 14; 15

Z względu na racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi oraz możliwością uzyskania korzystnej ceny prosimy o wydzielenie w/w pozycji.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

Powyższe wyjaśnienia treści SIWZ zostały dokonane zgodnie z art. 38 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku i są dla Wykonawców wiążące.

o wiadomości:

- wszyscy uczestnicy

wyk. 2 egz.:

egz. nr 1 adresat

egz. nr 2 a/a

sporządził: I.K.