



SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
w Sejnach

ul. Edwarda Rittlera 2  
16-500 Sejny



tel. (87) 517-23-14  
fax (87) 517-23-35

www.szpital.sejny.pl  
sekretariat@szpital.sejny.pl

NIP: 844-17-84-785  
REGON: 790317340

Nr rachunku bankowego: 95 9359 002 0023 3310 2000 0002

Sejny, 07.08.2020 r.  
**Strona internetowa Zamawiającego**  
**Wszyscy Wykonawcy**  
**Tablica ogłoszeń Zamawiającego**

znak postępowania: 03/ZP/2020

dotyczy: Zakup i dostawy przez okres 12 miesięcy leków na potrzeby SP ZOZ w Sejnach

### WYJAŚNIENIA

#### DOTYCZĄCE ZGŁOSZONYCH W POSTĘPOWANIU ZAPYTAŃ I WĄTPLIWOŚCI

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sejnach działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych (t.j. z 2019 r. Dz. U. poz. 1843 ze zm.), przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości Wykonawców.

#### I.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie:
  - tabletki lub kapsułki odwrotnie
  - tabletki na drażetki i odwrotnie
  - tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
  - kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

**Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

**Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.**

4. 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. Zamawiający wyraża zgodę.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

**Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.**

#### II.

1. Czy Zamawiający w pozycji 42 zadanie 3 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma

badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

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

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

### **III.**

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzieleni z Pakietu nr 4 pozycji 12 Clorprothixen 15 mg?

**Odpowiedź. Zamawiający wykreśla ww pozycję.**

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzieleni z Pakietu nr 4 pozycji 13 Clorprothixen 50 mg?

**Odpowiedź. Zamawiający wykreśla ww pozycję.**

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzieleni z Pakietu nr 4 pozycji 33 Omeprazol 20 mg x 28 tabl.?

**Odpowiedź. Zamawiający wykreśla ww pozycję.**

4. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 4 poz. 16-20 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

**Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga.**

5. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 4 poz. 16-20 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

**Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga.**

6. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 4 poz. 16-20 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga.**

Roz. XIV SIWZ – kryteria wyboru ofert:

7. Czy Zamawiający określi najkrótszy oferowany termin dostawy? Praktyka wskazuje, że brak wskazania, że może to być np. 1 dzień roboczy lub 24 godziny powoduje podawanie przez oferentów terminów bardzo krótkich, nierealnych, a prowadzących do bezapelacyjnego zwycięstwa w przetargu. Wobec powyższego zakreślenie minimalnego terminu pozwoli wyeliminować takie czyny nieuczciwej konkurencji i konsekwencji lepiej zabezpieczyć interesy Zamawiającego.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

Załącznik numer 2 do SIWZ – Wzór umowy:

8. Czy Zamawiający w par. 6.3 zmieni zasady naliczania kar umownych w ten sposób, że naliczać je będzie od wartości dostawy, a nie wartości całej umowy? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażąca stratą.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

9. Czy Zamawiający w par. 6.4 zmieni zasady naliczania kar umownych w ten sposób, że naliczać je będzie od wartości dostawy, a nie wartości całej umowy? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażąca stratą.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

10. Czy Zamawiający w par. 6.6 dopisze, że chodzi o odsetki ustawowe za opóźnienie?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

**IV.**

1. Czy zamawiający dopuści w zad. 1 poz. 382, 383, 384 Nebbud 0,125 mg/ml, 0,25 mg/ml, 0,5mg/ml x 20 w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**V.**

1. Czy zamawiający w **Pakiecie 2 pozycja 79** miał na myśli dietę o zawartości węglowodanów 14,2 g/100 ml? Pozostały zapis zgodny z Siwz.

**Odpowiedź. Tak.**

2. Czy zamawiający w **Pakiecie 2 pozycja 69** dopuści dietę opartą na czterech rodzajach białka (kazeina, soja, groch ,serwatka)? Pozostały zapis zgodny z Siwz.

**Odpowiedź. Tak.**

3. Czy zamawiający w **Pakiecie 2 pozycja 80** omyłkowo wpisał ilość diety 20 szt.? W poprzednim postępowaniu przetargowym zużycie diety wynosiło około 300 szt.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

4. Czy zamawiający w **Pakiecie 2 pozycja 76** dopuści dietę opartą na czterech rodzajach białka (kazeina, soja, groch ,serwatka)? Pozostały zapis zgodny z Siwz.

**Odpowiedź. Tak.**

**VI.**

1. Do rozdziału XIV pkt 2 SIWZ: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

2. Do §1 ust. 2 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie 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 §1 ust. 2 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

3. Do §6 ust. 3 oraz ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 3 oraz ust. 4 w taki sposób aby wynosiła ona 0,1% wartości NIEDOSTARWZONEGO W TERMINIE asortymentu za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

4. Do §6 ust. 7 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. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

5. Do §9 ust. 3 tiret drugiego wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku

wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco 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?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

6. Do §9 ust. 3 wzoru umowy: W treści wzoru umowy, w §9 ust. 3 po tiret piątym prosimy o dodanie kolejnych w brzmieniu:

- „• z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,  
• wystąpienia dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,  
• wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

## VII.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 2 w pozycji 4,5,7,8,9,10,11,12,13,17,37 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 2 w pozycji 18,19,32,33 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na<sup>+</sup> 140 mmol/l, K<sup>+</sup> 5 mmol/l, Mg<sup>+</sup> 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

3. Czy zamawiający w Zadaniu 2 w pozycji 32 i 33 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

## VIII.

### Zapytania do pakietu nr 1 poz. 197

1. „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 dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź. Tak.**

## IX.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 3, 4, 306 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**Odpowiedź. Tak.**

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

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

**Odpowiedź. Tak.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 362, 440, 441, 442, 444 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w celu ujednolicenia oferty i systemu do monitorowania glikemii w Placówce Zamawiającego, Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych MultiSure GK, oprócz poz. 443, także we wszystkich w/w pozycjach Zadania 1?

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

**X.**

1. Czy Zamawiający w Zadaniu Nr 1 poz. 166 Esomeprazol proszek do sporządzenia wstrzykiwań i infuzji 40 mg x 1 fiolka wymaga rejestracji produktu leczniczego od 1 r.ż. potwierdzonej w ChPL?

**Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga.**

2. Czy Zamawiający w Zadaniu Nr 1 poz. 166 Esomeprazol proszek do sporządzenia wstrzykiwań i infuzji 40 mg x 1 fiolka wymaga świadectwa rejestracji na terenie Polski?

**Odpowiedź. Tak.**

**XI.**

- 1) Czy Zamawiający w zadaniu nr 3. Leki, poz. 13 (Bupivacainum spinal haevy x 5 amp.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**XII.**

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 251 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 10000\*50kaps? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź. Tak.**

2. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 252 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 25000\*20kaps i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź. Tak.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu nr 1 poz. 217 żel Lioton 1000j.m. w tubie 30 g lub 50 g? W jaki sposób przeliczyć wielkość opakowania? Czy w przypadku zaproponowania Lioton 1000 30 g można przeliczyć 1:1 i zaproponować 3op? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź. Tak.**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu 1 poz.140 leku Dicloberl 75mg 5 amp x 3 ml i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu 1 poz.168 leku Espumisan 40 mg x 100 kaps? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź. Tak**

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu 1 poz.454 leku Trifas 20 mg x 5 amp. Nie ma leku Torsemed amp.

**Odpowiedź. Tak.**

7. Prosimy Zamawiającego o wyodrębnienie i wydzielenie do oddzielnego Zadania:

Numer pakietu	L.P. w pakiecie	Nazwa produktu
Zadanie 3. Leki	61	Metformin hydrochloride 1000 x 60 tabl.
Zadanie 3. Leki	62	Metformini hydrochloride 500 x 60 tabl.

Zadanie 3. Lek	63	Metformini hydrochloride 850 x 60tabl.
Zadanie 3. Lek	163	Nedal tabl. 5 mg x 28szt.
Zadanie 3. Lek	191	Toramide 10 mg x 30 tabl.
Zadanie 3. Lek	192	Toramide 5 mg x 30 tabl.
Zadanie 6. Lek	26	Diclofenac amp. 75 mg/3ml x 10
Zadanie 6. Lek	27	Diclofenac 50 czopki 50 mg x 10
Zadanie 6. Lek	28	Diclofenac 100 czopki 100 mg x 10

Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości konkurentów i obniżę ceny ww. leków.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie:

W Zadaniu 3 poz. 61, 62, 63 na zaproponowanie leku **Siofor x 30 tabl powl ( odpowiednio 500, 850, 1000)**

W Zadaniu 3 poz. 163 na zaproponowanie leku **Nebilet**

W Zadaniu 3 poz. 191,192 na zaproponowanie leku **Trifas ( odpowiednio 5 mg i 10 mg)**

W Zadaniu 6 poz. 26 na zaproponowanie leku **Dicloberl 75 mg x 5 amp** i przeliczenie ?

Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższych cen na ww. preparaty.

**Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.**

### **XIII.**

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. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odpowiedź. Tak.**

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?

**Odpowiedź. Tak.**

3. 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.; odwrotnie?

**Odpowiedź. Tak.**

4. 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.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?

**Odpowiedź. Tak.**

5. 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-butelki, pojemniki – Kabipac (Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź. Tak.**

6. 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-

pojemniki, - i odwrotnie?

**Odpowiedź. Nie.**

7. 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.

**Odpowiedź. Tak.**

8. 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)?

**Odpowiedź.** Podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

9. 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?

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

10. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 41,59,60,72. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, co umożliwi złożenie oferty i zwiększenie konkurencyjności.

**Odpowiedź. Zamawiający nie wydziela.**

11. Dotyczy pakietu 1 pozycja 365. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 1 kg z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź. Tak.**

12. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki/ kapsułki dojelitowej:

- Pakiet 1 pozycje: 165, 167, 337,346, 354, 355,
- Pakiet 6, pozycje: 18,19

**Odpowiedź. Tak.**

13. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki drażowanej/ draży:

- pakiet 1 pozycje 114,474

**Odpowiedź. Tak.**

14. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu:

- pakiet 1 pozycja 95,214, 236, 435,459,
- pakiet 6 pozycje: 29,30,31

**Odpowiedź. Tak.**

15. Dotyczy pakietu 1, pozycja 93. Czy zamawiający dopuści wycenę: Węgiel Lecznicy Microfarm,200mg,kaps.twarde,20szt?

**Odpowiedź. Tak.**

16. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanej:

- pakiet 1 pozycje: 19,28,29, 38, 40, 48, 53, 54, 60, 77-79, 98, 107, 129, 144, 150, 151,154,155, 162, 163, 164, 184,189,201,247,259,260,262, 272,273, 323, 324,330,375, 376, 405-407, 434, 450,468,469, 476,483, 486, 488, 493
- pakiet 6 pozycje: 4, 8,9,10,11, 15, 24,25,

**Odpowiedź. Tak.**

17. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki:

- pakiet 1 pozycje 61, 110, 111, 147, 205, 206, 341

**Odpowiedź. Tak.**

18. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu na Jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia:

- pakiet 1: pozycja 89,427,461

**Odpowiedź. Tak.**

19. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki ulegającej rozpuszczeniu w jamie ustnej:



Pakiet 1 pozycje:296-298

**Odpowiedź. Tak.**

20. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci ampułki:

Pakiet 1, pozycje 89, 148

**Odpowiedź. Tak.**

21. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiolki:

-pakiet 1 pozycja 353

**Odpowiedź. Tak.**

22. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki zwykłej:

-pakiet 1 pozycja 340

**Odpowiedź. Tak.**

23. Dotyczy pakietu 1 pozycja 208. Prosimy o dopuszczenie i określenie ilości preparatu o pojemności 150 ml.

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza. Ilość preparatu wynosi 5 opak.**

24. Dotyczy pakiet 1 pozycja 50 . Czy zamawiający dopuści wycenę: Argosulfan, 20 mg/g, krem,400 g, pojemn.?

**Odpowiedź. Tak.**

25. Dotyczy pakietu 1 pozycja 115,116. Czy zamawiający dopuści wycenę: ColistinTZF,1000000IU,liof.d/s.r.d/wst,inf,inh,20f?

**Odpowiedź. Tak.**

26. Dotyczy pakietu 1 pozycja 142. Czy zamawiający dopuści wycenę Dobutamine TZF,250mg,liof.d/sp.roztw.d/inf.,1fiol?

**Odpowiedź. Tak.**

27. Dotyczy pakietu 1 pozycjat 193. Czy zamawiający dopuści wycenę: Formaldehyd, 37%, płyn, 1 kg

**Odpowiedź. Tak.**

28. Dotyczy pakietu 1 poz 224. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w dawce 2mg/ml?

**Odpowiedź. Tak.**

29. Dotyczy pakietu 1 pozycje 312, 313. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci aerozolu do nosa?

**Odpowiedź. Tak.**

30. Dotyczy pakietu 1 pozycja 315. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 100g w ilości 10?

**Odpowiedź. Tak.**

31. Dotyczy pakietu 1 pozycje 333 i 334. Czy zamawiający dopuści wycenę preparat w nowej wielkości opakowania 400g? Jaką ilość wyceni c?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza. Ilość preparatu wynosi 5 opak.**

32. Dotyczy pakietu 1 pozycja 336. Czy zamawiający dopuści wycenę: Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut.?

**Odpowiedź. Tak.**

33. Dotyczy pakietu 1 pozycja 374. Prosimy o określenie wielkości opakowania.

**Odpowiedź. Opakowanie wielkości 10 szt.**

34. Dotyczy pakietu 1 pozycja 423. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 800g z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź. Tak.**

35. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 104. Czy Zamawiający dopuści wycenę 25 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.

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

36. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 252. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu

równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź. Tak.**

37. Dotyczy pakietu 1 pozycja 306 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Trilac kaps x 20?

**Odpowiedź. Nie.**

38. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 45. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

39. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 196. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź. Tak.**

40. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 251. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź. Tak.**

41. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

**Odpowiedź. Tak.**

42. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

43. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 241. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:• właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też • wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. ( dostępny w op. \* 60 tab.)

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga właściwości przeciwgrzybiczych.**

44. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 156. 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. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

45. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw.do infuzj.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odpowiedź. Tak.**

46. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 152. (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?

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

47. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 194. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

48. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 165. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 1 opakowań?

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

49. Dotyczy zadania 1 pozycja 382. Czy zamawiający dopuści wycenę Budixon Neb, 0,125 mg/ml; 2ml, zaw.do nebul., 20 poj

**Odpowiedź. Tak.**

50. Dotyczy zadania 1 pozycja 383. Czy zamawiający dopuści wycenę Budixon Neb, 0,25 mg/ml; 2ml, zaw.do nebul., 20 poj.

**Odpowiedź. Tak.**

51. Dotyczy zadania 1 pozycja 384. Czy zamawiający dopuści wycenę Budixon Neb, 0,5 mg/ml; 2ml, zaw.do nebul., 20 poj.

**Odpowiedź. Tak.**

52. Dotyczy zadania 1 pozycja 168. Czy zamawiający dopuści wycenę Espumisan, 40 mg, kaps., 100 szt, bl(4x25)?

**Odpowiedź. Tak.**

53. Dotyczy zadania 1 pozycja 82 i pakiet 6 pozycja 43. Czy zamawiający dopuści wycenę: Tafen Nasal, 50 mcg/dawkę, aer.do nosa, 200 daw.

**Odpowiedź. Tak.**

54. Dotyczy zadania 1 pozycja 190. Czy zamawiający dopuści tabletkę dopochwową?

**Odpowiedź. Tak.**

55. Dotyczy zadania 1 pozycja 218. Czy zamawiający dopuści wycenę: HepaDrA 40 tabl.powl?

**Odpowiedź. Tak.**

56. Dotyczy zadania 1 pozycja 283. Czy zamawiający dopuści wycenę: Magne-B6, tabl.powl., 50 szt, bl(5x10)?

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga wyceny najtańszego preparatu na rynku.**

57. Dotyczy zadania 1 pozycja 16. Czy zamawiający dopuści wycenę: ZinoDr., zasyp., przed podraż.sk, dział.łag-ochr, 100g.

**Odpowiedź. Tak.**

58. Dotyczy zadania 1 pozycje 428, 429 Czy zamawiający dopuści wycenę: ZinoDr.A, krem, barier.-ochr.o dział.piel-regen odpowiednio 125 i 250 g?

**Odpowiedź. Tak.**

59. Dotyczy zadania 1 pozycja 427. Czy zamawiający dopuści wycenę: Streptomisin sulfat, 1g, inj., 1fiol(s.s.)+1amp.rozp na Jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź. Tak.**

60. Dotyczy zadania 1. Pozycja 487. Prosimy o wydzielenie Pozycji, co umożliwi przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów a tym samym zwiększenie konkurencyjności ofert.

**Odpowiedź. Zamawiający usuwa poz. 487.**

61. Dotyczy zadania 1 pozycja 388. W związku z brakiem produkcji preparatu prosimy o wydzielenie pozycji.

**Odpowiedź. Proszę wycenić i wpisać adnotację o braku preparatu.**

62. Dotyczy zadania 1 pozycja 176, 177 Czy zamawiający wymaga w obu pozycjach tego samego produktu ( duplikat)?

**Odpowiedź. Zamawiający usuwa poz. 177.**

63. Dotyczy pakietu 3 pozycja 46,79. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulki?

**Odpowiedź. Tak.**

64. Dotyczy pakietu 1 pozycja 204. Czy zamawiający dopuści: GlucaGen 1mg  
HypoKit,prosz,rozp.d/sp.r.d/wst,1fiol?

**Odpowiedź. Tak.**

**Zamawiający ponadto informuje, że w zadaniu 1. wykreśla poz. nr 21 ponieważ lek  
allupol 300 mg został powtórzony w poz. 22.**