**Pytania i odpowiedzi do przetargu**

**nieograniczonego 3/ZP/2020 Dostawa leków dla SP ZOZ w Augustowie**

1) Pytanie dotyczy pakiet 1 pozycja 142

1. Czy Zamawiający w pozycji 142 pakiet 1 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?

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

**Odpowiedź Pakiet 1 poz. 142:**

**Pytanie 1: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 2: Zamawiający nie dopuszcza**

2)Pytanie dotyczy pakiet 22

1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 22 w pozycjach 1,2,6,7,10,11,13,20-24 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 22 w pozycjach 25 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o ph 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na+ 140 mmol/l, K+ 5 mmol/l, Mg+ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

3. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 22 pozycji 3,4,5,8,9,12,27-29, co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów?

4. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 22 w pozycjach 15 preparatu Mannitol 15%, który ulega krystalizacji dopiero w temperaturze poniżej 16 stopni C. Przechowywany więc w temperaturze pokojowej nie wymaga podgrzania co zdecydowanie ułatwia i przyspiesza proces podania leku pacjentowi. Produkt pakowany jest w worek Viaflo co zapobiega przypadkowemu stłuczeniu i w konsekwencji jest wygodniejszy dla personelu pielęgniarskiego oraz bezpieczniejszy dla pacjentów.

**Odpowiedź na pytania :1.2.3.4**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

3) Pytanie

1. Dotyczy pakietu nr 4, pozycja nr 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 2 400 opakowań?

- Amoksiklav 1,2g

2.Dotyczy pakietu nr 4, pozycja nr 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 160 opakowań?

- Amoksiklav 600 mg

3. Dotyczy pakietu nr 8, pozycja nr 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 14 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 120 opakowań?

- Amoksiklav 625 mg x 21 tabl.

4. Dotyczy pakietu nr 8, pozycja nr 5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 30 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 14 opakowań?

- Ketonal forte 100mg x 20 tabl

5. Dotyczy pakietu nr 8, pozycja nr 6

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 20 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 45 opakowań?

- Ketonal 50mg

6. Dotyczy pakietów nr 4, 8, 18, 43

Zwracam się z uprzejmą prośbą o utworzenie pakietu zawierającego grupę leków generycznych z pakietów nr 4,8,18 oraz 43, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtownii i zwiększy konkurencję:

- Amoksiklav 1,2 g (pakiet nr 4, pozycja nr 1)

- Amoksiklav 600mg (pakiet nr 4, pozycja nr 2)

- Amlopin 5mg (pakiet nr 8, pozycja nr 1)

- Amlopin 10mg (pakiet nr 8, pozycja nr 2)

- Amoksiklav 625mg (pakiet nr 8, pozycja nr 3)

- Amoskiklav 1g (pakiet nr 8, pozycja nr 4)

- Ketonal forte 100mg (pakiet nr 8, pozycja nr 5)

- Ketonal 50mg (pakiet nr 8, pozycja nr 6)

- Ketoprofen 100mg/2ml (pakiet nr 18, pozycja nr 1)

- Vancomycinum 1g (pakiet nr 43, pozycja nr 1)

- Vancomycinum 500mg (pakiet nr 43, pozycja nr 2)

**Odpowiedź**

**Odpowiedź na pyta 1,2,3,4,5,**

**Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie proponowanych zmian w pakietach 4 i 8**

**Odpowiedź na pytanie 6 Zamawiający nie utworzy oddzielnego pakietu zawierającego grupę leków generycznych z pakietów nr 4,8,18 oraz 43.sa**

4) Pytanie

1. dotyczy pakietu 1 poz 11 Czy zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Zino. Dr Zasypka?

2. dotyczy pakietu 1 poz 261 Czy zamawiający dopuści produkt ZinoDr.A równoważny pod względem składu oraz wskazań do stosowania?

3. dotyczy pakiet 1 poz 143 Czy zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr., równoważnego pod względem składu oraz wskazań stosowania?

**Odpowiedź na pytania 1,2,3**

**Pytania 1,2,3 - Zamawiający dopuszcza proponowane produkty.**

5) Pytanie

1. dotyczy pakietu 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 156 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 10 ml w opakowaniu po 20 ampułek?

2. dotyczy pakietu 11- . Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 11 poz. 1 i 2 produkt leczniczy Paracetamol pakowany w fiolkach x 10 szt.?

3. dotyczy pakietu 42 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 42 poz. 1 produkt leczniczy Ceftazidime 2 g w opakowaniu typu butelka?

4.dotzcyz pakietu 24 + Czy Zamawiający w Pakiecie 24 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Linezolid w butelkach KabiPac x 10 szt. ? Są to bezpieczne opakowania wyposażone w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami, dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji?

5. dotyczy pakietu 38 -Czy w związku z zaprzestaniem obrotu produktem leczniczym Addamel N koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10 ml x 20 amp., Zamawiający w Pakiecie 38 poz.2 zgodzi się na zastąpienie go produktem leczniczym Supliven, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10 ml x 20 amp. ? Produkt leczniczy Supliven jest zgodny z obecnymi rekomendacja międzynarodowych towarzystw ESPEN, ASPEN i jest wskazany do stosowania jako zaspokojenie zapotrzebowania na pierwiastki śladowe podczas żywienia pozajelitowego.

6) Pytanie

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**

**Zamawiający dopuszcza**

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 injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

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 injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; odwrotnie?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

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 injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

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 injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

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 injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki-pojemniki, - i odwrotnie?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

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**

**Zamawiający dopuszcza**

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**

**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**

**Podać ostatnią cenę**

10. 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?

**Odpowiedź**

**Nie ma takich pozycji**

11. W zadaniach składających się na opis przedmiotu zamówienia zamawiający wskazał nazwy oznaczonych rodzajów produktów leczniczych. Jednakże dla każdego z nich istnieją odpowiedniki zarejestrowane w Polsce dla tych samych wskazań, co produkty wskazane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, co oznacza, iż świetle ustawodawstwa dotyczącego leków spełniają te same wymagania. Tym samym stanowią produkty w pełni równoważne, mogące być przedmiotem oferty równoważnej w rozumieniu art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych. Niestety w specyfikacji istotnych warunków zamówienia brak jednoznacznego zapisu w tej kwestii. Dlatego też mając na uwadze art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia o możliwość zaoferowania produktów równoważnych?

**Odpowiedź**

**Informacja j4est umieszczona w każdym pakiecie**

12. Dotyczy pakietu 1 pozycja 11. Czy zamawiający dopuści wycenę: ZinoDr.,zasyp.,przed podraż.sk,dział.łag-ochr,100g?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

13. Dotyczy pakietu 1 pozycja 17 . Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 10 amp z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

14. Dotyczy pakietu 1 pozycja 21. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 30 tabletek z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

15. Dotyczy pakietu 1 pozycja 30 i 32. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 400g z przeliczeniem ilości gramatury?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza (bez przeliczenia gramatury)**

16. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 49.Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

17. Prosimy o wydzielenie pozycji 49 z pakietu 1, co umożliwi złożenie oferty i zwiększenie konkurencyjności.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

18. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

19. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 56. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 30ml w ilości 34 opakowania? Produkt o poj 100ml jest niedostępny.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

20. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 59. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 28 szt w postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

21. Dotyczy pakiet 1 pozycja 60. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 125 ml w ilości 20 opakowań?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

22. Dotyczy pakiet 1 pozycja 70-72. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 30szt w postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

23. Dotyczy pakiet 1 pozycja 74. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 5 amp?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

24. Dotyczy pakietu 1 pozycja 97. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 15 tabletek z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

25. Dotyczy pakietu 1 pozycja 105. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Espumisan, 40 mg kapsułki \*100?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

26. Dotyczy pakietu 1 pozycja 109. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Predasol,25mg,pr,rozp.d/r.d/wst,inf,3amp+3amp rozp z przeliczenie ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

27. Dotyczy pakietu 1 pozycja 109. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Flavamed, 30 mg, tabl., 20 szt,bl(2x10)?

**Odpowiedź**

**Nie dotyczy**

28. Dotyczy pakietu 1 pozycja 138. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 5 fiolek z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

29. Dotyczy pakietu 1 pozycja 143. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu HepaDr., tabl.powl., 40 szt?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

30. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 164. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego pakowane po 20 szt?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

31. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 163. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

32. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 174. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 50 szt kapsułek?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

33. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 181. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 30 szt w postaci tabletki dojelitowej z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

34. Dotyczy pakiety 1 pozycja 204. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 5 amp z przeliczeniem ilość?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

35. Dotyczy pakiety 1 pozycja 205. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu o pojemności 120 ml w ilości 7 opakowań?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

36. Dotyczy pakiety 1 pozycja 208 i 209 . Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu po 400g z przeliczeniem gramatury ( ilości)?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza ( bez przeliczania gramatury)**

37. Dotyczy pakietu 1 pozycja 210 Czy zamawiający dopuści wycenę: Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut.?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

38. Dotyczy pakiety 1 pozycja 218. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 10 amp z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

39. Dotyczy pakietu 1 pozycja 245. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 125 szt z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

40. Dotyczy pakietu 1 pozycja 254. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 20g w ilości 8 opakowań?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

41. Dotyczy pakietu 1 pozycja 254. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu ZinoDr.A,krem,barier-ochron.,o dział.piel-reg,250g?

**Odpowiedź**

**Nie dotyczy**

42. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 271. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

43. Dotyczy pakietu 1 poz 271. Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

44. Dotyczy pakietu 1 poz 275. Czy zamawiający wymaga wycenę preparatu Tropicamidum 1%,10 mg/ml,krople.do oczu,2x5ml?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

45. Dotyczy pakietu 1 poz 276. Czy zamawiający wymaga wycenę preparatu Urosept, tabl.draż., 60 szt,bl(4x15)?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

46. Dotyczy pakietu 1 poz 279. Czy zamawiający wymaga wycenę preparatu: Vinpoven, 5 mg, tabl.,200 szt?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

47. Dotyczy pakietu 1 pozycja 284. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 50 tabletek z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

48. Dotyczy pakietu 1 pozycja 287. Prosimy o określenie dawki produktu.

**Odpowiedź**

**37,5MG+325MG**

49. Dotyczy pakietu 1 pozycja 286. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 28 tabletek powlekanych z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

50. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 293. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek .10 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 30. szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

51. Dotyczy pakietu 1 pozycja 297. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Gopten 4.0, 4 mg, kaps. twarde, 28 szt?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

52. Dotyczy pakietu 1 pozycja 301. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 60 kapsułek?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

53. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odpowiedź**

**Nie dotyczy**

54. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 65 opakowań?

**Odpowiedź**

**Nie dotyczy**

55. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp?

**Odpowiedź**

**Nie dotyczy**

56. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 184. 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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

57. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 111. W związku z zakończeniem i brakiem produkcji mozliwości zagwarantowania dostępności leku przez okres umowy, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu tej pozycji

**Odpowiedź**

**Podać ostatnią cenę**

58. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 183. 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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

59. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 128. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Surgispon Standard,gąbka,hemost.,80x50x10mm,10szt.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

60. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

61. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 38. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana,1g/ml,zaw,200ml,but.240ml.?

**Odpowiedź**

**Nie dotyczy**

62. Dotyczy pakietu nr 25 poz. 4. Czy Zamawiajacy wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylnej, 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**

**Nie dotyczy**

63. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 119. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź**

**Wymaga produktu zgodnego z produktem referencyjnym**

64. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetas EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź**

**Nie dotyczy**

65. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 3. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.1 i 3 . pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol. Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź**

**Nie dotyczy**

66. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 1. (1) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol. Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź**

**Nie dotyczy**

67. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 27. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.?

**Odpowiedź**

**Nie dotyczy**

68. Czy zamawiający dopuści preparat w postaci tabletki do rozgryzania/ żucia w pakiecie 1 pozcyja 249?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

69. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiolki pakowanej po 10 szt z przeliczeniem ilości w pakiecie 1 pozycja 269?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

70. Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowniu po 50 tabletek z przeliczeniem ilości w pakiecie 25 pozycja 20, 24?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

71. Dotyczy pakietu 1 pozycja 99. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Tachyben, 25 mg/5 ml, roztw.d/wstrzyk., 5 amp?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

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

-pakiecie 1, pozycja 273

-pakiet 7, pozycja: 19

-pakiet 9, pozycja 3,4

-pakiet 25, pozycja 19

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

73. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki/ kaspulki o zmodyfikowanym uwalnianiu w :

-pakiecie 1 pozycje 268,

-pakiet 9, pozycja 2

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

74. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki w :

- pakiecie 1, pozycja 201

-pakiet 8, pozycje: 5,6,

-pakiet 25, pozycja 11,35

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

75. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki zwykłej w :

- pakiecie 1 pozycja : 187

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

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

- pakiecie 1, pozycje: 37,42, 181, 219,

-pakiet 7, pozycja 20, 21, 23

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

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

-pakiecie 1 pozycje: 18, 19, 23, 96, 120, 123, 143-145, 149, 150, 152, 160, 166, 213, 216, 232, 238, 241,242, 250, 259, 285,287, 289, 290, 306, 307, 311,

- pakiet 2 pozycja: 8,9, 18

-pakiet 7, pozycja: 10,11,17,29,50

-pakiecie 8, pozycja: 3,4

-pakiet 9, pozycje 14

-pakiet 25, pozycje: 1-10, 15,16,17, 30,32

-pakiet 32, pozycja 1,4-7

- pakiet 44 pozycje 1-3

-pakiet 47, pozycja 1,5,10, 12, 14,19

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

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

- pakiecie 6, pozycje 14

-pakiet 32, pozycja 14

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

79. Dotyczy pakietu 7 pozycja 5-7. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 60 szt tabletek z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

80. Dotyczy pakietu 7 pozycja 21 Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 50 szt tabletek z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

81. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 10 amp z przeliczeniem ilości w pakiecie 7 pozycja 33 i 34?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

82. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 20 tabletek z przeliczeniem ilości w pakiecie 7 pozycja 35?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

83. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 5 amp z przeliczeniem ilości w pakiecie 7 pozycja 40?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

84. Czy zamawiający dopuści preparat w postaci tabletki podjęzykowej pakiecie 9, pozycja 1?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

85. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiolki w pakiecie 9 pozycja 13, pakiet 10 pozycja 1i 2, pakiet 11 pozycja 1 i 2, pakiet 27, pozycja 4 ?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

86. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułki w pakiecie: 15

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

87. Czy zamawiający dopuści wycenę maści po 15 g w ilości 40 opakowań?

**Odpowiedź**

**Nie podano nr pakietu którego dotyczy pytanie**

88. Czy zamawiający dopuści suplementy diety w pakiecie 1 pozycja 285, pakiet 32 pozycja 14?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

89. Dotyczy pakietu 25 pozycja 45. Czy zamawiający dopuści wycenę: Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 50 g?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

90. Dotyczy pakietu 27, pozycja 6. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 10 fiolek z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza ( 1 opakowanie)**

91. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułki w pakiecie 30 i 31?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

92. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci ampułko- strzykawki w pakiecie 32, pozycja 35?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

93. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 10 wkładów z przeliczeniem ilości w pakiecie 36, pozycje: 2 ,5,6,7 ?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

7) Pytanie

1.Czy Zamawiający w Pakiet nr 1 poz. 163 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol

10000\*50kaps?

Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

2. Czy Zamawiający w Pakiet nr 1 poz. 164 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Pangrol

25000\*20kaps i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

3. Czy Zamawiający w Pakiet nr 1 poz.105 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Espumisan 40mg x 100 kaps?

Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

4. Czy Zamawiający w Pakiet nr 1 poz. 139 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Feroplex, 40 mg/15 ml, roztwór doustny x 20 szt. i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiet nr 1 poz. 107 , 108 odpowiednio Letrox 50 i Letrox 75?

Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

8) PYTANIE

1.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 22 w pozycji nr 29 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N4-550E, o obj. 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

2.Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie nr 22, w pozycji 29 aby zaoferowane worki 3-komorowe do żywienia pozajelitowego, zawierały emulsję tłuszczową mającą w składzie oliwę z oliwek? Obecne wymaganie Zamawiającego sprawia, iż w przypadku zaoferowania worka 3 komorowego bazującego jedynie na emulsji olej sojowy, może w stosunku do worka 3 komorowego mającego w składzie emulsję tłuszczową zawierającą oliwę z oliwek, mieć zbyt dużą ilość nienasyconych kwasów tłuszczowych, zbyt małą ilość alfa-tokoferolu, zbyt dużą ilość metabolitów przemian tlenowych, mogą także powodować zachwianie struktury błon komórkowych, oraz zwiększoną synteza prozapalnych leukotrienów i prostaglandyn. Dodatkowo bazując na badaniach (1. Driscoll DF, et al. Clin Nutr. 2001;20(2):151-157,2. Pironi L, et al. Nutrition. 2003;19(9):784-788, 3. Eritsland J. Am J Clin Nutr. 2000;71(suppl 1):197S-201S), emulsje z dużą ilością wielonienasyconych kwasów tłuszczowych są bardziej podatne na zjawisko koalescencji i peroksydacji, co w konsekwencji może prowadzić do uszkodzenie narządów, w tym: serca (np. uszkodzenie mięśnia sercowego (wg badań 1. Kannan M, et al. Exp Biol Med. 2004;229(6):553-559, 2. Yesilbursa D, et al. Heart Vessels. 2006;21(1):33-37), układu nerwowego (wg badania Endo H, et al. J Cereb Blood Flow Metab. 2007;27(5):975-982. Nerek, płuc, wątroby i układu krwiotwórczego (wg badań Himmelfarb J, et al. J Am Soc Nephrol. 2004;15(9):2449-2456, Hammerschmidt S, et al. Curr Resp Med Rev. 2006;2(1):39-52, Cogger VC, et al. Pharmacol Toxicol. 2001;89(6):306-311, Ambrosio G, et al. Cardiovasc Res. 1997;34(3):445-452. ). Według badań (1. Goulet O, et al. Am J Clin Nutr. 1999;70(3):338-345, 2. Sala-Vila A, et al. Curr Opin Clin Nutr Metab Care. 2007;10(2):165-174) emulsja tłuszczowa bazująca na oliwie z oliwek zawiera niemal trzykrotnie mniej kwasów wielonienasyconych niż emulsje tłuszczowe oparte na oleju sojowym.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

3.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 21 w pozycji nr 3 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierający aminokwasy 50,6g, elektrolity, glukozę 150g, azot 8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1400 kcal – Olimel Peri N4 2000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

4.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 21 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, zawierającego 28g aminokwasów, 4,6g azotu, 75g glukozy, wartości energetycznej 410kcal- Clinimix N9G15E 1000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

5.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 38 w pozycji nr 7 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N6-550E, o obj. 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

6.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 38 w pozycji nr 8 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N4-550E, o obj. 2000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

7.Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie nr 38, w pozycji 7 i 8 aby zaoferowane worki 3-komorowe do żywienia pozajelitowego, zawierały emulsję tłuszczową mającą w składzie oliwę z oliwek? Obecne wymaganie Zamawiającego sprawia, iż w przypadku zaoferowania worka 3 komorowego bazującego jedynie na emulsji olej sojowy, może w stosunku do worka 3 komorowego mającego w składzie emulsję tłuszczową zawierającą oliwę z oliwek, mieć zbyt dużą ilość nienasyconych kwasów tłuszczowych, zbyt małą ilość alfa-tokoferolu, zbyt dużą ilość metabolitów przemian tlenowych, mogą także powodować zachwianie struktury błon komórkowych, oraz zwiększoną synteza prozapalnych leukotrienów i prostaglandyn. Dodatkowo bazując na badaniach (1. Driscoll DF, et al. Clin Nutr. 2001;20(2):151-157,2. Pironi L, et al. Nutrition. 2003;19(9):784-788, 3. Eritsland J. Am J Clin Nutr. 2000;71(suppl 1):197S-201S), emulsje z dużą ilością wielonienasyconych kwasów tłuszczowych są bardziej podatne na zjawisko koalescencji i peroksydacji, co w konsekwencji może prowadzić do uszkodzenie narządów, w tym: serca (np. uszkodzenie mięśnia sercowego (wg badań 1. Kannan M, et al. Exp Biol Med. 2004;229(6):553-559, 2. Yesilbursa D, et al. Heart Vessels. 2006;21(1):33-37), układu nerwowego (wg badania Endo H, et al. J Cereb Blood Flow Metab. 2007;27(5):975-982. Nerek, płuc, wątroby i układu krwiotwórczego (wg badań Himmelfarb J, et al. J Am Soc Nephrol. 2004;15(9):2449-2456, Hammerschmidt S, et al. Curr Resp Med Rev. 2006;2(1):39-52, Cogger VC, et al. Pharmacol Toxicol. 2001;89(6):306-311, Ambrosio G, et al. Cardiovasc Res. 1997;34(3):445-452. ). Według badań (1. Goulet O, et al. Am J Clin Nutr. 1999;70(3):338-345, 2. Sala-Vila A, et al. Curr Opin Clin Nutr Metab Care. 2007;10(2):165-174) emulsja tłuszczowa bazująca na oliwie z oliwek zawiera niemal trzykrotnie mniej kwasów wielonienasyconych niż emulsje tłuszczowe oparte na oleju sojowym.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

8.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 38 w pozycji nr 15 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 85,4g, elektrolity, glukozę 165g, azot 13,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1600 kcal – Olimel N9E 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

9) PYTANIE

1. PYTANIE DO PAKIETU 1 POZ. 30, 11.

Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniach 400g i przeliczanie ilości? Opisany produkt nie występuje już w opakowaniach 450g.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza opakowanie 400g w ilości sztuk podanej w pakiecie bez przeliczania**

**10)** Pytanie

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 87 i 88 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na umieszczenie w SIWZ nazw własnych suplementów diety będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta, Zamawiający dopuści zaoferowanie odpowiedników w postaci preparatów Lacto30Dr i LactoDr., będących środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierających żywe kultury tego samego szczeu bakterii probiotycznych w identycznym stężeniu?

2. Czy w poz. 88 Zamawiający dopuści preparat konfekcjonowany w op. x 20 szt. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów zawierających żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 165 w przedmiotowym postępowaniu:

4. 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

5. 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

6. 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 37 w przedmiotowym postępowaniu:

8. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych do glukometru z jednostką pomiarową mg/dl, bez możliwości zmiany na mmol/l. Zmiana jednostek pomiarowych przez użytkownika, jako źródło potencjalnych błędów odczytu wyniku, jest niezalecana przez obowiązującą normę EN ISO 15197:2015 (mówi o tym m. in. załącznik C2 normy).

9. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów zapewniających bezdotykowe usuwanie paska z glukometru (przycisk wyrzutu paska), co eliminuje bezpośredni kontakt personelu z krwią kolejnych pacjentów przy każdym pomiarze glukozy, w ten sposób zapobiegając rozprzestrzenianiu się zakażeń drogą krwi?

10. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem korekty hematokrytu wynoszącym min. 20-60%, standardowym dla urządzeń tego typu? Informujemy, że węższy zakres HCT, rzędu 35-60%, nie obejmuje prawidłowych wartości tego wskaźnika u kobiet w ciąży, dzieci poniżej 6.r.ż., czy wartości występujących u osób z zaburzeniami hematologicznymi, co spowoduje, że stosowanie pasków z wąskim zakresem korekty HCT może prowadzić do uzyskania zafałszowanego wyniku pomiaru u wielu grup pacjentów.

11. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?

12. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co umożliwia okresowy nadzór na szczeblu urzędowym nad dokumentacją glukometru i pasków przeznaczoną dla użytkownika końcowego (brak możliwości umieszczania rozbieżnych informacji w instrukcjach i na opakowaniach)?

13. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w zakresie Pakietu 37 była hurtownia farmaceutyczna, co umożliwi dostawę i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA :**

**ad 1. Zamawiający dopuszcza.**

**ad 2 . Zamawiający dopuszcza.**

**Ad 3. Zamawiający dopuszcza.**

**Ad 4. Zamawiający dopuszcza.**

**Ad 5. i 6. Pytania nie dotyczą poz. 165 w Pakiecie Nr 1.**

**Ad 7. Zamawiający dopuszcza.**

**Ad 8,9,10,12,13 Wymagania są podane opisie pakietu Nr 37.**

**Ad 11. Zamawiający nie dopuszcza.**

11) Pytanie

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 pkt. 1, 3:

Strony będą miały prawo żądać kar umownych z następujących tytułów, w następującej wysokości :

1 W przypadku odstąpienia Dostawcy od wykonania postanowień umowy Dostawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1 % niezrealizowanej części wartości zamówienia określonej w § 5 umowy.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

3 W przypadku opóźnienia w dostawie, Dostawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej, a niedostarczonej w terminie partii towaru za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

12) Pytanie

1. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane leki w pakiecie 19 poz. 21-25 i 24 (powtórzona w pakiecie numeracja 24) 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 dopuszcza**

2. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowane leki w pakiecie 19 poz. 21-25 i 24 (powtórzona w pakiecie numeracja 24) był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**