Augustów, dn. 14 lipca 2021 r.

**Wszyscy Wykonawcy**

**postępowania 10/ZP/2021**

Dotyczy : postępowanie przetargowe w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie numer referencyjny 10/ZP/2021

Odpowiadając na zapytania Wykonawców Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie wyjaśnia co następuje :

**Dotyczy pakietów**

**Pytanie 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 ?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 2** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

**Zamawiający wyraża zgodę, z wyjątkiem poz. 166 w pakiecie 1 ( wymagana fiolka z zatyczką gumową ).**

**Pytanie 3** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Zamawiający wyraża zgodę, z wyjątkiem poz. 166 w pakiecie 1 ( wymagana fiolka z zatyczką gumową ).**

**Pytanie 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?

**Podać ostatnią cenę i informacje pod pakietem.**

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

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 6** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Zamawiający wyraża zgodę – zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

7. Czy Zamawiający w  pozycji   138 część 1  dopuści  produkt 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?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pyt. 9. Dotyczy części nr 1, poz. 151**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. **Chroni to przed osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.**

**Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu**, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem […].

**Lek Kaldyum nie zawiera laktozy**, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający w par. 3 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający w par. 4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji ilościowej z 48 godzin do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja – także ilościowa - 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.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający w par. 4 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 7), albowiem **Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1).** Jedyna podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. W związku z treścią par. 7 umowy **Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP).** Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.

**Zamawiający ustala maksymalną wartość kar umownych na 10 % wartości z oferty przetargowej.**

Przedmiot zamówienia:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie w **Pakiecie nr 7 poz. 13-14** (Sotaloli hydrochloridum) w związku ze zmianą dystrybutora leku?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie w **Pakiecie nr 7 poz. 15** (Phospholipidum essentiale) w związku ze zmianą dystrybutora leku?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie w **Pakiecie nr 7 poz. 16-18** (Drotaverini hydrochloridum) w związku ze zmianą dystrybutora leku?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane leki w **Pakiecie nr 23 poz. 1-5** posiadały własne, udokumentowane  badania kliniczne  potwierdzające skuteczność i  bezpieczeństwo ich stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia )  oraz zabiegowych ( chirurgia )?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowane leki w **Pakiecie nr 23 poz. 1-5** były objęte obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Zamawiający dopuszcza.**

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, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

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

**Pakiet nr 1 poz. 166 Zamawiający wymaga fiolki, w pozostałych pozycjach zgoda na zamianę.**

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

**Należy podać ostatnią cenę.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż wymienione w SIWZ wielkościach opakowań? Jak należałoby dokonać przeliczenia – zachowując 2 miejsca po przecinku czy tez zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania?

**Należy przeliczyć i zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 25 – Dot. Pakietu 1 poz. 30,31 Czy Zamawiający wyrazi zgodę za wycenę opakowań 400g 6 op

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 26 Dot. Pakietu 1 poz. 56 Czy Zamawiający wyrazi zgodę za wycenę opakowań po 30ml z odpowiednim przeliczenie ilości

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 27 Dot. Pakietu 1 poz. 109 Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w dawce 15mg, podana dawka 10mg nie istnieje

**Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 28 Dot. Pakietu 1 poz. 110Czy Zamawiający wyrazi zgodę za wycenę opakowań po 150 ml z odpowiednim przeliczenie ilości

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 29 Dot. Pakietu 1 poz. 293 Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w dawce 4mg podana dawka 5mg nie istnieje

**Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 30 Dot. Pakietu 1 poz. 304 Czy Zamawiający wyrazi zgodę za wycenę leku w postaci tabl. o przedłużonym uwalnianiu

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 31 Dot. Pakietu 2 poz. 22 Prosimy o podanie dawki wymaganego leku.

**Dawka 300 mg.**

Pytanie 32 Dot. Pakietu 3 poz. 5 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga

Cosmofer 50mg/ml (100mg/2ml)- hydroxide dextran czy, Venofer 20mg/ml (100mg/5ml) -hydroxide saccharose

**Zamawiający wymaga hydroxide dextran.**

Pytanie 33 Dot pakietu 3 poz. 6 Prosimy o doprecyzowanie ile należy zaoferować opakowań 10op czy 100 op

**10 opakowań po 10 tub.**

Pytanie 34 Dot. pakietu 3 poz. 32 Czy Zamawiający dopuści wycenę Puder płynny z anestezyną 100g(tuba)HASCO z odpowiednim przeliczenie ilości.

**Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 35 Dot. Pakietu 11 poz. 2 Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniach 100g, z odpowiednim przeliczeniem ilości

1. Czy Zamawiający w Części 4 w poz. 1,2,4,5,6,9,10,11,17,18,19,20,22 wyrazi zgodę na zaaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”,z zintegrowanym otworem do zawieszania, dwoma osobnymi portami?  Worki „Viaflo” zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ponieważ zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.  
   **Uzasadnienie:** Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu **podaż płynów infuzyjnych w systemie zamknietym**, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwieksza bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym, w którym jednorazowo umieszczamy kolec aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykowania leków i jest to port, który ma samozasklepiającą się membranę, dzięki której można wielokrotnie podawać leki do worka. Port ten jest portem do dostrzykowania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną **jest sterylizowany parowo.** W tym miejscu warto podkreślić, iż **jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji.**W związku z tym , że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym charakteryzują się niską objętością resztkową i dostarczają ponad 98% objetości leku, co obniża koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku znajdującego się w worku. Warto podkreślić, że dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania takich właśnie produktów podniosłoby konkurencyjność składanych ofert co w konsekwencji pozwoliłoby na znaczne poszerzenie wyboru przedmiotu zamówienia najlepszej jakości w aspekcie medycznym i terapeutycznym, a także na zyskanie realnych oszczędności. Ze szczególnym uwzględnieniem oszczędności kosztów utylizacji odpadów medycznych  o prawie 50% wynikających z mniejszej wagi opakowań worków Viaflo po podaży płynu.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 4 w pozycji 12 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, ponieważ:

* Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
* Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
* Mannitol 15% zwieksza bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejasza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
* Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
* Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?  
  **Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamknietym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwieksza bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 152 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 10 ml w opakowaniu po 20 ampułek?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycja 167 produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem ilości sztuk wymaganych w postępowaniu?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 pozycja 265 Piperacillin/Tazobactam 4,5g w opakowaniu x 10 fiolek?

**Zamawiajacy dopuszcza.**

1. Czy w związku z zaprzestaniem obrotu produktem leczniczym Addamel N koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10 ml x 20 amp., Zamawiający w Pakiecie 8 pozycja 3 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

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 8 pozycja 9 worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego o zawartości azotu 8 g i energia całkowita 1000 kcal do podaży drogą żył centralnych?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 31 pozycja 1 produkt leczniczy Ceftazidime 2 g w opakowaniu typu butelka?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 34 pozycja 1 zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 34 pozycja 2 zaoferowania produktu leczniczego zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujący się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 43 pozycja 1 i 2 Ciprofloxacin pakowany po 20 butelek?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 43 pozycja 3 Metronidazol pakowany po 40 butelek?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 48 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?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 11, czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr., zasyp.,przed podraż.skóry o dział.łagodz-ochr, 100g ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 12, czy Zamawiający dopuści wycenę postac tabl.draz.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 14, czy zamawiający miał na myśli wycenę Kalium Canreonatum

20 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 20 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 17, czy Zamawiający dopuści wycenę Aflegan, 7,5 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 2,5 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 18, 19, 22, 23, 42, 47, 59, 66, 67, 68, 87, 92, 116, 119, 145, 146, 156, 162, 177, 209, 211, 212, 228, 234, 237, 238, 244, 246, 255, 259, 281, 285, 286, 302, 303, 307, czy zamawiający dopuści wycenę postac tabl.powl.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 21, czy Zamawiający dopuści wycenę Alprazolamum 0,25mg x 30 tabl w ilości 100 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 30, czy zamawiający dopuści wycenę Bebilon Pepti 1 DHA, prosz., 400 g w ilości 5 op ? (nowe opak.producenta)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 31, czy zamawiający dopuści wycenę Bebilon Pepti 2 DHA, prosz., 400 g w ilości 5 op? (nowe opak. producenta)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 34, czy Zamawiający dopuści wycenę Betaloc, 1 mg/ml; 5 ml, roztw.d/wstrz., 5 amp(MZ R/2335) ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 36, czy Zamawiający dopuści wycenę Dulcobis,10 mg, czopki, 6 szt w ilości 125 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 37, 215, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.doj.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 49, czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ) ?
2. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 49, czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu? Pozwoli to na przystąpienie większej grupie oferentów.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 51, czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium tabl.mus. x 12 szt (suplement diety) ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 56, czy Zamawiający dopuści wycenę Juvit C, 100 mg/ml, krople doustne, 40 ml w ilości 25 op ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 59, czy Zamawiający dopuści wycenę Citalopramum, 20 mg, tabl.powl., 28 szt,bl(2x14) w ilości 27 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 70, czy Zamawiajacy dopuści wycene Amiokordin, 50 mg/ml; 3 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 96 op

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 83, czy Zamawiający dopuści wycenę Lacto 30 Dr., kaps.twarde, 30 szt (Środek spoż. specj. przezn. med.)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 84, czy Zamawiający dopuści wycenę LactoDr., kaps.twarde, 30 szt (Środek spoż. specj. przezn. med.) w ilości 14 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 91, czy Zamawiający dopuści wycenę Amoxicilinum Dis, 500 mg, tabl.,20 szt ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 93, czy Zamawiający dopuści wycenę Duspatalin Gastro, 135 mg, tabl., 15 szt w ilości 20 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 105, czy Zamawiający dopuści wycenę Predasol, 25mg,pr.,rozp.d/sp.r.d/wst,inf.,3amp+3amp rozp. W ilości 34 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 109, czy Zamawiający dopuści wycene Ambroxol 30 mg, tabl., 10 szt w ilości 20 op? (Brak na rynku dawki 10 mg )

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 135, czy Zamawiający dopuści wycenę Ferrosi sulfas ,tabl.o p.uwal, 30szt ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 139, czy Zamawiający dopuści wycenę HepaDr., tabl.powl., 40 szt (supl.diety)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 147, czy Zamawiajacy dopuści wycene Hydroxyzinum 10 mg/5 ml, syrop, 200 ml w ilości 25 op ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 148, czy zamawiający dopuści wycene postac kaps.miekka?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 253, czy Zamawiający dopuści wycenę postac kaps.tw.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz.160, czy zamawiający dopuści wycenę Pangrol 25 000 j., kaps., 20 szt w ilości 38 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 161, czy zamawiający dopuści wycenę opakowan x 60 kaps. W ilości 234 op? (Brak na rynku dostępnych opakowan x 200 kaps)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 166, czy zamawiający dopuści wycenę postać fiol.?

**Zamawiający wymaga fiolek.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz.170, czy zamawiający dopuści wycenę Lipancrea, 8 000 j.lipazy, kaps., 50 szt w ilości 18 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 174, czy zamawiający miał na myśli wycenę Progesteronum, 50 mg, tabl.dopochw., 30 szt ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 183, czy zamawiający dopuści wycenę postac tabl.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 196, czy zamawiający dopuści wycenę Esomeprazole 40mg,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf.,1fiol w ilości 150 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 198, czy zamawiający dopuści wycenę Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz.,10 amp w ilości 15 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 201, czy zamawiający dopuści wycenę Novoscabin, płyn, do stosow.na skórę, 120 ml w ilości 5 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 204, czy zamawiający dopuści wycenę Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g w ilości 10 op? (nowe opakowania producenta)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 205, czy zamawiający dopuści wycenę Nutramigen 2 LGG Complete, prosz., 400g w ilości 10 op? (nowe opakowania producenta)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 206, czy zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 30 op? (nowe opakowania producenta)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 213, 251, 264, 267, 304, 305, 306, czy zamawiający dopuści wycenę postac tabl.o przedł.uwaln.,?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 214, czy zamawiający dopuści wycenę Oxytocin Grindex, 5 IU/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz.,inf.,10 amp w ilości 125 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 224, 225, czy zamawiający miał na myśli Betahistine w odpowiednich dawkach i przeliczeniem ilości do pozycji?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 241, czy zamawiający dopuści wycenę Cerutin, 100 mg + 25 mg, tabl.powl.,125 szt,bl(5x25) w ilości 15 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 245, czy zamawiający dopuści wycenę Montelukast 4 mg, tabl.do rozgr,żucia, 28 szt ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 257, czy zamawiający dopuści wycenę ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,250 g?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 265, czy Zamawiający dopuści wycenę Piperacillin/Tazobactam Kabi 4g+0.5g,pr.d/sp.r.d/inf,10 fiol w ilości 120 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 267, czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1 a-strzyk (Zg.MZ) w ilości 20 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 279, czy Zamawiający dmiał na myśli wycenę opak.x 10 amp w ilości 50 op ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 282, czy Zamawiający dopuści wycenę Xifaxan, 200 mg, tabl.powl., 28 szt w ilości 5 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 283, czy zamawiający miał na myśli wycenę dawkę 37,5 mg+325 mg, tabl.powl.,60 szt,bl ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz 293, czy zamawiający dopuści wycenę Trandolaprilum 4 mg, kaps.twarde, 28 szt w ilości 10 op? ( brak dostępności dawki 5 mg

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Pakiet nr 2, poz.5, 6, 7, czy Zamawiający dopuści wycenę Enalaproli maleas , tabl., 60 szt,bl(6x10) z przeliczeniem ilości opakowań zaokrąglając do pełnego opakowania w góre ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 10, 11, 17, 29, 50, czy zamawiający dopuści wycenę postac tabl. powl.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 12, 13, 14, 19, 27, 28, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.o przedł.uwaln ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakiet nr 2, poz.20,21, 23 czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.dojelit., z przeliczeniem ilości zaokrąglając do pelnego opak. w górę?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakiet nr 2, poz 35, czy zamawiający dopuści wycenę Metamizolum natr., 500 mg, tabl., 20 szt w ilości 390 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 2, poz.40, czy zamawiający dopuści wycenę 1 mg/ml; 4 ml, roztw.do infuz., 5 amp w ilości 90 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 3, poz.1, czy Zamawiający dopuści wycenę postac tabl.dojel.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 3, poz 8, czy zamawiający wykreśli pozycje z pakietu? Brak dostepnosci preparatu.

**Należy podać ostatnią cenę.**

1. Dotyczy Pakietu nr 3, poz 8, czy zamawiający dopuści wycenę Antytoks.jadu żmii, 500 j.a.,roztw.do wstrz., 1 amp ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 10, czy zamawiający dopuści wycene tabl.powl., 30 szt w ilości 47 op? (Brak dostepnosci opak. x 20 szt)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 3, poz.11, 12, 6, 29, 30, 31, czy zamawiający dopuści wycene postac tabl.powl.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 3, poz 19, czy zamawiający dopuści wycenę Tamsulosinum 0,4 mg,kaps.o przedł.uw,tw., 30 szt,bl ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 3, poz 24, czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Dextromethorhani hydrob.15 mg, tabl.powl.,10 szt w ilości 10 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 5, czy Zamawiający miał na myśli numer pakietu jako nr 5 ( w arkuszu jest nr 61)

**Prawidłowy numer to nr 5.**

1. Dotyczy pakietu nr 6, poz.8, 9, czy zamawiający dopuści wycene postac tabl.powl.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 9, poz.1, 4, 5, 6, 7, czy zamawiający dopuści wycene postac tabl.powl?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 9, poz.. 12, Czy Zamawiający miał na myśli wycenę preparatu - tabl., 30 szt w ilości 40 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 9, poz.14, czy zamawiający dopuści wycenę tabl.powl. x 50 w ilości 36 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 9, poz 15, czy zamawiający dopuści wycenę postac amp-strz.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 10, poz. 13, czy Zamawiający dopuści wycene postać fiolka ?
2. Dotyczy pakietu nr 10, poz. 14, czy zamawiający dopuści wycene postac tabl.powl?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 10, poz 2, czy zamawiający dopuści wycenę Argosulfan, 20 mg/g, krem, 100 g

w ilości 120 op? (Brak dostepnosci opk. 400 g)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 11, poz. 4, czy Zamawiający dopuści wycene postać fiolka ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 12, poz. 6, czy zamawiający dopuści wycene postac tabl.powl. ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 14, poz.8, czy zamaiający dopuści wycene postac tabl.dojel.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 15, poz.4, czy Zamawiający dopuści wycene postać fiolka ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 15, poz 6, czy zamawiający dopuści wycene Rocuronium 10mg/ml; 5ml,roztw.d/wstrz,inf.,10 fiol w ilości 1 op ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 17, poz. 1, czy zamawiający dopuści wycenę Asmag B, 20 mg+0,25 mg, tabl., 50 szt w ilości 20 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 17, poz 2, czy zamawiający miał na myśli wycenę Digoxin , 0,25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 80op?

**Tak.**

1. Dotyczy pakietu nr 17, poz. 5, czy zamawiający dopuści wycenę Cholekalcyferolum , 1000 IU, tabl., 30 szt w ilości 20 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 17, poz.6, czy zamawiający dopuści wycenę Melatonina 5 mg, tabl., 30 szt w ilości 40 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 17, poz. 9, czy zamawiający dopuści wycenę Aescin, żel, 40 g w ilości 4 op ? (brak dostępnych opak. 30 g)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 18, poz.3, 4, czy zamawiający dopuści wycene postac tabl.powl.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 18, poz.4, 6, czy zamawiający dopuści wycenę postac kaps.tw.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 18, poz 6, czy Zamawiający dopuści wycenę Ketoprofen-SF, 50 mg, kaps.twarde, 20 szt,bl ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 22, poz. 1, czy zamawiający dopuści wycene preparatu x kaps., 50 szt w ilości 20 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 22, poz 3, czy zamawiający dopuści wycenę Bencyclanum 100 mg, tabl., 60 szt w ilości 3 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 24, poz.4, czy zamawiający dopuści wycenę Propofol 1% MCT/LCT 20ml,emuls.do wstrz,inf.,5amp?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 24, poz.5, czy zamawiający dopuści Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 20 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 26, poz. 1, czy zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp w ilości 50 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 43, poz. 1, czy zamawiający dopuści przeliczenie opak. x 40 but. w ilości 43 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 43, poz. 2, czy zamawiający dopuści przeliczenie opak. x 20 but, w ilości 225 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 46, czy zamawiający dopuści wycenę opak.x 20 poj. w ilości 55 op? (Nowe opak.producenta)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 48, czy zamawiający dopuści wycene Linezolid Kabi, 2 mg/ml;300 ml, roztw.d/inf.,10 but.KabiPac w ilości 5 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 55, poz. 1, 2, czy zamawiający dopuści wycene postac tabl.powl.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 55, poz.4, czy zamawiający dopuści wycenę Liprolog, 100 j./ml; 3 ml, roztw.do wstrz., 10 wkładów?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 56, poz.4, czy zamawiający dopuści wycenę w postaci amp.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 115. (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?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 179. 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?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 180. 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?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 267. 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 ?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 160. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 101. Czy Zamawiający wyrazi zgodę  na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości  i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 257. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny ( stawka Vat 8%)?/ Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. 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 ?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 159. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 107. W związku z zakończeniem i brakiem produkcji mozliwości zagwarantowania dostępności leku przez okres umowy, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu tej pozycji

**Należy podać ostatnią cenę.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 185. W związku z wycofaniem z oferty producetna prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Należy podać ostatnią cenę.**

1. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 30 opakowań?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 13. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 2. Czy Zamawiający ze względu na brak produkcji 400g wymaga zaoferowania kremu o pojemności 40 g z odpowiednim przeliczeniem ? 1 op. Argosulfan 400 g = 10 op. Argosulfan 40 g

**Wycenić opakowania 100 g.**

1. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 3. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Należy podać ostatnią cenę.**

1. Dotyczy pakietu nr 21, poz. 5,6, 7 czy zamawiający dopuści przeliczenie opak.insulin x10 wkładów z odpowiednim przeliczeniem do pozycji?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 26 poz. 1. W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Należy podać ostatnią cenę.**

1. Dotyczy pakietu nr 33 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 3. (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 dożylnej? (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?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 43 poz. 3. 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?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 3. - (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.1 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie międzynarodowej Atosibanum i dawce 37,5 mg/5 ml w fiolce? Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

**Zamawiający nie wymaga.**

1. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 1. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.3 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie międzynarodowej Atosibanum i dawce 6,75 mg/0,9 ml w fiolce? Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

**Zamawiający nie wymaga.**

1. Dotyczy pakietu nr 47 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 56 poz. 4, 5, 6. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w wymienionych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

**Zamawiający wymaga.**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 37 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

**Zamawiający dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 83 i 84 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Części nr 1 poz. 83 i 84 z Zamawiający dopuści zaoferowanie odpowiednio preparaty preparatów Lacto30Dr i LactoDr., zawierające żywe kultury najlepiej przebadanego szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG w stężeniach 3mld CFU/kaps. i 6 mld CFU/kaps.? W załączeniu opis oferowanych produktów.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy w Części nr 1 poz. 84 Zamawiający dopuści preparat konfekcjonowany w op. x 20 szt. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Zamawiający dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 161 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Części nr 1 poz. 161 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).

**Zamawiający nie dopuszcza.**

1. Czy w Części nr 1 poz. 161 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).

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 51 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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, które mogą doprowadzić do wdrożenia nieprawidłowej terapii, jest niezalecana przez obowiązującą normę EN ISO 15197:2015 (mówi o tym m. in. załącznik C2 normy).

**Zamawiający nie dopuszcza..**

1. 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?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

1. 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)?

**Zamawiający nie wymaga.**

1. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w zakresie Części nr 51 była hurtownia farmaceutyczna, co umożliwi dostawę i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Zamawiający nie wymaga.**

182. Do § 6 wzoru umowy. Czy Zamawiający zrezygnuje z postanowienia zamieszczonego w § 6 wzoru umowy, zgodnie z którym: " Z tytułu zwłoki w zapłacie przekraczającej 30 dni Dostawca może naliczyć stosowne odsetki ustawowe "?

Wykonawca wskazuje, że ww. postanowienie wzoru umowy jest obarczone bezpośrednio sankcją nieważności, co literalnie wynika z art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, zgodnie z którym "*Postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa w art. 5, art. 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1, 4 i 4a, art. 10, art. 11 i art. 12, lub mające na celu obejście tych przepisów, są nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy.*". Przepis ten jasno stanowi, że strony umowy nie są upoważnione do ważnego w świetle prawa wyłączenia uprawnienia wierzyciela przewidzianego w art. 8 ust. 1,art. 10 ust. 1 ustawy, co nadaje temu ostatniemu przepisowi charakter iuris cogentis (bezwzględnie obowiązujący).

Nieważność postanowień sprzecznych z ww. ustawą wielokrotnie potwierdzały również sądy powszechne, m.in. wyrok Sądu Rejonowego dla Łodzi-Widzewa w Łodzi z 26.04.2016 r. (sygn. II C 561/15), Sądu Okręgowego w Radomiu z 16.06.2016 r. (sygn. I C 435/16), Sądu Okręgowego w Łodzi z 20.10.2017 r. (sygn. III Ca 984/17).

W doktrynie także powszechnie podnosi się, że „*Za niedopuszczalne należy uznać postanowienia umowne abstrakcyjnie wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, tzn. przyjęte przez strony jeszcze przed powstaniem określonego uprawnienia lub obowiązku”* (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, red. Osajda 2021, wyd. 4/B. Ostrzechowski/K. Riedl). Ponadto, wprost uznaje się, że: „*Celem normy wyrażonej w art. 13 TransHandlZapU jest zapobieżenie sytuacji, w której jedna ze strona (dłużnik) transakcji handlowej wykorzystując przewagę negocjacyjną, wymusza na drugiej stronie (wierzycielu) odpowiednie postanowienia umowne, które uszczuplają bądź nawet wyłączają uprawnienia wierzyciela bądź obowiązki dłużnika przewidziane w art. 5, 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1 i 4, 10, 11 i 12 TransHandlZapU” (Komentarz do Art. 13* Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych *red. Osajda 2017, wyd. 1/Cudny)*

Podkreślić należy natomiast, za wyrokiem KIO z 12.06.2015 r. (KIO 1127/15, LEX nr 1805929), że: „*SIWZ jest oświadczeniem zamawiającego o charakterze cywilnoprawnym, zatem postanowienie SIWZ sprzeczne z przepisem o charakterze bezwzględnie obowiązującym nie może być prawnie skuteczne, gdyż jest dotknięte sankcją nieważności*". W konsekwencji, postanowienie takie, finalnie, zostanie uznane za nieważne w ewentualnym postępowaniu sądowym, stosownie do art. 58 § 1 Kodeksu cywilnego. Stąd, Wykonawca wzywa Zamawiającego do nadania wzorowi umowy treści zgodnej z bezwzględnie obowiązującymi przepisami prawa już na etapie postępowania przetargowego.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 183 do pakietu 1 pozycja 30 i 31 Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniach 400g i przeliczenie ilości? Opisany produkt nie występuje już w opakowaniach 450g.

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniach 400 g.**

184. Czy zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie w pakiecie 19 pozycji 06 tj. Ceftriakson 2g x 1 fiol na odpowiednio przeliczone Ceftriakson 1g x 1 fiol? Pozwala to na uzyskanie dla szpitala lepszej ceny w zakresie tego leku ponieważ oferuje go wielu wykonawców ( producentów, hurtowni) a taki jest cel przetargów publicznych.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

*Dyrektor SPZOZ w Augustowie*

*Danuta Zawadzka*