

Szczecin, dn. 29.02.2016 r.

**Znak sprawy: ZP/220/07/16**

*Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków stosowanych w ramach programów lekowych i chemioterapii, różnych produktów leczniczych, produktów leczniczych o działaniu hemostatycznym, dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego oraz suplementów diety na potrzeby SPSK-2.*

## Wyjaśnienie nr 1

W związku z wpływieniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

### Wykonawca nr 1

**Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 32 poz. 17 w przedmiotowym postępowaniu:**

1. W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnych dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, uprzejmie prosimy o dopuszczenie produktu równoważnego pod względem zawartości szczepu bakterii probiotycznych - szczep *Lactobacillus rhamnosus* GG (LGG) ATCC 53103, oraz postaci, dawki, dawkowania, dopuszczenia pod względem zastosowania w określonym wieku (produkt może być stosowany u noworodków), warunków przechowywania i statusu rejestracyjnego. **W załączeniu Charakterystyka produktu oraz ulotka informacyjna.**

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania w zad. 32 poz. 17 przedstawionego produktu.**

Ponadto w związku z informacją podjętą przez Zamawiającego z Kliniki Patologii Noworodka, dotyczącą wystąpienia działań niepożądanych ze strony przewodu pokarmowego po podawaniu preparatu Floractin, dla której dedykowany jest wskazany w zad. 32 poz. 17, Zamawiający **dokonyuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia** w sposób polegający na braku możliwości złożenia oferty na preparat Floractin. **Wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na preparat Dicoflor.**

W zad. 32 poz. 17 Zamawiający dokonując opisu przedmiotu zamówienia świadomie posłużył się nazwą własną produktu, gdyż biorąc pod uwagę fakt, że produkt ten będzie stosowany w Klinice Patologii Noworodka doświadczenie kliniczne Zamawiającego, szczególnie w aspekcie bezpieczeństwa stosowania, tolerancji i występowania ewentualnych działań niepożądanych, ma dla Zamawiającego **znaczenie szczególne**. Zamawiający posiada doświadczenie w zakresie stosowania u noworodków preparatu Dicoflor, w przypadku którego obserwowano bardzo dobrą tolerancję, szczególnie u noworodków z niską i bardzo niską masą urodzeniową. Dopuszczenie przez Zamawiającego produktu równoważnego, co do którego Zamawiający nie posiada doświadczenia w stosowaniu, wiąże się z ryzykiem

wystąpienia działań niepożądanych, szczególnie ze strony przewodu pokarmowego. W związku z powyższym Zamawiający nie może narażać na wystąpienie takich działań pacjentów szczególnych i specyficznych pod względem klinicznej odpowiedzi na leki i inne preparaty jak wcześniaki, noworodki i niemowlęta.

**Reasumując bezwzględnym wymogiem Zamawiającego jest złożenie w zad. 32 poz. 17 oferty na preparat Dicoflor krople.**

**2. Czy Zamawiający dopuści opisany powyżej produkt również w Zadaniu nr 32 poz. 26?**

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania w zad. 32 poz. 26 opisanego produktu. Bezwzględnym wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na produkt zawierający dwa rodzaje szczepów bakteryjnych (Bifidobacterium breve + Lactobacillus rhamnosus GG), produkt przedstawiony przez Wykonawcę zawiera jedynie kultury Lactobacillus rhamnosus GG i pomimo podobnej rejestracji w ocenie Zamawiającego nie jest produktem równoważnym.

Ponadto prosimy o zapoznanie się z odpowiedzią na poprzednie pytanie Wykonawcy.

**3. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 28 poz. 67 w przedmiotowym postępowaniu**

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyrobu tegoż wytwórcy, uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, również zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

**Odpowiedź: Wykonawca najprawdopodobniej miał na myśli zad. nr 32 poz. 67, ponieważ [zadanie nr 28 posiada tylko jedną pozycję](#)**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w zad. 32 poz. 67 opisanego produktu, zawierającego szczepy Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w ilości nie mniejszej niż 6 mld CFU/kapsułkę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

## Wykonawca nr 2

### Pytanie nr 1

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/220/07/16 w pakiecie (zadaniu) ZADANIE NR 32 Różne produkty lecznicze, dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego i suplementy diety, w pozycji 63 dotyczącej „Saccharomyces boulardii” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsułek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

*Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie-konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.*

**W załączeniu Charakterystyka produktu oraz ulotka informacyjna.**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na produkt równoważny do opisanego pod względem składu, dawki i wskazań do stosowania pod warunkiem posiadania tego samego statusu rejestracyjnego tj. rejestracji jako produkt leczniczy.**

## **Pytanie nr 2**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/220/07/16 w pakiecie (zadaniu) ZADANIE NR 32 Różne produkty lecznicze, dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego i suplementy diety, w pozycji dotyczącej „Trilac\*” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

*Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie-konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na opisany produkt, zawierający szczepy Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w ilości nie mniejszej niż 6 mld CFU/kapsułkę, które posiadają dobrze udokumentowane działanie.**

## **Wykonawca nr 3**

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z zadania nr 11 poz. 122 i 123 i utworzenie z nich odrębnego zadania?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania 11 poz. 122 i 123 i utworzenia z nich odrębnego zadania. Zadanie 11 zawiera w większości produkty lecznicze posiadające kilku producentów i umożliwia złożenie oferty hurtowniom farmaceutycznym na leki różnych producentów.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w zadaniu 11 pozycji 123 leku Midazolamum 50mg/10ml w opakowaniu zawierającym 1 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zadaniu 11 poz. 123 produktu leczniczego pakowanego x 1 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

3. Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z zadania nr 57 poz. 1, 2, 3, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 20, 21, 22, 23 oraz 26 i utworzenie z nich odrębnego zadania? Spowoduje to, że do tych pozycji będzie mogła przystąpić większa ilość oferentów, przez co zamawiający będzie mógł wybrać bardziej korzystną cenowo ofertę.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanych w pytaniu pozycji z zadania nr 57 i utworzenia z nich odrębnego zadania. Zadanie nr 57 jest zadaniem jednorodnym pod względem asortymentu (leki cytostatyczne), zdecydowana większość leków posiada wielu producentów a Zamawiający poza koncentratami fluorouracylu nie wprowadził do opisu przedmiotu zamówienia żadnych zapisów ograniczających (np. w zakresie trwałości, stabilności itp.), które uniemożliwiałyby jakimkolwiek producentowi wytwarzającemu opisane produkty złożenie swojej oferty. Jedynie zapisy dotyczące stabilności fluorouracylu są dla Zamawiającego bezwzględnie konieczne, gdyż Zamawiający prowadzi leczenie ambulatoryjne pacjentów przy użyciu wskazanego leku, stosując u pacjentów pompy infuzyjne 44-godzinne i 96-godzinne.**

## Wykonawca nr 4

Dotyczy wzoru umowy na zadania: 1-15, 17-18, 20-61

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Sprzedającego,

Kupującemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:

a) w przypadku opóźnienia w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii leków - w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii leków**, a w przypadku zamówień „na cito” w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdą godzinę opóźnienia, z tym, że nie mniej niż **20 zł** za każdy dzień bądź każdą godzinę opóźnienia **oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii leków**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach dotyczących kar umownych.**

b) opóźnienia w dostarczeniu leków wolnych od wad - w wysokości 0,5 % wartości brutto zareklamowanej partii leków za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanej partii leków**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach dotyczących kar umownych.**

c) w przypadku nie przekazania Kupującemu w terminie określonym w § 3 ust 2 umowy dokumentów dopuszczających leki do obrotu - w wysokości **10 zł** za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto leków, których dotyczą nieprzekazanie dokumenty**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach dotyczących kar umownych.**

d) w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy w całości bądź w zakresie danego zadania z przyczyn, leżących po stronie Sprzedającego bądź wypowiedzenia umowy przez Kupującego z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego (17 pkt 1 umowy) – w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 7 umowy, bądź wartości danego zadania określonego w Formularzu cen jednostkowych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach dotyczących kar umownych.**

Dotyczy wzoru umowy na zadania: 16, 19

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 13 ust. 1

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto, jeśli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach dotyczących kar umownych.**

b) w wysokości 0,5% wartości **brutto** zamówionej bądź reklamowanej partii leków za każdy dzień opóźnienia w ich dostarczeniu, z tym, że nie mniej niż **20 zł** dziennie **oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie/ reklamowanej partii leków**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach dotyczących kar umownych.**

c) w wysokości 0,5% wartości **brutto** czynszu za cały okres dzierżawy parownika zgłoszonego do naprawy za każdy dzień opóźnienia w dokonaniu naprawy, bądź dostarczenia parownika zastępczego zgodnie z § 8 ust 4-6 umowy z tym, że nie mniej niż **20 zł** dziennie **oraz nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego parownika**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach dotyczących kar umownych.**

d) w wysokości **50 zł** za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu parowników

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach dotyczących kar umownych.**

e) w wysokości **25 zł** za każdy dzień opóźnienia w dokonaniu przeglądu technicznego parowników;

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach dotyczących kar umownych.**

f) w przypadku nie przekazania Kupującemu w terminie określonym w § 3 ust 2 umowy dokumentów dopuszczających leki oraz parowniki do obrotu - w wysokości 20 zł za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto leków, parowników, których dotyczą nieprzekazanie dokumenty**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach dotyczących kar umownych.**

## **Wykonawca nr 5**

W nawiązaniu do ww. postępowania przetargowego, niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z:

- Zadania 10, pozycji: 3-7 i utworzenie odrębnego Zadania dla w/w pozycji.

Jednocześnie informujemy, iż od dnia 01 września 2014r odpowiedzialność za dystrybucję leków ujętych w w/w pozycjach została całkowicie przekazana **firmie farmaceutycznej X**. W przypadku pozytywnego rozpatrzenia naszej propozycji prosimy o podanie wadium dla nowo utworzonych pakietów.

**Odpowiedź na powyższe pytanie Zamawiający potraktował łącznie z odpowiedzią na pytanie Wykonawcy nr 14 w tej samej kwestii.**

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na :**

- **Zmodyfikowanie zadania nr 10 obejmującego w chwili obecnej poz. 1 i 2**
- **Utworzenie zadania nr 62 obejmującego pozycje 3-7**

Rozdzielenie zadania nr 10 na dwa odrębne zadania stało się konieczne dla właściwego przeprowadzenia postępowania.

Jeden z produktów leczniczych ujętych w zadaniu nr 10 zmienił producenta/dystrybutora w związku z powyższym następstwem nie wydzielenia leku do oddzielnego zadania byłaby konieczność unieważnienia postępowania w zakresie zadania nr 10 ze względu na brak ofert, co nie leży w interesie publicznym.

Powyższe informacje Zamawiający uzyskał po opublikowaniu ogłoszenia o zamówieniu.

## **Wykonawca nr 6**

**Dotyczy zadania nr 25:**

1) W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 25 poz.4,5 jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach – Cernevit. Preparat Cernevit jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 4000 szt preparatu Cernevit w pak.25 poz.4,5 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampule będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pak.25 poz.4,5 do odrębnego pakietu. Utworzenie odrębnego pakietu pozwoli za złożenie konkurencyjnej oferty i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w zad. 25 poz. 4 i 5 opisanego przez Wykonawcę produktu. Zaproponowany produkt witaminowy jest już opisany przez Zamawiającego w zad. nr 15 poz. 1 W związku z powyższym Zamawiający również nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 4 i 5 z zadania 25 i utworzenia z nich odrębnego zadania.**

2) Czy Zamawiający w pak.25 poz.1 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym mieszaniny oczyszczonego oleju z oliwek (ok. 80%) i oczyszczonego oleju sojowego (ok. 20%) –Clinoleic 20% w opakowaniu 100ml (worek). Emulsja tłuszczowa ma zastosowanie w żywieniu wcześniaków, niemowląt i małych dzieci.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pak.25 poz.1 oraz 12 (Roztwór aminokwasów przeznaczony do żywienia pozajelitowego wcześniaków, noworodków i dzieci inj. 100 g/litr ) do odrębnego pakietu. Utworzenie odrębnego pakietu pozwoli za złożenie konkurencyjnej oferty i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu opisanego w specyfikacji. W związku z powyższym Zamawiający również nie wyraża zgody na wydzielenie z zad. 25 poz. 1 i 12 i utworzenia z nich odrębnego zadania.**

## Wykonawca nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 6, pozycja nr 75 preparatu Pangrol 10 000 j. x 20 kapsułek, którego skład to:

1 kapsułka zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:  
lipazy 10 000 j. Ph. Eur.  
amylazy 9 000 j. Ph. Eur.  
proteaz 500 j. Ph. Eur.  
w celu osiągnięcia korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przedstawionego produktu leczniczego.**

## Wykonawca nr 8

W imieniu Wykonawcy, zwracam się z zapytaniem czy Zamawiający wyłączy z *Zadania nr 6: pozycję 72 (Kalii canrenoas inj. 200 mg/10 ml – 250 op.)*, wraz z utworzeniem osobnego pakietu, który będzie zawierał w/w pozycje?

Prośbę swą motywuję konkurencyjną ceną na wybrane pozycje.

Przychylnie rozpatrzenie naszego zapytania spowoduje dopuszczenie do postępowania większej liczby oferentów, tym samym zwiększy konkurencyjność postępowania.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania nr 6 poz. 72 i utworzenia z niej odrębnego zadania. Z wiedzy Zamawiającego jednoznacznie wynika, że produkt dostępny jest bez ograniczeń w większości hurtowni farmaceutycznych, zatem pozostawienie go we wskazanym zadaniu nie uniemożliwia złożenia oferty.**

## Wykonawca nr 9

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zadania 11 pozycji 51-53,119, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanych w pytaniu pozycji z zadania 11 i utworzenia z nich odrębnego zadania. Z wiedzy Zamawiającego jednoznacznie wynika, że produkty te są powszechnie dostępne na rynku, posiadają kilku producentów zatem pozostawienie ich w zadaniu nie uniemożliwia żadnemu Wykonawcy złożenia oferty na swoje produkty.**

2. Czy zamawiający w pakiecie 25 pozycja 5 miał na myśli preparat w opakowaniu fiolka? Opisany produkt przez Zamawiającego nie występuje w ampułce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na lek pakowany w opakowanie typu fiolka.**

3. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 pozycja 13 preparatu Vamin 14%? Jest to produkt o stężeniu 8,5%, bez elektrolitów, dzięki czemu łatwo jest dostosować mieszaninę do potrzeb chorego. Ponadto preparat ten jest niskoosmolarny, dlatego można go podawać do żyły obwodowej. Produkt wymagany obecnie przez Zamawiającego został wycofany z produkcji.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego produktu.**

4. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 46 pozycji 1, 2, 3, 4, 5,6, 20 oraz 22 co pozwoli na złożenie większej ilości ofert a tym samym zwiększy ich konkurencyjność

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanych w pytaniu pozycji z zadania nr 46 i utworzenia z nich odrębnego zadania. Zadanie nr 46 jest zadaniem jednorodnym pod względem asortymentu, ponadto z wiedzy Zamawiającego jednoznacznie wynika, że opisane w zad. 46 produkty przeznaczone do żywienia dojelitowego są powszechnie dostępne.**

5. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 46 pozycja 7 preparatu Reconvan, diety kompletnej pod względem odżywczym, normokalorycznej (1 kcal /1 ml) bogatobiałkowej – 22% energii pochodzi z białka, bezresztkowej, o niskiej osmolarności 270 mOsmol/l zapewniającej bardzo wysoką tolerancję, wspomagającej leczenie ran dzięki wysokiej zawartości glutaminy, argininy oraz kwasów tłuszczowych omega-3 w opakowaniu miękkim EasyBag 500 ml (ilość opakowań w przeliczeniu na 1000 ml).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu.**

6. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 46 pozycja 8 preparatu Diben 1,5 kcal HP, diety kompletnej pod względem odżywczym o smaku neutralnym, normalizującej glikemię o niskim indeksie glikemicznym, hiperkalorycznej (1,5 kcal/ml) bogatobiałkowej (20% energii z białka) 7,5g/100 ml, bogatoresztkowej (2,3g błonnika/100ml) , o obniżonym współczynniku oddechowym (42% energii pochodzi z tłuszczu), zawierającej średniołańcuchowe trójglicerydy, kwasy tłuszczowe EPA oraz DHA pochodzące z oleju rybiego, klinicznie wolnej od laktozy, bezglutenowa, o osmolarności 450 mOsmol/l w opakowaniu miękkim EasyBag 500 ml (ilość opakowań w przeliczeniu na 1000 ml).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu.**

7. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 46 pozycja 9 preparatu Diben, diety kompletnej pod względem odżywczym, normalizującej glikemię o niskiej zawartości węglowodanów 9.25g/100 ml , normokalorycznej (1kcal/1 ml), o zawartości białka 4,65 g/100 ml, osmolarności 345 mOsmol/l, % energii z: białka-18,6%, węglowodanów -37%, tłuszczów-41,4% w opakowaniu miękkim EasyBag o pojemności 1000 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu.**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 46 pozycja 10 preparatu Survimed OPD, diety peptydowej, kompletnej pod względem odżywczym normokalorycznej, bezresztkowej, klinicznie wolnej od laktozy, 4,5 g białka/100 ml pochodzenia hydrolizatu serwatki, niskotłuszczowej (25% energii) zawierającej tłuszcze MCT oraz LCT w tym olej rybi z EPA i DHA, o osmolarności 300 mOsmol/l w opakowaniu miękkim EasyBag 1000ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu.**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 46 pozycja 11 preparatu Survimed OPD, diety peptydowej, kompletnej pod względem odżywczym normokalorycznej, bezresztkowej, klinicznie wolnej od laktozy, 4,5 g białka/100 ml pochodzenia hydrolizatu serwatki, niskotłuszczowej (25% energii) zawierającej tłuszcze MCT oraz LCT w tym olej rybi z EPA i DHA, o osmolarności 300 mOsmol/l w opakowaniu miękkim EasyBag 500ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu.**



Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 46 pozycja 12 preparatu Fresubin HP Energy, diety kompletnej pod względem odżywczym, hiperkalorycznej (1,5 kcal/ml) o wysokiej zawartości białka (7,5g/100ml), klinicznie wolnej od laktozy, bezglutenowej, % energii z: białka-16% , węglowodanów-49%, tłuszczów-35%, o niskiej osmolarności 300 mOsmol/l w opakowaniu miękkim EasyBag o pojemności 1000ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego produktu.**

8. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 46 pozycja 13 preparatu Fresubin HP Energy, diety kompletnej pod względem odżywczym, hiperkalorycznej (1,5 kcal/ml) o wysokiej zawartości białka (7,5g/100ml), klinicznie wolnej od laktozy, bezglutenowej, % energii z: białka-16% , węglowodanów-49%, tłuszczów-35%, o niskiej osmolarności 300 mOsmol/l w opakowaniu miękkim EasyBag o pojemności 500ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego produktu.**

9. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 46 pozycja 14 preparatu Fresubin Original Fibre, diety bogatoresztkowej, kompletnej pod względem odżywczym , normokalorycznej (1kcal/ml) zawierającej mieszaninę białek mleka oraz soi w ilości 3,8g/100ml, kwasy tłuszczowe LCT, w tym DHA i EPA pochodzenia z oleju rybiego, %energii z: białka- 15%, węglowodanów- 55%, tłuszczów-30%, o niskiej osmolarności 285 mOsmol/l w opakowaniu miękkim EasyBag o pojemności 1000ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego produktu.**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 46 pozycja 15 preparatu Fresubin Original Fibre ,diety bogatoresztkowej, kompletnej pod względem odżywczym , normokalorycznej (1kcal/ml) zawierającej mieszaninę białek mleka oraz soi w ilości 3,8g/100ml, kwasy tłuszczowe LCT, w tym DHA i EPA pochodzenia z oleju rybiego, %energii z: białka- 15%, węglowodanów- 55%, tłuszczów-30%, o niskiej osmolarności 285 mOsmol/l w opakowaniu miękkim EasyBag o pojemności 500ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego produktu.**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 46 pozycja 16 preparatu Fresubin Complete 1200 diety kompletnej pod względem odżywczym, wysokobiałkowej 6g/100ml, zawierającej przeciwzapalne kwasy tłuszczowe omega-3, o kaloryczności 1,2 kcal/ml, bogatoresztkowej, klinicznie wolnej od laktozy, bezglutenowej, %energii z: tłuszcze-30%, węglowodany- 47%, białko-20% błonnik-3%, o osmolarności 345 mOsmol/l, w opakowaniu miękkim EasyBag o pojemności 1000 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego produktu.**

10. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 46 pozycja 17 preparatu Supportan, diety kompletnej pod względem odżywczym, dedykowanej pacjentom w kacheksji, wysokobiałkowej 10g/100 ml, hiperkalorycznej 1,5 kcal/ml, bogatoresztkowej, z dużą zawartością przeciwzapalnych kwasów tłuszczowych omega-3, ze zwiększoną zawartością antyoksydantów min.: witaminy C, E, cynku i selenu, klinicznie wolnej od laktozy, % energii z: białko-27%, węglowodany-31%, tłuszcze-40%, błonnik-2%, o osmolarności 340 mOsmol/l, w opakowaniu miękkim EasyBag o pojemności 500ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego produktu.**

11. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 46 pozycja 18 preparatu Fresubin Original, diety kompletnej pod względem odżywczym, bezresztkowej, normokalorycznej, niskosodowej, o zawartości białka 3,8g/100 ml, wzbogaconej o kwasy omega-3 pochodzące z oleju rybiego, klinicznie wolnej od laktozy, bezglutenowej, % energii z: białka-15%, węglowodany-55%, tłuszcze 30%, o niskiej osmolarności zapewniającej dobrą tolerancję 220 mOsmol/l, w opakowaniu miękkim EasyBag o pojemności 1000ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu.**

12. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 46 pozycja 19 preparatu Fresubin Original, diety kompletnej pod względem odżywczym, bezresztkowej, normokalorycznej, niskosodowej, o zawartości białka 3,8g/100 ml, wzbogaconej o kwasy omega-3 pochodzące z oleju rybiego, klinicznie wolnej od laktozy, bezglutenowej, % energii z: białka-15%, węglowodany-55%, tłuszcze 30%, o niskiej osmolarności zapewniającej dobrą tolerancję 220 mOsmol/l, w opakowaniu miękkim EasyBag o pojemności 500ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu.**

13. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 46 pozycja 21 preparatu Fresubin Protein Powder, diety cząstkowej w proszku będącej źródłem białka, 97% energii pochodzi z białka, tłuszcz 1g/100g proszku, bezglutenowa, stanowiąca dodatkowe źródło białka w przypadku pacjentów, których dieta nie pokrywa całkowitego zapotrzebowania na jego wartość, przy oparzeniach, odleżynach, utrudnionym gojeniu ran, nadmiernej utraty białka z wydzielinami i wydaliniami ustrojowymi, opakowanie puszką 300g.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu.**

14. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt a umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu odnośnie kary: „nie mniej niż 50 zł za każdy dzień bądź każdą godzinę opóźnienia” ustalając tym samym karę za opóźnienie w dostawie w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdy dzień opóźnienia a w przypadku zamówień „na cito” w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdą godzinę.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.**

15. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt c umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.**

## **Wykonawca nr 10**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy zamawiający w postępowaniu Dostawa leków stosowanych w ramach programów lekowych i chemioterapii, różnych produktów leczniczych, produktów leczniczych o działaniu hemostatycznym, dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego oraz suplementów diety na potrzeby SPSK-2 z dnia 03-02-2016, zadanie 32, w pozycji 67 dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® z odpowiednim przeliczeniem opakowań (Zamawiający w zadaniu 32 w poz 67 wyraził chęć zakupu produktu pakowanego po 20 szt Nasz jest po 10 szt.) ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

1. **Multilac® jest synbiotykiem** w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. **Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:

- Lactobacillus helveticus
  - Lactococcus lactis
  - Bifidobacterium longum
  - Bifidobacterium breve
  - Lactobacillus rhamnosus
  - Streptococcus termophilus
  - Bifidobacterium bifidum
  - Lactobacillus casei
  - Lactobacillus plantarum
3. **Jest stosowany 1 raz na dobę**, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
  4. **Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®**, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
  5. Każda kapsułka zawiera, aż **4,5 miliarda żywych szczepów bakterii**.
  6. **Może być stosowany u pacjentów z alergią** ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
  7. **Nie wymaga przechowywania w lodówce**.
  8. Multilac® jest suplementem diety. Jego **właściwości zostały potwierdzone w badaniach** przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu – do wglądu na stronie multilac.pl .

**Odpowiedź:** W zadaniu 32 poz. 67 Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty jedynie na produkty zawierające w swoim składzie: Lactobacillus acidophilus, Lactobacillus delbruecki oraz Bifidobacterium lactis lub Lactobacillus rhamnosus GG. Z wiedzy Zamawiającego wynika, że wymienione preparaty posiadają najlepiej udokumentowane działanie terapeutyczne.

## Wykonawca nr 11

### Pytanie nr 1

Dotyczy Zadania nr 6 poz.4

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Aciclovirum inj. 250mg w opakowaniu x 10 fioł., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na produkt pakowany x 10 fioł. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie nr 2

Dotyczy Zadania nr 6 poz. 19

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Ambroxolum inj. , w opakowaniu x 5 amp., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na produkt pakowany x 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie nr 3

Dotyczy Zadania nr 6 poz. 19

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga aby preparat

Ambroxolum inj. , posiadał rejestracje do stosowania u dzieci?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 4**

Dotyczy zadania nr 6 poz. 19

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga aby preparat Ambroxolum inj, posiadał możliwość podania dożylnego, domięśniowego i podskórnego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 5**

Dotyczy Zadania nr 17

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Pantoprazolum 40 mg inj., w opakowaniu x 10 fiol., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na produkt pakowany x 10 fiol. z odpowiednim przeliczeniem ilości (w przypadku gdy przeliczona ilość nie jest liczbą całkowita należy dokonać zaokrąglenia ilości opakowań w górę).**

#### **Pytanie nr 6**

Dotyczy Zadania nr 31 poz. 1,2

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycini hydrochloridum., posiadał wskazanie do stosowania w zakażeniach ośrodkowego układu nerwowego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga wskazań rejestracyjnych preparatów wankomycyny do stosowania w zakażeniach ośrodkowego układu nerwowego.**

#### **Pytanie nr 7**

Dotyczy zadania nr 42 poz. 3

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga aby preparat Ketoprofenum inj. 100 mg/2ml, posiadał wskazanie do stosowania dożylnego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zarejestrowanej drogi podania zarówno domięśniowej jak i dożylniej.**

#### **Pytanie nr 8**

Dotyczy Zadania nr 12 poz. 5,6

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 9**

Dotyczy Zadania 48

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Piperacillinum+ Tazobactamum w opakowaniu typu butelka z korkiem gumowym x 10 szt, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany produkt z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

#### **Pytanie nr 10**

Dotyczy Zadania nr 57 poz. 4,5

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający wymaga aby trwałość preparatu 5-Fluorouracilum, była potwierdzona zapisem w charakterystyce produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

**Odpowiedź: W ocenie Zamawiającego Charakterystyka Produktu Leczniczego jest jedynym dokumentem o charakterze prawnym, potwierdzającym właściwości danego produktu, wymaga on zatem, aby trwałość 5-Fluorouracylu była potwierdzona zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego.**

## Wykonawca nr 12

1. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 11 pozycja 51,52 i 53 Cyprofloxacyny w postaci monowodzianu chlorowodorku cyprofloksacyny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

2. Czy Zamawiający wymaga aby Midanium w pakiecie 11 pozycja 122 i 123 posiadał w swoim składzie edytynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 3 lat?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga dodatku edytynianu sodowego w celu zwiększenia trwałości i stabilności substancji czynnej.**

3. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 11 pozycja 40 aby, Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## Wykonawca nr 13

W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania:

1. Dotyczy Zadania nr 1 poz. 9 – lek jest dostępny tylko w op. x 100 tabl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. x 100 tabl w ilości 35 op.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lek w opakowaniach x 100 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

2. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 12 – zakończona produkcja Akutolu Spray pojemnik 70 g (80 ml) , dostępny jest Akutol Spray 50 g (60 ml) . Prosimy o dopuszczenie do wyceny Akutol Spray 50 g ( 60ml) w ilości 10 op.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wskazaną zmianę wielkości opakowania z zachowaniem ilości 10 op.**

3. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 25 – czy zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

4. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 26 ,27,28 – czy zamawiający dopuści do wyceny lek Nebbud w wymaganych dawkach pakowany po 10 amp.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości wyceny leku Nebbud. Z wiedzy Zamawiającego wynika, że lek ten nie posiada wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia wskazań rejestracyjnych jak ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli niezależnie od etiologii.**

5. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 45 –Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. x 20 tabl w ilości 500 op. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

6. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 52- lek jest zarejestrowany tylko w postaci tabl.o przedł. uwalnianiu . Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.o przedł. uwal.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

7. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 94 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Hepatanol tabl.40 szt o składzie skład L-asparaginin L-ornityny 100 mg + Cholina 35 mg ,suplement diety.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedstawionego produktu. Wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na preparat jednoskładnikowy (L-asparaginin L-ornityny).**

8. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 94 - Hepatil x 40 tabl obecnie skład to (skład L-asparaginin L-ornityny 100 mg + Cholina 35 mg. ),suplement diety . Czy taki lek należy wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedstawionego produktu. Wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na preparat jednoskładnikowy (L-asparaginin L-ornityny).**

9. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 94 – Ornithina 0,15 tabl dostępny jest tylko Inhepax 150 mg x 30 tabl skład to (L-asparaginin ornityny 150 mg ),suplement diety . Czy taki lek należy wycenić w ilości 94 op. Ornithina aspartas 150 mg dostępna jest tylko jako suplement diety .

**Odpowiedź: W związku z faktem, że aktualnie asparaginin ornityny dostępny jest wyłącznie w postaci suplementu diety Zamawiający dopuszcza możliwość na złożenie oferty na produkt posiadający rejestrację jako suplement diety.**

10. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 98 – brak obecnie op. x60 tabl. Czy można wycenić lek w innej wielkości op. i przeliczyć ilość szt. a w razie gdy wyjdzie ilość op. po przecinku zaokrąglić do pełnych op. w górę ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowania z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.**

11. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 121 – czy można wycenić op. 400 g w ilości 45 op. ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty na preparat pakowany po 40 g (zgodnie z SIWZ)**

12. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 128 – czy można wycenić op. x 90 kaps. w ilości 17 op. oraz w tej samej pozycji np. 128 a wycenę 51 szt handihalerów ( 3 handihalery na 1 op. x 90 szt. kaps. ). Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

13. Dotyczy Zadania nr 8 poz. 3- lek jest obecnie dostępny tylko w postaci fiol. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci fiol.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

14. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 73 – czy można wycenić op. x 60 tabl w ilości 15 op.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

15. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 74 – czy można wycenić op. x 60 tabl w ilości 20 op.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

16. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 75 – czy można wycenić op. x 60 tabl w ilości 5 op.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

17. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 152 – czy można wycenić op. x 60 tabl w ilości 67 op.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

18. Dotyczy Zadania nr 12 poz. 5 i 6 – czy można wycenić op. x 10 fiol. i przeliczyć ilość op. ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

19. Dotyczy Zadania nr 12 poz. 17 i 18 – czy można wycenić op. x 5 fiol. i przeliczyć ilość op. ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

20. Dotyczy Zadania nr 32 poz. 7 – czy można wycenić op. x 36 kaps. w ilości 1400 op. Obecnie niedostępne jest op. x 42 kaps. ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

21. Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 32 poz. 46.... był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek w ilości 52 op. (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?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ natomiast dopuszcza możliwość przeliczenia wielkości opakowania i zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę.**

22. Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu nr .32 poz.46... był preparat Makrogol (74 g x 48 w ilości 52 op. saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ natomiast dopuszcza możliwość przeliczenia wielkości opakowania i zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę.**

23. Dotyczy Zadania nr 32 poz. 7 – czy można wycenić op. x 20 kaps. w ilości 400 op.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ (pytanie Wykonawcy jest nieprawidłowo skonstruowane – złe przeliczenie).**

24. Dotyczy Zadania nr 37 poz. 1 i 2 – czy można wycenić op. x 10 fl. i przeliczyć ilość op. ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

25. Dotyczy Zadania nr 39 poz. 1 i 2 – czy można wycenić op. x 10 fl. i przeliczyć ilość op. ?  
Takie op. Są dostępne.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

26. Dotyczy Zadania nr 40 poz. 1 i 2 – czy można wycenić op. x 10 fl. i przeliczyć ilość op. ?  
Takie op. Są dostępne.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

27. Dotyczy Zadania nr 49 poz. 1 – czy można wycenić op. x 28 tabl.powl. w ilości 32 op. Obecnie niedostępne jest op. x 28 tabl.powl. Brak produkcji leku w op. x30 tabl.powl. dojelitowych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

28. Dotyczy Zadania nr 49 poz. 45 – czy można wycenić op. x 125 tabl.powl. w ilości 72 op.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Czy można wycenić leki w opakowaniach innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego (w opakowaniach Zarejestrowanych i dystrybuowanych na terenie Polski ) a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.**

29. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.**

30. 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 leku np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; tabl.powl.-kaps.; tabl.powl.- draż i odwrotnie .amp.-fiol.; fiol.-amp-strz) i odwrotnie? Tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu , na kaps.o zmodyfikowanym uwalnianiu lub na tabl. kaps. o przedł. uwalnianiu itp.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę stałych doustnych postaci leku o zachowanej tej samej kinetyce uwalniania substancji czynnej (tabl.-tabl.powl.-kaps.-draż.) natomiast w przypadku postaci iniekcyjnych należy każdorazowo uzyskać zgodę Zamawiającego.**

### **Kolejne pytania**

#### **PYTANIE NR 1:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 58 poz. 8-10 posiadał bezpieczne, nietłukące się opakowanie z polipropylenu, zamykane korkiem chlorobutyłowym, pokrytym od wewnątrz warstwą FluoroTec, aluminiowym kapsłem i kapsłem polipropylenowym w plastikowym blisterze? Ma to bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo osób zajmujących się przygotowaniem leków w pracowni cytostatycznej, chroniąc zawartość fiołki po upuszczeniu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **PYTANIE NR 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie nr 57 poz. 14-15 był zarejestrowany przynajmniej w jednym z wymienionych wskazań:

- chemioterapia paliatywna raka połączenia przełykowo-żołądkowego
- nowotwory głowy i szyi
- rak trzustki w leczeniu skojarzonym wg schematu PEFG (cisplatyna, epirubicyna, 5-fluorouracyl i gemcytabina)
- mięsaki tkanek miękkich?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **PYTANIE NR 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie nr 57 poz. 14-15 leku w postaci proszku do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty na lek w postaci koncentratu (zgodnie z SIWZ).**

#### **PYTANIE NR 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie nr 6 poz. 84 leku w opakowaniu po 50 tabletek i jednoczesne przeliczenie ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**



**Jednocześnie Zamawiający przypomina, że zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na produkty lecznicze pochodzące od jednego producenta w obrębie tej samej nazwy międzynarodowej i drogi podania.**

#### PYTANIE NR 5

Czy Zamawiający wymaga zgodności farmaceutycznej w pakiecie nr 7 poz. 6 oraz pakiecie nr 11 poz. 106 (leki pochodzą od jednego producenta) obu dawek Linezolidu (tj. 200 mg i 600 mg) w przypadku rozpoczynania terapii od wlewu 3x200 mg? Takie postępowanie ułatwia rozpoczęcie terapii przy zachowaniu ostrożności i zminimalizuje ewentualne straty leku, a także pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi. Kontynuacja leczenia odbywa się potem tym samym, już sprawdzonym produktem.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### PYTANIE NR 6

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 106 wymaga, aby opakowanie zawierało gotowe do użycia, jednorazowe worki do infuzji wykonane z wielowarstwowej powłoki poliolefinowej, pokryte folią laminowaną. Takie opakowanie ma szereg istotnych cech, ważnych z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjenta:

- sterylne porty, nie wymagające dezynfekcji zapobiegają skażeniu roztworu,
- samouszczelniająca się membrana przeciwdziała wyciekaniu leku, jeśli z jakichś powodów infuzja musi zostać przerwana, a zestaw do podawania odłączony od worka,
- do worka nie trzeba podłączać dodatkowego przewodu napowietrzającego, dzięki czemu znacznie zmniejszone zostaje ryzyko kontaminacji leku w czasie trwania infuzji,

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### PYTANIE NR 7

Czy Zamawiający, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wyłączenie z pak. 11 poz. 7-8?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania nr 11 poz. 7 i 8 i utworzenia z nich odrębnego zadania. Zgodnie z wiedzą Zamawiającego produkty te posiadają kilku producentów i są szeroko dostępne na rynku.**

#### PYTANIE NR 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie nr 57 poz. 12-13 leku w postaci proszku do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty na lek w postaci koncentratu (zgodnie z SIWZ).**

#### **Wykonawca nr 14**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania nr 10 pozycji inr 1 i 2 (Eptifibatidum) i utworzenie odrębnego zadania ze względu na brak pozycji 3-4 (Nadroparinum) w naszej ofercie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na :**

- **Zmodyfikowanie zadania nr 10 obejmującego w chwili obecnej poz. 1 i 2**
- **Utworzenie zadania nr 62 obejmującego pozycje 3-7**

Rozdzielenie zadania nr 10 na dwa odrębne zadania stało się konieczne dla właściwego przeprowadzenia postępowania.

Jeden z produktów leczniczych ujętych w zadaniu nr 10 zmienił producenta/dystrybutora w związku z powyższym następstwem nie wydzielenia leku do oddzielnego zadania byłaby konieczność unieważnienia postępowania w zakresie zadania nr 10 ze względu na brak ofert, co nie leży w interesie publicznym.

Powyższe informacje Zamawiający uzyskał po opublikowaniu Ogłoszenia o zamówieniu.

## **Wykonawca nr 15**

### **Zapytanie 1:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 12 poz. 19 (Meropenemum 500 mg) oraz w zadaniu Nr 14 poz. 1 (Meropenemum 1g) **wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami**, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **Zapytanie 2:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 12 poz. 19 (Meropenemum 500 mg) oraz w zadaniu Nr 14 poz. 1 (Meropenemum 1g) **wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **Zapytanie 3:**

Czy w zadaniu Nr 6 poz. 26, 27 i 28 (Budesonidum 0,25 ; 0,5 i 1 mg/2ml zawiesina do inhalacji) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

**Odpowiedź: Wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na produkt leczniczy posiadający wskazania rejestracyjne do stosowania w ostrym zapaleniu krtani, tchawicy i oskrzeli niezależnie od etiologii.**

### **Zapytanie 4:**

Czy **Zamawiający w zadaniu Nr 6 poz. 26 (Budesonidum 0,25 mg/2ml zawiesina do inhalacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego, którego zawartość należy zutilizować po 12 godzinach w przypadku nie zużycia otwartego pojemnika.**

**Zapytanie 5:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 11 poz. 114, 115 i 116 (Metoprololum succinatum 23,75 ; 47,5 i 95 mg tabl. o przedł. uwaln.) **wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Zapytanie 6:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 11 poz. 32 (Bupivacainum Spinal Heavy 5amp. a 4 ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Wykonawca nr 16**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:

1. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 10.1.a. z 0,5% do wartości max. 0,2% oraz usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „z tym, że nie mniej niż 50 zł za każdy dzień bądź każdą godzinę opóźnienia,”? Taki sposób ustalenia kary umownej może prowadzić do jej naliczenia w rażąco wygórowanej wysokości

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.**

2. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 10.1.b. z 0,5% do wartości max. 0,2% oraz usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „jednak nie mniej niż 50 zł za każdy dzień opóźnienia,”? Taki sposób ustalenia kary umownej może prowadzić do jej naliczenia w rażąco wygórowanej wysokości.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.**

3. Czy Zamawiający wykreśli par. 10.1.c.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.**

4. Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej określonej w par. 10.1.d. z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.**

5. Czy Zamawiający w par. 13.1. zamieni obowiązek Wykonawcy zaoferowania zamiennika, na prawo do zaoferowania zamiennika?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanego zapisu.**

6. Czy Zamawiający wykreśli par. 14.2.? Istnieje zasadnicza różnica w cenie leku oryginalnego i odtwórczego, wynikająca z nakładów producenta na wynalezienie leku oryginalnego i zmiana ceny na cenę leku generycznego wiąże się z rażąco stratą dla Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanego zapisu.**

7. Czy Zamawiający wydzieli z Zadania nr 11 poz. 138 do oddzielnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zad. 11 poz. 138 i utworzenia z niej odrębnego zadania. Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt ten posiada więcej niż jednego producenta i jest on szeroko dostępny na rynku.**

W każdym przypadku, w którym Zamawiający dopuścił inne opakowania aniżeli były określone w formularzach cen jednostkowych, wykonawcy winni przeliczyć je w następujący sposób:

**W przypadku gdy uzyskana ilość nie jest liczbą całkowitą należy zaokrąglić ilość opakowań w górę.**

**Wykonawcy we własnym zakresie winni dokonać modyfikacji formularzy cen jednostkowych** w przypadku, gdy Zamawiający dopuścił proponowaną zmianę. Zaleca się aby przy zmienionej pozycji zawrzeć informację, że dokonana zmiana została zaakceptowana przez Zamawiającego na podstawie Wyjaśnienia nr 1 z dnia 29.02.2016 r. odpowiedzią na pytanie nr .....Wykonawcy nr ...

Załączniki:

1. **Zmodyfikowany Formularz cen jednostkowych dla zadania nr 10,32,62**
2. **Modyfikacja SIWZ oraz Ogłoszenia o zamówieniu**
3. **Załącznik nr 1 i 2 do pytań Wykonawcy nr 1**
4. **Załącznik nr 1 -3 do pytań Wykonawcy nr 2**

**Wyjaśnienie nr 1** wraz ze zmianami zamieszczane jest na mniej j niż 22 dni przed terminem składania ofert w związku z powyższym zamawiający przedłuża terminu składania i otwarcia ofert.

**Nowy termin składania ofert upływa dnia 23.03.2016 r. o godz. 10:00.**

**Otwarcie ofert nastąpi w dniu 23.03.2016 r. o godz. 11:00**

*Z poważaniem*