SPZZOZ.ZP/17/2016 Przasnysz, dn. 14.07.2016 r.

**Do wszystkich,**

**Którzy pobrali SIWZ**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków

**Pyt. 1**

**Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 51,**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 poz. 51 produktu równoważnego w wygodnej ampułkostrzykawce z podziałką o pojemności 6 ml (7g) lub 11ml (13g)?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza produkt w ampułkostrzykawce z podziałką o pojemności 6 ml (7g)*

**Pyt. 2**

**Dotyczy pakietu 27:**

**Czy Zamawiający dopuści do postepowania paski o następujących parametrach:**

|  |  |
| --- | --- |
| PARAMETRY |   |
|   | PASKI TESTOWE |
| METODA POMIARU | biosensoryczna |
| ENZYM | dehydrogenaza glukozy |
| WIELKOŚĆ PRÓBKI | 0,6 µl |
| TYP KRWI | włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa |
| JEDNOSTA MIARY | mg/dl |
| ZAKRES POMIARU | 20-500 mg/dl |
| CZAS POMIARU | 5 sek |
| ZAKRES HEMATOKTYTU | 15-65 % |
| CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI | badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki |
| MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA | nie |
| PAKOWANIE PASKÓW | Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym. |
| TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA | 4-30 stopni |
| TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU | 15-40 STOPNI |
| WSKAZANIA DO STOSOWANIA | Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym |
| ISO 15197-2013 | Wskazana norma nie dotyczy pasków  do stosowania szpitalnego  |

**współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?**

|  |  |
| --- | --- |
| PARAMETRY |   |
|   | GLUKOMETR |
| PROCEDURA TESTOWA | amperometria |
| KALIBRACJA | osocze |
| TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru | mechaniczna (pasek kalibrujący) |
| WYŚWIETLACZ | CYFRY 1,9 CM |
| PAMIĘĆ | 1000 wyników |
| ZASILANIE | 2 baterie CR 2032 |
| ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII | 3000 |
| AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE | po 120 sek |
| WAGA | 33-37 gramów |
| TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA | OD -20 DO 60 STOPNI |
| TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU | 10-50 STOPNI |
| KOMUNIKATY | LO, HI, KETONES |
| WSKAZANIA DO STOSOWANIA | Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym |
| ISO 15197-2013 | Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego |
| Brak automatycznego wyrzutu paska | Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru |

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza pasków pakowanych pojedynczo.*

**Pyt.3**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru?**

**Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.**

*Odp. Zamawiający z uwagi na sposób rozchodowywania leków w zakładzie musi posiadać w dniu dostawy fakturę. Stosowane są inne rozwiązania niż faktura w paczce z lekami tj. Przesłanie faktury drogą elektroniczną (faktura obecnie nie wymaga podpisu) Taka faktura może być przesłana przed dostawą bądź w dniu dostawy. Szczegóły można będzie ustalić na etapie realizacji umowy.*

**Pyt. 4**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 27, poz. 1, zapisu projektu umowy dotyczącego terminu dostaw na „ratunek”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczanymi na ratunek?**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 27, poz. 1, zapisu projektu umowy dotyczącego terminu dostaw na „ratunek”*

**Pyt. 5**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby ulotki oraz instrukcja dotycząca magazynowania i przechowywania materiałów aptecznych w języku polskim była dołączona jednorazowo wraz z ofertą przetargową?**

*Odp. Zamawiający wymaga aby do oferty dołączone były w/w dokumenty oraz z każdą dostawą każde opakowanie zawierało ulotkę.*

**Pyt. 6**

**Pakiet 2 poz. 43**

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

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza produktu jak w zapytaniu.*

**Pyt. 7**

**Pakiet 2 poz. 43**

**Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza w poz. 43 produktu pakowanego po 20 szt.*

**Pyt. 8**

**Czy Zamawiający  w pakiecie Nr 24 poz. 5 i 6 (Meropenem 1000mg i 500mg x 10 fiol.) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriemią, 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 porzebiegu 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?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza preparat jak w SIWZ.*

**Pyt. 9**

**Czy Zamawiający  w pakiecie Nr 24 poz. 5 i 6 (Meropenem 1000mg i 500mg x 10 fiol.) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza preparat jak w SIWZ.*

**Pyt. 10**

**Czy w pakiecie Nr 5 poz. 90 (Pulmicort zaw. z neb. 0,5 mg/ml- 2ml x 20 szt.) oraz w pakiecie Nr 33 poz. 6 (Nebbud 0,5 mg/ml zawiesina do nebul. 20 amp. 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

*Odp. Zamawiający w pakiecie 5 poz. 90 wymaga produktu jak w zapytaniu, a w pakiecie 33 poz. 6 dopuszcza preparat jak w zapytaniu.*

**Pyt. 11**

**Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 31 (EsOmeprazole 40 mg proszek do sporz. roztw. do wstrz. inf. \* 10 fiol.) wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolum inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba refleksowa przełyku(GERD)u pacjentów z refleksowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluksu ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza preparat jak w zapytaniu.*

**Pyt. 12**

**Czy Zamawiający w pakiecie Nr 5 poz. 29 (Marcaine Spinal Heavy 0, 5% 4ml x 5 amp./Marcaine Spinal Heavy 0,5%) oraz w pakiecie Nr 2 poz. 14 (Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy inj. 4ml \*5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

*Odp. Zamawiający w pakiecie nr 5 wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry, a w pakiecie nr 2 dopuszcza produkt pakowany w jałowe blistry.*

**Pyt. 13**

**Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający w Pakiecie 5 – Leki różne w pozycjach 11 oraz 129 dotyczących Lacidofil x 60 kaps./Trilac x 20 kaps. twarde Trilac dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Preparat** | **Floractin** |
| Postać | Kapsułki |
| Status rejestracyjny | Dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego |
| Dawkowanie | Dzieci w wieku poniżej 12 lat – 1 kapsułka dziennie.Dzieci w wieku powyżej 12 lat oraz dorośli – 2 kapsułki dziennie |
| Ilość w opakowaniu | 20 kapsulek |
| Długość kuracji | Dzieci w wieku poniżej 12 lat – 20 dni.Dzieci w wieku powyżej 12 lat oraz dorośli – 10 dni |
| Substancje czynne w 1 porcji | 1 kapsułka |
| Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103) | 6 x 109żywych kultur bakterii Lactobacillus rhamnosus GG |

*Odp. Zamawiający w pakiecie 5 poz. 11 nie dopuszcza preparatu jak w zapytaniu, natomiast w pakiecie 5 poz. 129 dopuszcza preparat jak w zapytaniu.*

**Pyt. 14**

**Dotyczy Pakietu 6 pozycja 159**

**Zwracam się z prośbą o wydzielenie z pakietu 6 poniższej pozycji i utworzenie nowego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję.**

**- Pantoprazolum prsz. d/p. roztw. do wstrzyk. 40 mg 8 1 fiolka (poz. 159)**

*Odp. Zamawiający wydziela z Pakietu 6 pozycję 159 i dodaje ją do Pakietu 33 luźnego pod pozycją 22.*

*W związku z powyższym Zamawiający ustala nowe wadium:*

*Pakiet 6 – 2.600,00 zł*

*Pakiet 33 poz. 22 – 200 zł*

**Pyt. 15**

**Dotyczy Pakietu 6 pozycja 159**

**Zwracam się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania preparatu „IPP 40 mg fiolki” pakowanego zbiorczo w 10 fiolek co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję:**

**- Pantoprazolum prosz. d/p roztw do wstrzyk. 40 mg \*1 fiol. (pozycja 159)**

*Odp. Zamawiający dopuszcza preparat jak w zapytaniu.*

**Pyt. 16**

**Pakiet 5 poz. 11**

**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, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii proiotycznych Lactobacillus rhamnosus (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę tj stanowiącym odpowiednich preparatu o nazwie własnej wymienionej w SIWZ.**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu jak w zapytaniu.*

**Pyt 17**

**Pakiet 14 poz. 4**

**Czy w związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia w poz. 4 nazwy suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający dopuści równoważny produkt probiotyczny będący środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach) klinicznych) i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę oraz insulinę w stężeniu 100 mg/kapsułkę, konfekcjonowanym w opakowaniach x 20 lub x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu jak w zapytaniu.*

**Pyt. 18**

**Czy w celu zwiększenia konkurencyjności asortymentowo-cenowej i poszerzenia kręgu wykonawców, którzy mogliby zaoferować produkt probiotyczny, nie dysponując jednak możliwością zaoferowania wszystkich produktów z pakietu 14 Zamawiający wydzieli pozycję 4 z pakietu 14 do odrębnego pakiet? Bardzo prosimy o wydzielenie gdyż potencjalnie spowoduje znaczny spadek cen ofert.**

*Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycji.*

**Pyt. 19**

**Pakiet 3**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie:**

**Poz. 28, 29 zamiast preparatu Enalapril 5 mg, Enalapril 10 mg preparat Benalapril 5 mg, 10 mg**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie preparatów jak w zapytaniu.*

**Pyt. 20**

**Pakiet 3**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie:**

**Poz. 30, 31, 32 zamiast Formetic 500 mg, 850 mg, 1000 mg preparat Siofor 500 mg\*30 tabl. Siofor 850 mg830 tabl., Siofor 1000 mg830 tabl.**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie preparatów jak w zapytaniu.*

**Pyt. 21**

**Pakiet 5**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie:**

**Poz. 46 zamiast Neo-Pancreatinum forte 10 000j preparat Pangrol 10000\*50 kaps.**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie preparatu jak w zapytaniu.*

**Pyt. 22**

**Pakiet 6**

**Poz. 86, 87 zamiast Diured 5 mg, 10 mg preparat Trifas cor (5 mg), Trifas 10 mg**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowanie preparatów jak w zapytaniu.*

**Pyt. 23**

**Pakiet 6**

**106, 107, 108 zamiast Euthyrox N 50, 75, 100 preparat Letrox 50, 75, 100.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowanie preparatów jak w zapytaniu.*

**Pyt. 24**

**Czy zamawiający wydzieli z Pakietu 3 poz. 28, 29 preparatu Enalapril 5 mg, Enalapril 10 mg**

*Odp. Zamawiający nie wydziela preparatów z Pakietu*

**Pyt. 25**

**Czy zamawiający wydzieli z Pakietu 3 poz. 30, 31, 32 Formetic 500 mg, 850 mg, 100 mg.**

*Odp. Zamawiający nie wydziela preparatów z Pakietu*

**Pyt. 26**

**Czy zamawiający wydzieli z Pakietu 4 poz. 16, 17 Promacor 10 mg, 20 mg**

*Odp. Zamawiający nie wydziela preparatów z Pakietu*

**Pyt. 27**

**Czy zamawiający wydzieli z Pakietu 4 poz. 22 Nebilenin**

*Odp. Zamawiający nie wydziela preparatów z Pakietu*

**Pyt. 28**

**Czy zamawiający wydzieli z Pakietu 5 poz. 46 Neo-Pancreatinum forte 10 000j.**

*Odp. Zamawiający nie wydziela preparatów z Pakietu*

**Pyt. 29**

**Czy zamawiający wydzieli z Pakietu 6 poz. 86, 87 Diured 5 mg, 10 mg**

*Odp. Zamawiający nie wydziela preparatów z Pakietu*

**Pyt. 30**

**Czy zamawiający wydzieli z Pakietu 6 poz. 103, 104 Espumisan.**

*Odp. Zamawiający nie wydziela preparatów z Pakietu*

**Pyt. 31**

**Czy zamawiający wydzieli z Pakietu 6 poz. 106, 107, 108 Euthyrox N 25, 50, 75, 100.**

*Odp. Zamawiający nie wydziela preparatów z Pakietu*

**Pyt. 32**

**Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust.1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.3, §2 ust.5 ppkt a), c) i d), §4 ust.12 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?**

*Odp. Zamawiający pozostawia zapisy zawarte w projekcie Umowy. Ponadto informujemy, że wielkości zakupu są to prognozy i szacunki.*

**Pyt. 33**

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

*Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.*

**Pyt. 34**

**Do treści §4 ust.5 prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."**

*Odp. Zamawiający pozostawia zapis jak w SIWZ*

**Pyt. 35**

**Prosimy o dopisanie warunku do §4 ust.7 projektu umowy:"...w terminie 7 dni od dnia dostawy".**

*Odp. Zamawiający pozostawia zapis jak w SIWZ*

**Pyt. 36**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w §5 ust.1 ppkt a) dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?**

*Odp. Zamawiający pozostawia zapis jak w SIWZ*

**Pyt. 37**

**Prosimy o dopisanie do §5 ust.2 projektu umowy:"...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę.*

**Pyt. 38**

**Czy w Pakiecie 33 poz. 12 (Sewofluran 250 ml – 24 butelki) Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu Sevofluranum w butelce PEN (plastikowa, przeźroczysta)**

*Odp. Zamawiający dopuszcza produkt jak w zapytaniu.*

**Pyt. 39**

**Czy w Pakiecie 33 poz. 13 (Sewofluran 250 ml – 24 butelki) Zamawiający wymaga zaoferowania produktu do parowania będących obecnie na wyposażeniu szpitala, ze szczelnym bezpośrednim systemem napełniania parownika tj. każda butelka produktu wyposażona jest w fabrycznie zamontowany adapter, który umożliwia napełnienie parownika bez użycia dodatkowych nakręcanych nie zawsze sterylnych adapterów łączących butelkę z parownikiem?**

*Odp. Zamawiający wymaga produktu jak w zapytaniu.*

**Pyt. 40**

**Czy w Pakiecie nr 4 – Leki różne w poz. 2 Zamawiający dopuszcza wycenę Abilify 15 mg x 14 tabl. i po przeliczeniu zaoferowanie 10 op.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza w pozycji 2 wycenę preparatu jak w zapytaniu pod warunkiem że poz. 1 i 2 będą pochodziły od jednego producenta.*

**Pyt. 41**

**Pakiet 5 poz. 90 Pulmicort zaw. z neb 0,5 mg/ml – 2 ml x 20 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji i utworzenie z niej osobnego pakietu?**

**Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i umożliwi przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Oferentów.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 90 z pakietu 5.*

**Pyt. 42**

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

*Odp. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.*

**Pyt. 43**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 12 pozycja 1 produktu leczniczego Nephrotect 10% 500 ml – roztwór aminokwasów przeznaczony do żywienia pozajelitowego chorych z zaburzeniami czynności nerek?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza produkt jak w zapytaniu.*

**Pyt. 44**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 12 pozycja 2 produktu leczniczego Vamin 14 Electrolyte – Free 500 ml, roztwór aminokwasów do infuzji o całkowitej zawartości aminokwasów 85 g/l w tym zawartość aminokwasów niezbędnych 38,7 g, zawartość azotu 13,5 g/l**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza produktu jak w zapytaniu*

**Pyt. 45**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 19 pozycja 5 preparatu Purisole roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach co Glicyna?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza produktu jak w zapytaniu*

**Pyt. 46**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 27 poz. 1 „Test paskowy do glukometru” będzie wymagał, aby test paskowy posiadał możliwość dołożenia krwi jeśli okaże się, że jej ilość jest niewystarczająca?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza test jak w zapytaniu.*

**Pyt. 47**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 27 poz. 2 dopuści płyny kontrolne z terminem ważności 3 lub 6 miesięcy od momentu otwarcia?**

*Odp. Zamawiający wymaga płynów z terminem 6 miesięcy od momentu otwarcia*

**Pyt. 48**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 27 poz. 1 będzie wymagał, aby test paskowy po pierwszym otwarciu fiolki posiadał przydatność do użycia do daty ważności podanej na opakowaniu?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza testy jak w zapytaniu.*

**Pyt. 49**

 **Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci pasków testowych do glukometrów GlcuoDr. auto, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:**

**a) Funkcja Auto-coding eliminująca kodowanie; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włośniczkowej z opuszek palców, a także krwi żylnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); i) zalecany zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie.**

*Odp. Zamawiający wymaga pasków bez kodowania oraz aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska. Pozostałe Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 50**

**Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał ±15mg/dl dla stężeń glukozy <100mg/dl i ±15% dla stężeń glukozy ≥100mg/dl, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?**

*Odp. Zamawiający nie wymaga pasków jak w zapytaniu.*

**Pyt. 51**

**Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl lub pasków podających wyniki w zakresie 20-525mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450 mg/dl w górę?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza paski jak w zapytaniu.*

**Pyt. 52**

**Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie.**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza pasków pakowanych indywidualnie.*

**Pyt. 53**

**Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza paski jak w zapytaniu.*

**Pyt. 54**

**Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60% - pytanie to związane jest z faktem występowania fizjologicznych spadków wartości hematokrytu do wartości ok. 28% u niemowląt, do 30% u małych dzieci oraz do 34% u kobiet w ciąży, w związku z czym paski z dolną granicą korekty hematokrytu wynoszącą 30% lub 35% mogłyby dawać niedokładne wyniki w tych grupach pacjentów?**

*Odp. Zamawiający nie wymaga pasków jak w zapytaniu.*

**Pyt. 55**

**Czy Zamawiający wymaga aby instrukcja pasków testowych lub glukometrów zawierała ostrzeżenie przed dotykaniem pasków mokrymi dłońmi bądź też przed ich zalaniem wodą – ponieważ wprowadzenie wody do kapilary zasysającej paska, która musi pozostawać otwarta w czasie pomiaru, oznaczać będzie rozcieńczenie próbki, co doprowadzi do uzyskania zaniżonego wyniku pomiaru, jest to aspekt bezpieczeństwa stosowania pasków?**

*Odp. Zamawiający nie wymaga pasków jak w zapytaniu.*

**Pyt. 56**

**Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawę pasków do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?**

*Odp. Zamawiający nie wymaga aby oferentem w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna*

**Pyt. 57**

**Zwracam się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania testów paskowych do glukometrów o następującej charakterystyce: Auto-coding, zakres mierzonych wyników pomiaru 20-600 mg/dl, szeroki zakres hematokrytu 10-70%, testy paskowe przeznaczone do pomiaru glikemii u osób dorosłych, dzieci i noworodków, przycisk wyrzutu zużytego testu paskowego umożliwiający bezkontaktowe usunięcie paska, stabilność testów paskowych 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, temperatura działania testów paskowych w zakresie 5°C-45°C.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza paski jak w zapytaniu pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów wymaganych przez Zamawiającego w odpowiedziach.*

**Pyt. 58**

**Czy Zamawiający Pakiecie nr 27 w Poz.1 wymaga, aby zaoferowane paski testowe
nie wymagały kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących, chipów oraz ręcznego ustawiania kodu za pomocą przycisku (nawet jeśli można zakodować glukometr na jeden kod) ani też nie wymagały od użytkownika żadnych czynności sprawdzających typu:
*„należy upewnić się, że numer autokodu pojawiający się na wyświetlaczu glukometru odpowiada numerowi autokodu nadrukowanego na fiolce aktualnie używanych pasków testowych. Badanie można rozpocząć po upewnieniu się, że numeru autokodu są identyczne*”?**

*Odp. Zamawiający wymaga pasków bez kodowania.*

**Pyt. 59**

**Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 w Poz.1 wymaga, aby zaoferowane paski testowe
były kompatybilne z glukometrem posiadającym przycisk do automatycznego wyrzutu paska testowego co zwiększa bezpieczeństwo epidemiologiczne personelu szpitalnego umożliwiając bezdotykowe usuniecie paska z krwią tuż po badaniu?**

*Odp. Zamawiający wymaga pasków z automatycznym wyrzutem paska.*

**Pyt. 60**

**Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 w Poz.1 wymaga, aby zaoferowane paski testowe
były wpisane na listy refundacyjne, co daje oferentowi potwierdzenie przeprowadzenia weryfikacji przez NFZ?**

*Odp. Zamawiający wymaga aby paski testowe były wpisane na listy refundacyjne.*

**Pyt. 61**

**Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie Nr 27 w Poz.1 paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza aby paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni.*

**Pyt. 62**

**Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 w Poz.1 wymaga, aby zaoferowane paski testowe
były kompatybilne z glukometrem posiadającym tylko jeden przycisk dzięki czemu jest prosty i szybki w obsłudze?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza paski testowe jak w zapytaniu.*

**Pyt. 63**

**Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 w Poz.1 i 2 wymaga, aby termin ważności zaproponowanych pasków testowych i płynów kontrolnych wynosił 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami/płynem (co potwierdzone jest w instrukcji obsługi)?**

*Odp. Zamawiający wymaga aby termin ważności wynosił 6 miesięcy od terminu otwarcia.*

**Pyt. 64**

**Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie nr 27 w Poz. 1 paski testowe miały możliwość przechowywania w temperaturze od 4 do 40°C oraz posiadały powłokę zabezpieczającą całą powierzchnię paska przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej
(paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania)?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza paski jak w zapytaniu.*

**Pyt. 65**

**Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 w Poz. 1 i 2 wymaga przedstawienia przez Oferenta certyfikatu wydanego przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą potwierdzającego posiadanie i spełnianie najnowszej obowiązującej normy ISO 15197:2015 dla proponowanych pasków testowych, glukometrów i płynów kontrolnych, który świadczy o dokładności, wysokiej precyzji i powtarzalności pomiarów?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza paski jak w zapytaniu.*

**Pyt. 66**

**Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 w poz. 1 i 2 wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego?**

*Odp. Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych)*

**Pyt. 67**

**Czy Zamawiający w pakiecie 33 – Luźny poz. 18 i 19 wymaga aby oferowany środek kontrastowy miał hydrofilność powyżej 3 500 (woda/oktanol) i osmolarność w zakresie ≤ 790 mosmol/l. Bardzo wysoka hydrofilność środka kontrastowego powoduje niższą nefrotoksyczność, a to z kolei spowoduje większe bezpieczeństwo, mniej objawów niepożądanych i niższe koszty badań.**

*Odp. Zamawiający wymaga środka jak w zapytaniu.*

**Pyt. 68**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę (zgodnie
z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie.*

**Pyt. 69**

**Czy Zamawiający zezwoli na wycenę leków równoważnych co do substancji czynnej i dawki oraz drogi podania do podanych z nazwy handlowej preparatów?**

*Odp. Zgodnie z zapisem w rozdziale IX pkt 2 SIWZ tj. Dopuszcza się zaoferowanie leku o innej nazwie handlowej oraz innej postaci niż określona przez Zamawiającego jedynie po uprzednim pisemnym zadaniu pytania i uzyskaniu zgody Zamawiającego.*

**Pyt. 70**

**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 w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, a także; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?**

*Odp. Zgodnie z zapisem w rozdziale IX pkt 2 SIWZ tj. Dopuszcza się zaoferowanie leku o innej nazwie handlowej oraz innej postaci niż określona przez Zamawiającego jedynie po uprzednim pisemnym zadaniu pytania i uzyskaniu zgody Zamawiającego.*

**Pyt. 71**

**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?**

*Odp. 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.*

**Pyt. 72**

**Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.**

*Odp. Zgodnie z odpowiedziami na poszczególne pytania.*

**Pyt. 73**

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

*Odp. Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę*

**Pyt. 74**

**Czy w pakiecie 5 poz. 105,106 Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?**

*Odp. Zamawiający wymaga aby w pakiecie 5 poz. 105,106 wszystkie dawki pochodziły od jednego producenta.*

**Pyt. 75**

**Czy w pakiecie 5 poz. 105,106 Zamawiający wymaga, aby lek był zarejestrowany we wskazaniu: A. choroby układu nerwowego w tym:**

**- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,**

**- ostre urazy rdzenia kręgowego.**

**-. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK**

**- choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?**

*Odp. Zamawiający wymaga aby w pakiecie 5 poz. 105,106 lek był zarejestrowany we wskazaniach jak wyżej*

**Pyt. 76**

**Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 poz. 4 (Linezolid), ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wymaga od Wykonawców dostarczenia produktu zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w dawce 0,2g/ml worek 100ml zamiennie z dawką 0,2g/ml worek 300 ml co umożliwia lepsze dostosowanie dawki minimalizując potencjalne straty, ograniczając koszty terapii a także wykorzystując przedmiot zamówienia w powyższym pakiecie w optymalny sposób zgodnie z wymogami terapeutycznymi poszczególnych oddziałów ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza dostarczenia produktu zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w dawce 0,2g/ml worek 100ml zamiennie z dawką 0,2g/ml worek 300 ml*

**Pyt. 77**

**Czy Zamawiający wymaga, aby preparat (voriconazol) w pakiecie 33 poz14 był zarejestrowanym produktem medycznym w postaci zestawu do infuzji i posiadał bezigłowy zestaw do infuzji, który ma wpływ na bezpieczeństwo personelu- eliminuje możliwość przypadkowego zakłucia, a tym samym obniżenia ryzyko zakażeń.**

*Odp. Zamawiający wymaga preparatu jak w zapytaniu.*

**Pyt. 78**

**Dotyczy Pak 2 poz.33, czy Zamawiający wymaga leku w dawce 100mg/1 mlx 5 ml?**

*Odp. Zamawiający wymaga leku w dawce 100mg/1 mlx 5 ml*

**Pyt. 79**

**Dotyczy Pak 3 poz.70, czy Zamawiający dopuści wycenę Poltram retard 100 mg \* 50, w ilości 24 opakowań ?**

*Odp.* *Zamawiający dopuszcza wycenę Poltram retard 100 mg \* 50, w ilości 24 opakowań.*

**Pyt. 80**

**Dotyczy Pak 5 poz.4, czy Zamawiający dopuści wycenę Duphalac Fruit płyn 10mg/15 ml-500 ml w ilości 80 opakowań?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę Duphalac Fruit płyn 10mg/15 ml-500 ml w ilości 80 opakowań*

**Pyt. 81**

**Czy Zamawiający dopuści aby w pakiecie 5 poz. 43 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?Z przeliczenia w ilości 33,33 opakowań tak aby liczba była zgodna z SIWZ?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu jak w zapytaniu.*

**Pyt. 82**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę w pakiecie 5 poz. 43 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu jak w zapytaniu.*

**Pyt. 83**

**Dotyczy Pak 5 poz.64, czy Zamawiający dopuści wycenę Orsalit drink 200 w opakowaniu x 4 sztuki w ilości 25 opakowań ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza preparat jak w zapytaniu.*

**Pyt. 84**

**Dotyczy Pak 5 poz.68, czy Zamawiający wyrazi zamianę postaci z ampułki na fiolkę, ponieważ taka postać jest dostępna?**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci z ampułki na fiolkę.*

**Pyt. 85**

**Dotyczy Pak 5 poz.71, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu x 500 sztuk z przeliczeniem do dwóch miejsc po przecinku tj.27,60 opakowania, ponieważ opakowanie x 60 jest niedostępne?**

*Odp.* *Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu x 500 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.*

**Pyt. 86**

**Dotyczy Pak 5 poz.98, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu x 30 tab. powl. z przeliczeniem do dwóch miejsc po przecinku tj 1,33 tak aby liczba była zgodna z SIWZ? Opakowanie x 20 jest niedostępne.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu x 30 tabl. z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.*

**Pyt. 87**

**Dotyczy Pak 5 poz.108, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Spiriva 18 mcg/dawkę x90 kaps w ilości 2 opakowań i w osobnej pozycji np. 108a hendihaler w ilości 10 sztuk?**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę Spiriva 18 mcg/dawkę x90 kaps w ilości 2 opakowań i w osobnej pozycji 108a hendihaler w ilości 10 sztuk*

**Pyt. 88**

**Dotyczy Pak 5 poz.110, czy Zamawiający dopuści wycenę leku Polsen 10 mg 20 tab w ilości 50 op., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku Polsen 10 mg 20 tab w ilości 50 op*

**Pyt. 89**

**Dotyczy Pak 5 poz.115, czy Zamawiający dopuści wycenę leku Finlepsin 200 mg x50 tab. o przedł uwal.-3 op., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku Finlepsin 200 mg x50 tab. o przedł uwal.-3 op.*

**Pyt. 90**

**Dotyczy Pak 5 poz.116, czy Zamawiający dopuści wycenę leku Finlepsin 400 mg x30 tab. o przedł. uwal.-3 op., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku Finlepsin 400 mg x30 tab. o przedł. uwal.-3 op.*

**Pyt. 91**

**Dotyczy Pak 5 poz.122 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Mybracin (3mg+1mg)krople do oczu 5 ml pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku Mybracin (3mg+1mg)krople do oczu 5 ml*

**Pyt. 92**

**Dotyczy Pak 5 poz.132 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Rozalin krople do oczy 5 ml, pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku Rozalin krople do oczy 5 ml*

**Pyt. 93**

**Dotyczy Pak 5 poz.139 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Nortivin 80 mg x28 tab w ilości100 op., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku Nortivin 80 mg x28 tab*

**Pyt. 94**

**Dotyczy Pak 5 poz.140 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Nortivin 160mg x28 tab w ilości 50 op., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku Nortivin 160mg x28 tab.*

**Pyt. 95**

**Dotyczy Pak 5 poz.148 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Monafox 5 ml/ml x 5 ml krople do oczuw ilości 250 op ., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku Monafox 5 ml/ml x 5 ml krople do oczuw ilości 250 op .*

**Pyt. 96**

**Dotyczy Pak 5 poz.150 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Vicebrol 5 mg x 100 tabw ilości 7,50 op ., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza leku Vicebrol 5 mg x 100 tab.*

**Pyt. 97**

**Dotyczy Pak 5 poz.153 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu x30 kaps twist off w ilości 15op. Tak aby liczba była zgodna z SIWZ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza lek w opakowaniu x30 kaps twist off w ilości 15op.*

**Pyt. 98**

**Dotyczy Pak 5 poz.159 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Zahron 10 mg x28 tab x 5 op., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym ?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza do wyceny leku Zahron 10 mg x28 tab x 5 op.*

**Pyt. 99**

**Dotyczy Pak 5 poz.161czy Zamawiający dopuści wycenę leku Zypasila 80 mg x 56 kaps w ilości 6 op.li to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza lek Zypsila 80 mg x 56 kaps w ilości 6 op*

**Pyt. 100**

**Dotyczy Pak 5 poz.160 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Zahron 20 mg x28 tab x 10 op., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym ?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza do wyceny leku Zahron 20 mg x28 tab.*

**Pyt. 101**

**Dotyczy Pak 6 poz.20 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu x 400 g w ilości 20 op. Tak aby ilośc była zgodna z SIWZ ., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym ?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza do wyceny leku w opakowaniu x 400 g.*

**Pyt. 102**

**Dotyczy Pak 6 poz.35 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Duclcobis 5 mg x 40 tab doj w ilości 2,25 opakowania ., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym ?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza do wyceny leku Duclcobis 5 mg x 40 tab doj*

**Pyt. 103**

**Dotyczy Pak 6 poz.41 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Bromocorn 2,5 mg x 30 tab ., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza lek Bromocorn 2,5 mg x 30 tab.*

**Pyt. 104**

**Dotyczy Pak 6 poz.52 czy Zamawiający dopuści wycenę Vitacea krople 0,1/1 ml x30 ml ., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza lek Vitacea krople 0,1/1 ml x30 ml .*

**Pyt. 105**

**Dotyczy Pak 6 poz.100 czy Zamawiający dopuści wycenę Mozarin 10 mg x 28 tab pow ., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza lek Mozarin 10 mg x 28 tab pow .*

**Pyt. 106**

**Dotyczy Pak 6 poz.101 czy Zamawiający dopuści wycenę Mozarin 20 mg x 28 tab pow ., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza lek Mozarin 20 mg x 28 tab pow.*

**Pyt. 107**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, na wyłączenie z pakietu nr 2 pozycja 1 oraz 2 i utworzenie osobnego pakietu?**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z pakietu 2 poz. 1 i 2*

**Pyt. 108**

**Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 91 oraz pakiecie 33 pozycja 14, zgodności farmaceutycznej Voriconazolu  (leki pochodzą od jednego producenta), ze względu na konieczność terapii kombinowanej i deeskalacyjnej w leczeniu inwazyjnych zakażeń  oraz w profilaktyce okołoprzeszczepowej  u dzieci.**

*Odp. Zamawiający nie wymaga zgodności farmaceutycznej leków w Pakiecie 2 poz. 91 i Pakiecie 33 poz. 14.*

**Pyt. 109**

**Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 pozycja 4 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,**

**- zewnętrzna torebka zapewnia czystość worka do ostatniej chwili przed podaniem leku, a także chroni Linezolid przed szkodliwym wpływem światła widzialnego, oraz ultrafioletu.**

*Odp. Zamawiający wymaga preparatu jak w zapytaniu.*

**Pyt. 110**

**Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 pozycja 14 (Voriconazole) wymaga  zaoferowania bezigłowego zestawu do infuzji  Voriconazolu, czyli Voriconazole  200mg proszek + rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji (50 ml z 0,9% roztworem chlorku sodu w wodzie do wstrzykiwań) + sterylny łącznik oraz sterylna strzykawka jednorazowa. Zastosowanie tej postaci leku (NF) zdecydowanie ułatwia podanie produktu i minimalizuje ryzyko strat leku. Dzięki gotowemu rozpuszczalnikowi za każdym razem otrzymuje się odpowiednie stężenie leku, wykluczając możliwość pomyłki i zastosowania nieodpowiedniej ilości lub stężenia rozpuszczalnika, albo rozpuszczalnika niekompatybilnego do  substancji czynnej. Ponadto  bezigłowy zestaw do infuzji  ma wpływ na  bezpieczeństwopersonelu- eliminuje  możliwość przypadkowego zakłucia, a tym samym obniżenia ryzyko zakażeń.**

*Odp. Zamawiający wymaga preparatu jak w zapytaniu.*

**Pyt. 111**

**Czy Zamawiający wymaga aby preparat w pakiecie 33 pozycja 14, posiadał rejestrację w profilaktyce inwazyjnych zakażeń grzybiczych u pacjentów wysokiego ryzyka po allogenicznym przeszczepieniu macierzystych komórek krwiotwórczych oraz by mógł być stosowany u pacjentów z umiarkowaną lub ciężką niewydolnością nerek, nie poddawanych hemodializie?**

*Odp. Zamawiający wymaga preparatu jak w zapytaniu.*

**Pyt. 112**

**Dotyczy Pak 6 poz.130 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Hydrocort 05% maść x 20 g w ilości 10 op.( tylko takie opakowanie jest zarejestrowane ) ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku Hydrocort 05% maść x 20 g w ilości 10 op.*

**Pyt. 113**

**Dotyczy Pak 6 poz.159 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Controloc 40 mg x 1 fiol ., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku Controloc 40 mg x 1 fiol. Lek został przeniesiony do Pakietu 33 luźnego pod pozycję 22.*

**Pyt. 114**

**Dotyczy Pak 6 poz.167 czy Zamawiający dopuści wycenę leku Oxepilax 600 mg x 50mg ., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku Oxepilax 600 mg x 50mg*

**Pyt. 115**

**Dotyczy Pak 7 poz.6 czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu 1000ml w ilości 8 sztuk aby liczba była zgodna z SIWZ?**

*Odp. Zamawiający wymaga leku w opakowaniu 1000ml w ilości 4 op.*

**Pyt. 116**

**Dotyczy Pak 7 poz.18 czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu 25w ilości 12 sztuk aby liczba była zgodna z SIWZ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu 25g ilości 12.*

**Pyt. 117**

**Dotyczy Pak 7 poz.18 czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu 20 g w ilości 40 sztuk aby liczba była zgodna z SIWZ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę w opakowaniu 20 g w ilości 15 op.*

**Pyt. 118**

**Dotyczy Pak 9 poz.6 czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu 4,5 l w ilości 4 (obecnie takie opakowanie jest dostępne?)**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę w opakowaniu 4,5 l w ilości 4*

**Pyt. 119**

**Dotyczy Pak 9 poz.18 czy Zamawiający dopuści wycenę w leku Davercin 0,2 g x16 tab. (obecnie taki jest dostępny)**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku Davercin 0,2 g x16 tab.*

**Pyt. 120**

**Dotyczy Pak 17poz.5 i czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu typu KabiPack po 50 ml x 10 i 100 ml 10., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku w opakowaniu KabiPack.*

**Pyt. 121**

**Dotyczy Pak 24 poz. 2 i czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci fiolki pakowanej x 10., pozwoli to na uatrakcyjnienie pakietu pod względem ekonomicznym?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci fiolki pakowanej x 10.*

**Pyt. 122**

**Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1**

1. **Zamawiający ma prawo naliczyć Dostawcy kary umowne:**
2. **za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia składanego przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy za każdy dzień zwłoki jeżeli wina leżeć będzie po stronie Dostawcy, jednak nie więcej niż 10% wartości niezrealizowanego zamówienia jednostkowego.**

**Zamawiający odstąpi od naliczania kar jeżeli Dostawca udokumentuje, że przyczyny zmiany terminu dostawy nie leżą po jego stronie.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.*

Z poważaniem