



Dyrektor

dr n. med.  
Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15  
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT  
fax: (32) 370 45 22  
sekretariat@szpital.zabrze.pl

BIURO OBSŁUGI PACJENTA  
tel.: (32) 370 45 31  
tel.: (32) 370 45 07

[www.szpital.zabrze.pl](http://www.szpital.zabrze.pl)

Znak sprawy: ZP/60/PN/2023

Zabrze, 07.12.2023 r.

## ODPOWIEDŹ nr 2 na zapytania w sprawie SWZ

Informujemy, że do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r., poz. 1605) w trybie przetargu nieograniczonego pn.:

### DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH ORAZ USŁUGA SPORZĄDZANIA MIESZANIN DO ŻYWIENIA POZAJELITOWEGO

Zamawiający udziela wyjaśnień zgodnie z **art. 135 ust. 2** ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r., poz. 1605).

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

#### Pytanie nr 1

##### Zadanie 45, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDHFAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu -  $\leq 20\text{mg/L}$ ; górna granica zakresu -  $\leq 600\text{ mg/dL}$ ; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosi minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaofiarowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### Pytanie nr 2

##### Zadanie 45, pozycja 1

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:



- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 3**

**Zadanie 45, pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA?

WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 4**

**Zadanie 45, pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga glukometru, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 5**

**Zadanie 45, pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga glukometru z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 6**

**Zadanie 45, pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga systemu do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 7**

**Zadanie 45, pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga glukometru, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl ( 13,3 mmol/l)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 8**

**Pakiet 29**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie preparatu Bactiguard Wound Care o tej samej substancji czynnej w roztworze o stężeniu do 30ppm, zachowując pełne spektrum biobójcze. Proponowany preparat jest zarejestrowany w kl. III Wyrobu medycznego, co daje dodatkowe możliwości stosowania min. do ran głębokich, antyseptyki jam ciała w tym otrzewnej oraz protez naczyniowych.

Prosimy również o dopuszczenie opakowania 1000ml z przeliczeniem zamawianej ilości w pakiecie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza innego stężenia w roztworze, natomiast dopuszcza przeliczenie jednostki miary, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić**

w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

**Pytanie nr 9**

**Pakiet 41**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie preparatu w roztworze - Chemisept HF o tym samym przeznaczeniu, opartego o substancje czynne: alkohol etylowy w stężeniu 70% oraz Diglukonian chlorheksydyny w stężeniu 2%.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 10**

Czy w Zadaniu nr 38 poz. 10 Zamawiający dopuści produkt ZinoDr. Zасыпка zawierający Allantoin, Zinc Oxide, Solanum Tuberosum Starch, Talc?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 11**

Czy w Zadaniu nr 38 poz. 431 i 432 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicooyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 12**

Czy w Zadaniu nr 45 Zamawiający dopuści inne, równoważne rozwiązania techniczne (niż wielokrotny pomiar jednej próbki krwi) posiadające tę samą funkcjonalność zabezpieczenia przed wpływem substancji interferujących, zakłócających dokładność pomiaru?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 13**

Czy w Zadaniu nr 45 Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości uzupełniania dodatkowej kropli krwi na pasek (przy czym w praktyce niezmiernie trudno jest pobrać zbyt małą ilość krwi, jeśli kapilara paska błyskawicznie zasysa objętość wynoszącą zaledwie 0,5 mikrolitra – w wielu przeprowadzonych przez nas praktycznych testach wykazaliśmy, że osoba używająca glukometru musi się specjalnie starać, żeby taka hipotetyczna sytuacja mogła w ogóle wystąpić)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 14**

Prosimy o dopuszczenie w Zadaniu nr 45 pasków zasysających 0,5 mikrolitra krwi, gdyż zarówno pacjentowi jak i personelowi jest wszystko jedno, czy próbka wynosi 0,5 czy 0,6 mikrolitra; różnica pomiędzy tymi objętościami jest niewidoczna gołym okiem; im mniejsza próbka krwi, tym łatwiej ją pobrać i tym łatwiej wypełnić kapilarę zasysającą paska.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Zadaniu nr 45 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaoferowanych w Zadaniu nr 45 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych, których termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania będzie jednakowy niezależnie od rodzaju placówki, w którym przechowywane jest potem opakowanie z paskami?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 18**

Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z opisanego w §3 ust. 5 wzoru umowy sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia oraz zastąpienie go automatyczną indeksacją wynagrodzenia opartą o skumulowane miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji (tabela: Miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych od 1982 roku, poprzedni miesiąc = 100).

W związku z tym wnosimy o określenie:

- a) sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia: w oparciu o skumulowane miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji;
- b) poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniającego do dokonania waloryzacji: kiedy wyżej opisane obliczenie (suma miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS) wyniesie 5% lub więcej;
- c) okresów, w których może nastąpić zmiana wynagrodzenia wykonawcy: pierwsza zmiana po upływie 6 miesięcy, każda kolejna po 3 miesiącach;
- d) maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o ww. zasadach wprowadzania zmian: 15% wysokości pierwotnego wynagrodzenia umownego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

#### **Pytanie nr 19**

Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §3 ust. 5 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

#### **Pytanie nr 20**

Do §5 ust. 1 i ust. 2 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisu w §5 ust. 1 i ust. 2 umowy poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%. Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 1%, czy 10%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) ponieważ może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust.2 pkt 1) i 3) oraz art.455 ust.1 pkt 1) ww. ustawy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

#### **Pytanie nr 21**

Do §5 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §5 ust. 3 wzoru umowy, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §5 ust. 3 wzoru umowy jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. PZP, powyższe zapisy należy uznać za postanowienia abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron, dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia

przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiatałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając sobie w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę brzmienie art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1, podlegała będzie unieważnieniu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

#### **Pytanie nr 22**

Do §7 ust. 2 lit. a), b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §7 ust. 2 lit. a), b) wzoru umowy w taki sposób, aby kary umowne zastrzeżone na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia i załatwienia reklamacji były wyłącznie proporcjonalne do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez sztywnej kary, tj. 100 zł - i wynosiły 0,5% od wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kara umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 100 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia Wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353<sup>1</sup> Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę wspomnianych zapisów, aby były one zgodne z reżimem prawa cywilnego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

#### **Pytanie nr 23**

Do §7 ust. 2 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §7 ust. 2 lit. d) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym w wysokości 0,05% wartości danej dostawy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

#### **Pytanie nr 24**

Do §7 ust. 2 lit. e) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §7 ust. 2 lit. j) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za rozwiązanie umowy w trybie natychmiastowym w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

#### **Pytanie nr 25**

Do §10 ust. 7 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

#### **Pytanie nr 26**

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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadą matematyczną)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie innej wielkości opakowań, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.**

**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.**

**Pytanie nr 28**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, ampułko-strzykawkę zamiast ampułek i odwrotnie, ampułko-strzykawkę zamiast fiolek i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.**

**Pytanie nr 29**

Dotyczy pak. nr 5

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę zawartej umowy w zakresie przedmiotu umowy wówczas, gdy zostanie objęty refundacją i wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/udoskonalony w zakresie:

- sposobu podawania
- sposobu konfekcjonowania
- numeru katalogowego produktu,
- nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów,

jeżeli w czasie realizacji umowy zostanie objęta refundacją i wprowadzona zostanie do obrotu nowa dawka przedmiotu zamówienia lub zaistnieje potrzeba zakupu innych, nie ujętych w umowie dawek tego samego przedmiotu zamówienia, możliwa jest zmiana dawek do realizacji lub wprowadzenie nowej dawki z jednoczesnym zmniejszeniem lub rezygnacją z dawek dotychczas przewidzianych w umowie po podpisaniu aneksu do umowy i po przeliczeniu proporcjonalnym ceny, przy czym wartość oferty częściowej nie może zostać zwiększona?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż zakres dopuszczalnych zmian umowy został zawarty we wzorze umowy stanowiącym część IV SWZ.**

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 32 poz. 18 (Morphinum 10 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu oraz o wielkości opakowania 60 sz w ilości 4 opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 32 poz. 19 (Morphinum 30 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu oraz o wielkości opakowania 60 sz w ilości 4 opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 32 poz. 20 (Morphinum 60 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu oraz o wielkości opakowania 60 sz w ilości 2 opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 32 poz.26 (Oxycodoni h/chl 10 mg/ 1 ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 5 szt w ilości 4400 op?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 32 poz.27 wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 34 poz.3 (Cefalexinum 250 mg)?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 36**

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 34 poz.4 (Cefuroximum zaw. 100 ml)?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 37**

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 34 poz.5 (Cefuroximum zaw. 50 ml)?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 38**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 37 poz. 5 (Fluconazolium 100 ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt w ilości 760 opakowań?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 39**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 37 poz.17 (Cefoperazonum + Sulbactamum 0,5g + 0,5g)?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 40**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 37 poz.19 (Cefoperazonum + Sulbactamum 1g + 1g)?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 41**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 38 poz.1 (Abaktal 400mg/ 5 ml)?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 42**

Czy Zamawiający wydzielili z pakietu nr 38 poz. 26 (Antytoksyna jadu żmiji). Spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 43**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 30 (Argosulfan 400 g) wycenę preparatu o wielkości opakowania 100gram w ilości 40 op? Produkcja preparatu o wielkości opakowania 400g została zakończona.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 44**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 41 (Fluticasone furoate ) wycenę preparatu w dawce (125mcg/dawkę), aer,b/freon.,120 dawek w ilości 84 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 45**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 42 (Avin/Vinilinum płyn 110 ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 100 g w ilości 39 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 46**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 55 (Bisacodyl czopki) wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt w ilości 32 op, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 47**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcji wykreśli z pakietu nr 38 poz.68 (Butapirazol czopki)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 48**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcji wykreśli z pakietu nr 38 poz.69 (Butapirazol maść)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 49**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 70 (Calcium/ Calcii gluconas) wycenę preparatu o nazwie handlowej Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp w ilości 800 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 50**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 111 (Ganciclovirum 500 mg) wycenę preparatu o wielkości opakowania 5 szt w ilości 17 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 51**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 121 (Diclofecac 50 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych oraz wielkości opakowania 30 szt w ilości 12 op.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 52**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 133 (Acetazolamidum 250 mg) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30szt w ilości 4 op, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 53**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 146 (Simeticonum krople 5 g) wycenę preparatu o nazwie handlowej Espoticon, 980 mg/g, krople doustne, 5 g w ilości 800 op, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 54**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz.156 (Flegamina tabl.) wycenę preparatu w dawce 8 mg?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**



**Pytanie nr 55**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 165, 166 (Formoterol) wycenę preparatu w postaci proszku do inhalacji, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 56**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 172 (Gastrolit) wycenę preparatu o wielkości opakowania 14 saszetek w ilości 24 op, ponieważ tylko takim jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 57**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 173 (Gastrotuss Baby syrop) wycenę preparatu o wielkości opakowania 180 ml w ilości 31 op, ponieważ tylko taki jest dostępny? Zmiana wielkości opakowania przez producenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 58**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 38 poz.188 (Hemofer prolongatum)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 59**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 38 poz.195 (Hydroxyzinum syrop)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 60**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 38 poz.200 (Ibuprofenum zaw. 100 ml)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 61**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz.205 (Isosorbidi mononitras 50 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 62**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz.208 (Isosorbidi mononitras 60 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 63**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz.209 (Isosorbidi mononitras 100 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powł. o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 64**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 216 (Levetiracetam inj) wycenę preparatu w dawce 100 mg/ml;5ml,konc.d/sp. roztw.d/inf,10fiol w ilości 13 op, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 65**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 222 (Lamotrigine 50 mg ) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30szt w ilości 10 op, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 66**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 223 (Lamotrigine 100 mg ) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30szt w ilości 4 op, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 67**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 226 (Levothyroxine 25 mg ) wycenę preparatu o wielkości opakowania 50szt w ilości 236 op?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 68**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 226 (Levothyroxine 50 mg ) wycenę preparatu o wielkości opakowania 50szt w ilości 212 op?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 69**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 229 (Levothyroxine 100 mg ) wycenę preparatu o wielkości opakowania 50szt w ilości 118 op?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 70**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 288 (Pancreatinum 10 000 jm) wycenę preparatu o nazwie handlowej Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 71**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 289 (Pancreatinum 25 000 jm) wycenę preparatu o nazwie handlowej i wielkości opakowania Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt w ilości 188 op?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 72**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 291 (Paracetamol) wycenę preparatu o wielkości opakowania 50szt w ilości 12op?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 73**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 299 (Pentasa 2g) wycenę preparatu o wielkości opakowania 60szt w ilości 17op?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 74**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 300 (Pentoxifyline 100 mg) wycenę preparatu o wielkości opakowania 60szt w ilości 154op?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 75**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz.301 (Pentoxifylline 600 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 76**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 318 (Protaminum sulfuricum 5 ml inj) wycenę preparatu o wielkości opakowania 10szt w ilości 1 op, ponieważ jest to najmniejsze dostępne opakowanie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 77**

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 38 poz. 320, 321 (Pyoctaninum 20g)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 78**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 324 (Quinapril 40 mg) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 5 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 79**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 326 (Risperidone 2 mg) wycenę preparatu o wielkości opakowania 60 szt w ilości 3 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 80**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 330 (Rivel żel) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 gram w ilości 24 op, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 81**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcji wykreśli z pakietu nr 38 poz.352, 353 (Solcoseryl)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 82**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcji wykreśli z pakietu nr 38 poz.358 (Sucralfatum zaw 250 ml)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 83**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz.366 (Tamsulosin 0,4 mg) wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 84**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 370 (Terlipressinum) wycenę preparatu w dawce 0,12mg/ml;8,5ml,inj,5amp w ilości 11 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 85**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz.373 (Theophylline 150 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 86**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz.374 (Theophylline 200 mg) wycenę preparatu w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 87**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz.375 (Theophylline 300 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 88**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz.380 (Tialorid) wycenę preparatu w dawce AMILORIDUM+HYDROCHLOROTHIAZIDUM O 1-D 0,005+0,05 G?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 89**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 38 poz.398 (Tussicom 400 mg)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 90**

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 399.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 91**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 38 poz.414 (Vit B1 amp)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 92**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 poz. 426 (Woda utleniona 3% 1000 ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 1000 gram (zamiast 1000 ml)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 93**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 39 poz. 1 (Albuminum humanum 10 ml) co spowoduje przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 94**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 39 poz. 35 (Ciprofloxacinum 100 ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 40 szt w ilości 88 op, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 95**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 39 poz.84 (Montelukastum) wycenę preparatu w postaci tabletek do rozgr i żucia , ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 96**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 39 poz. 95 (Piracetam 60 ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 szt w ilości 4 op, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 97**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 39 poz.117 (Tramadoli 100 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 98**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 39 poz. 133 (Acidum acetilsalicylicum ) wycene preparatu o nazwie handlowej Polopiryna S, 300 mg, tabl., 20 szt,bl(2x10)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 99**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcji wykreśli z pakietu nr 39 poz.156 (Chlorpromazinum 25 mg)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 100**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 2 (Insulatard Penfil ) wymaga wyceny preparatu o wielkości opakowania 5 czy 10 wkładów w ilości 30 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 101**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 3 (Levemir ) wymaga wyceny preparatu o wielkości opakowania 5 czy 10 wkładów w ilości 2 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 102**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 7 (NovoMix 30 Penfil) wymaga wyceny preparatu o wielkości opakowania 5 czy 10 wkładów w ilości 10 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 103**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 8 (NovoMix 50 Penfil) wymaga wyceny preparatu o wielkości opakowania 5 czy 10 wkładów w ilości 2 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 104**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 9 (Novorapid Penfil) wymaga wyceny preparatu o wielkości opakowania 5 czy 10 wkładów w ilości 45 op?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 105**

Dotyczy pak. 47 poz. 1

Czy zamawiający dopuści preparat immunoglobulina ludzka normalna 5%, dostępna w opakowaniach 2,5g/50ml, 5g/100ml i 10g/200ml?

Preparat może być stosowany w ramach programu lekowego Leczenie Pierwotnych Niedoborów Odporności u Dzieci B.17.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 106**

Dotyczy pakietu 48

Czy zamawiający dopuści preparat Immunoglobulina ludzka normalna (IVIg) o stężeniu 5%, stabilizowany maltoza?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 107**

Dotyczy pakietu 48

Czy zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż planuje stosowanie preparatu m.in. w tych programach.**

**Pytanie nr 108**

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 431.

W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny ( stawka Vat 8%)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 109**

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 167.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 110**

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 167.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 111**

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 189.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga. Jednocześnie przypomina, iż dopuszcza przeliczenie jednostki miary, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.**

**Pytanie nr 112**

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 363.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 113**

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 161. „

Czy zamawiający dopuszcza produkt generyczny w stosunku do leku oryginalnego zawierający substancję czynną salmeterol + flutikazon w inhalatorze typu dysk”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 114**

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 22.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer.,wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 115**

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 166.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 116**

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 165.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 117**

**Dot. wzoru umowy §5 ust.5 – dotyczy zadania 54**

Ze względu na specyfikę oczekiwanego asortymentu i w związku z faktem, że nie jest to produkt stosowany w jednostkach służby zdrowia w celu ratowania życia a także zapewnienia możliwości złożenia oferty do w/w postępowaniu większej liczbie oferentów prosimy o odstąpienie od zapisu dotyczącego zamówień na „RATUNEK” prosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez usunięcie zapisu zawartego w §5 ust.5 w zakresie zadania nr 54

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 118**

**Dot. wzoru umowy §5 ust.5 – dotyczy zadania 54**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej prosimy o modyfikację zapisów §5 ust.5 na następujący:

5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień na „RATUNEK” zdrowia i życia ludzkiego. W powyższym przypadku, realizacja zamówienia winna nastąpić do 24 godzin roboczych od złożenia zamówienia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 119**

**Dot. wzoru umowy §4 ust.8 – dotyczy zadania 54**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów ust.8 z §4 umowy dotyczących tzw. wykonania zastępczego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 120**

**Dot. wzoru umowy § 4 ust. 8 – dotyczy zadania 54**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się prośbą o usunięcie z wzoru umowy postanowień dotyczących naliczania kar umownych w trybie § 7 ust.2 w przypadku dokonania wykonania zastępczego przez Zamawiającego, za które Wykonawca pokryje różnicę kosztu zakupu tożsameso asortymentu u innego dostawcy – poprzez wykreślenie z § 4 ust. 8 zapisu dotyczącego zapłaty kary umownej i odszkodowań. Naliczenie kary umownej za opóźnienie w dostarczeniu zamówionych towarów po dokonaniu nabycia zastępczego powoduje w istocie podwójne karanie Wykonawcy za to samo przewinienie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 121**

**Dot. wzoru umowy §4 ust.8 – dotyczy zadania 54**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej odnośnie nabycia zastępczego zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu §4 ust.8 w sposób następujący:

8. W razie nie zrealizowania dostawy częściowej w terminie o którym mowa w ust. 3 i ust. 6 niniejszego paragrafu, Zamawiający może zamówić i zakupić przedmiot umowy u innego podmiotu a różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości niedostarczonego w terminie towaru wynikającej z formularza cenowego stanowiącego załącznik do niniejszej umowy. Powyższe nie zwalnia Wykonawcy od zapłaty kar umownych i odszkodowań. W przypadku braku możliwości obciążenia Wykonawcy na podstawie faktury VAT Zamawiający wystawi notę księgową płatną do 21 dni od daty jej wystawienia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 122**

**Dot. wzoru umowy §7 ust.2 – dotyczy zadania 54**

W nawiązaniu do zapisów umowy §7 ust.2 zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 100,00 złotych brutto (słownie: sto złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3;
- b) w wysokości 100,00 złotych brutto (słownie: sto złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji któregokolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 12.

- c) w wysokości 500,00 zł (słownie: pięćset złotych 00/100) za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 2 oraz ust. 4,
- d) w wysokości 0,05% wynagrodzenia brutto dostawy, za każdy przypadek niewywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5, tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym,
- e) w wysokości 20% wynagrodzenia brutto pozostałej do realizacji umowy, w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 123**

Czy w pakiecie 51 poz 1,2 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 124**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 poz. 3 i 4 wymaga leku w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), które zgodnie z Rezolucją CM/Res AP(2011)1 powinno być opakowaniem leku stosowanym w szpitalu w pierwszej kolejności jak również powinno spełniać wszelkie wytyczne pracy zgodnie z definicją systemem bezpiecznego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 125**

Dotyczy §5 ust. 2 umowy Wnosimy o zmianę zapisu umowy, tak aby ilość przedmiotu umowy była zrealizowana minimum na poziomie 50 %. Zamawiający przed ogłoszeniem postępowania ma obowiązek prawidłowo oszacować wartość oraz ilość przedmiotu zamówienia. Skoro Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykorzystania przedmiotu umowy na poziomie 10 %, oznacza to że nie dochowano należytej staranności podczas przygotowywania postępowania, a wymagane ilości poszczególnych produktów leczniczych/wyrobów medycznych są mocno zawyżone.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 126**

Dotyczy § 5 ust. 5 umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 8 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliższej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 127**

Dotyczy §7 ust. 2 p. a umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 50,00 zł brutto za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 128**

Dotyczy §7 ust. 2 p. b umowy - - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 50,00 zł brutto za każdy dzień zwłoki w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 12 ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 129**

Dotyczy §7 ust. 2 p. c umowy - Czy zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 200 zł za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 4? W przypadku dostarczania przedmiotu umowy o niskiej wartości, kara w wysokości 1000 zł jest nieproporcjonalnie wysoka.



**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 130**

Dotyczy §7 ust. 2 p. e umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 10% niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 131**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji §5 ust.1 na następujący:

§5 1. Zamawiający jest uprawniony do zmniejszenia zakresu zamówienia o 30% względem wartości wskazanej w załączniku nr ..... do umowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 132**

Wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych §7 i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

Kary umowne

§7

1. Strony postanawiają, że obowiązującą formę odszkodowania stanowią kary umowne.

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 50,00 złotych brutto (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3;
- b) w wysokości 50,00 złotych brutto (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji któregokolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 12.
- c) w wysokości 100,00 zł (słownie: sto złotych 00/100) za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 2 oraz ust. 4,
- d) w wysokości 0,02% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy za każdy przypadek niewywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5, tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym,
- e) w wysokości 5% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy, w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 133**

Łączna wysokość kar umownych wynikających z niniejszej umowy, do których zapłaty zobowiązany jest Wykonawca nie może przekroczyć 5% ogólnej maksymalnej wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 2 umowy. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, stronie uprawnionej przysługuje roszczenie o zapłatę odszkodowania uzupełniającego do wysokości szkody na zasadach ogólnych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.**

**Pytanie nr 134**

Zadanie 52.

Czy zamawiający w pozycji 3 i 4 Zadanie 52 oczekuje zaoferowania tego samego produktu, ponieważ opis w ww. pozycjach jest taki sam, różnica występuje w ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż oczekuje w tych pozycjach zestawu do zabiegów ciągłych nerkozastępczych zawierający hemofiltr z liniami z błony akrylonitrylowej o powierzchni 1,0 m lub 1,5 m; worek ściekowy z odprowadzeniem dializatu u dołu, zestaw linii tętniczo-żylnych, dren do heparyny z możliwością decyzji długości linii o powierzchni 1,0 m lub 1,5 m zamiennie w ilości sumarycznej z pozycji 3 i 4.**

Zamawiający  
z upoważnienia **DYREKTORA**  
Kierownik Działu Zamówień Publicznych  
**Adam Strzyżewski**