ZP/VII/18/749 Białystok, dnia 04.07.2018 r.

**Wyjaśnienia i modyfikacja SIWZ**

**oraz zmiana terminu składania ofert cz. 2**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków i materiałów medycznych, nr sprawy 51/2018.

Zamawiający Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy
z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ):

**Pytanie nr 1:**

Dotyczy pakietu 340 poz. 1: Czy w Pakiecie nr 340 pozycja 1- Sevofluranum - płyn wziewny a 250 ml z zawartością wody od 0,03% do 0,1% kompatybilny do 32 szt. parowników będących na wyposażeniu szpitala do znieczulenia ogólnego w tym 1 szt. do rezonansu magnetycznego i 3 szt. do pomp do krązenia pozaustrojowego – 900 op., Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym i bezpieczeństwa pacjenta, wymaga dostarczenia w użyczeniu 32 szt. parowników, w tym 1 szt. do rezonansu magnetycznego i 3 szt. do pomp do krążenia pozaustrojowego, do zaoferowanego produktu w ciągu 24 godzin od chwili podpisania umowy przetargowej? Pozwoli to uniknąć zbyt długiego czasu oczekiwania Zamawiającego na  instalację parowników kompatybilnych z zaoferowanym produktem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga dostarczenia i zainstalowania (nieodpłatnie) – w ciągu 96 godzin od chwili podpisania umowy przetargowej – 32 szt. parowników do aparatów do znieczulania znajdujących się na wyposażeniu Szpitala (szczegóły do ustalenia z kierownikiem Kliniki Anestezjologii i Intensywnej Terapii) oraz zapewnienia nieodpłatnego serwisu oraz kalibracji na okres trwania umowy

**Pytanie nr 2:**

Dotyczy pakietu 340 poz. 1: Czy w Pakiecie nr 340 poz. 1 - Sevofluranum - płyn wziewny a 250 ml z zawartością wody od 0,03% do 0,1% kompatybilny do 32 szt. parowników będących na wyposażeniu szpitala do znieczulenia ogólnego w tym 1 szt. do rezonansu magnetycznego i 3 szt. do pomp do krązenia pozaustrojowego – 900 op. – Zamawiający wymaga, aby butelki z płynnym anestetykiem były fabrycznie wyposażone w szczelne urządzenie (adapter) do napełniania parowników tak, aby zbędnym było otwieranie butelek, nakręcanie adapterów do napełniania parownika, powtórne odkręcanie adapterów, zakręcanie butelek po napełnieniu?

Taki system z fabrycznie zamontowanym adapterem do butelki, umożliwiający bezpośrednie napełnienie parownika, gwarantuje szpitalowi:

* Bezpieczeństwo personelu medycznego i pacjenta poprzez zapewnienie szczelności butelki na każdym etapie użytkowania
* Eliminuje niewłaściwe nakręcenie adaptera na butelkę, wyklucza możliwość niekontrolowanego wylania się anestetyku oraz nie naraża personelu bloku operacyjnego na wdychanie oparów Sevofluranu w niekontrolowanym stężeniu, co może mieć miejsce przy manualnym nakręcaniu wielorazowego adaptera.
* Przenosi odpowiedzialność za szczelność połączenia butelki z adapterem na producenta, a nie na personel medyczny Zamawiającego
* Fabrycznie zamontowany na butelce adapter nie wymaga dezynfekcji ( dodatkowy nieujawniony koszt szpitala w przypadku adapterów wielokrotnego użycia ), wyklucza możliwość przenoszenia zakażeń wewnątrzszpitalnych, gdyż po zużyciu zawartości butelki, zostaje on wyrzucony wraz z pustą butelką.
* Jest fabrycznie zamontowany i poddany kontroli jakości.

Czy mając na uwadze standardy wynikające z polityki ISO 9001, będącej częścią Zintegrowanego Systemu Zarządzania Jakością, mającym na celu poprawę warunków i organizacji pracy pracowników, którą wdrożył Państwa Szpital, Zamawiajacy wymaga produtu z fabrycznie zamontowanym na każdej butelce systemem napełniania parownika, który minimalizuje ryzyko skażenia środowiska pracy i narażenia personelu medycznego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga, aby każda butelka była wyposażona w szczelny adapter do napełniania parowników tak, aby zbędne było otwieranie butelek, co zminimalizuje narażenie personelu na ekspansję i ryzyko skażenia środowiska pracy

**Pytanie nr 3:**

Dotyczy pakietu 40: Czy Zamawiający wymaga materiału wiskoelastycznego o właściwościach dyspersyjnych 3% hialuronianu sodu i 4% siarczanu chondroityny o objętości 0,5ml w sterylnej ampułkostrzykawce ze sterylną kaniulą?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 4:**

Dotyczy projektu umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 1 ust. 3 projektu umowy w następującym brzmieniu: *„Ilość Towaru wskazana w Załączniku nr 1 do Umowy, przewidziana do nabycia w okresie obowiązywania Umowy, została określona w sposób przybliżony. Ilość Towaru nabyta przez Zamawiającego w okresie obowiązywania Umowy może być mniejsza, jednakże w każdym przypadku Zamawiający musi zamówić Towary stanowiące 80% wartości umowy i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o jej realizację.”*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 5:**

Dotyczy projektu umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 1 ust. 5 projektu umowy w następującym brzmieniu:
*„W przypadku zaprzestania stosowania niektórych Towarów w jednostkach organizacyjnych Zamawiającego z powodów obiektywnych lub wskazań medycznych, Zamawiający może odstąpić od Umowy w zakresie Towarów, których stosowania zaprzestał w terminie 30 dni, od dnia zaprzestania stosowania tych Towarów, z zastrzeżeniem postanowień ust. 3 powyżej.”*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 6:**

Dotyczy projektu umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 2 ust. 3 projektu umowy w następującym brzmieniu: *„Wykonawca realizuje Zamówienie w terminie:*

1. *Podstawowym w zakresie Pakietu/ów nr …………\*:*
	* 1. *dla leków z importu docelowego: w terminie 7 dni roboczych i dłużej, w godzinach przyjęć towaru w Aptece (7:30-13:00)*
		2. *dla artykułów dopuszczonych do obrotu w Polsce:*
* *w przypadku zamówienia na CITO w zakresie artykułów ratujących życie - w terminie do 24 godz. roboczych, w przypadku pozostałych artykułów na CITO – w terminie 24 godz. roboczych, w godzinach przyjęć towaru w Aptece (7:30 – 13:00);*
* *w przypadku pozostałych dostaw, w terminie do 72 godz. roboczych, w godzinach przyjęć towaru w Aptece (7:30 – 13:00).*
1. *Skróconym w zakresie Pakietu/ów nr …………….\*:*
	* 1. *dla leków z importu docelowego: w terminie poniżej 7 dni roboczych, w godzinach przyjęć towaru w Aptece (7:30 – 13:00)*
		2. *dla artykułów dopuszczonych do obrotu w Polsce:*

*- w przypadku zamówienia na CITO w zakresie artykułów ratujących życie - w terminie do 24 godz. roboczych, w przypadku pozostałych artykułów na CITO – w terminie 24 godz. roboczych, w godzinach przyjęć towaru w Aptece (7:30 – 13:00);*

*- w przypadku pozostałych dostaw, w terminie do 48 godz. roboczych, w godzinach przyjęć towaru w Aptece (7:30 – 13:00).*

*\* zgodnie ze złożona ofert.”*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 7:**

Dotyczy projektu umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 3 ust. 8 projektu umowy w następującym brzmieniu: *„Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy może odmówić przyjęcia poszczególnych elementów dostawy, jeżeli::*

1. *nie będą oryginalnie zapakowane i oznaczone zgodnie z obowiązującymi przepisami,*
2. *opakowanie będzie naruszone;*
3. *dostarczony asortyment nie będzie zgodny z Zamówieniem,*
4. *temperatura podczas transportu będzie nieadekwatna do wymagań przewozu danych Towarów.”*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 8:**

Dotyczy projektu umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 3 ust. 9 projektu umowy w następującym brzmieniu: *„1.uzupełnić stwierdzone przez Zamawiającego braki ilościowe w otrzymanym Towarze w terminie do 48 godzin w dni robocze, a w przypadku dostawy na CITO w terminie 24 godzin w dni robocze,*

*2. rozpatrzenia reklamacji w terminie 5 dni roboczych, a następnie w ciągu kolejnych 48 godzin w dni robocze, dostarczenia Towaru wolnego od wad; w przypadku nieuwzględnienia reklamacji Wykonawca obowiązany jest wyczerpująco uzasadnić swoje stanowisko nie później niż w terminie 3 dni roboczych od dnia przekazania zawiadomienia o nieuwzględnieniu reklamacji.”*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 9:**

Dotyczy projektu umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 3 ust. 11 i 12 projektu umowy w następującym brzmieniu: „11. *W przypadku zwłoki Wykonawcy w dochowaniu terminów, o których mowa w § 2 ust. 3 lub § 3 ust. 9 Zamawiającemu przysługuje prawo dokonania zakupu interwencyjnego, tj. nabycia Towarów objętych Zamówieniem u osoby trzeciej oraz obciążenia Wykonawcy różnicą kosztów wynikającą z ceny określonej w ofercie Wykonawcy i ceny zakupu interwencyjnego oraz kosztami transportu i wyładunku.*

*12. O zamiarze dokonania zakupu interwencyjnego Zamawiający informuje Wykonawcę nie później niż na dzień roboczy przed złożeniem Zamówienia u osoby trzeciej, wliczając zamówienia „na cito”.”*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 10:**

Dotyczy projektu umowy: Zwracam się z prośbą o wykreślenie z § 4 projektu umowy ustępu nr 8.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 11:**

Dotyczy projektu umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 5 ust. 3 pkt 2) projektu umowy w następującym brzmieniu: *„powzięcia wiadomości, że Towar nie spełnia wymogów określonych przez Zamawiającego w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego będącego Przedmiotem Umowy, w tym określone w Umowie;”*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 12:**

Dotyczy projektu umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 5 ust. 4 pkt 1)-4) projektu umowy w następującym brzmieniu: *„Zamawiający może wypowiedzieć Umowę ze skutkiem natychmiastowym, w przypadku:*

* 1. *dwukrotnego przekroczenia przez Wykonawcę jakiegokolwiek terminu określonego w Umowie o więcej niż 5 dni roboczych;*
	2. *popadnięcia w zwłokę z realizacją 3 kolejnych Zamówień;*
	3. *trzykrotnej realizacji dostawy niezgodnej z Zamówieniem pod względem asortymentu, jakości lub ilości;*
	4. *innego rażącego naruszenia istotnych postanowień Umowy, jeżeli Wykonawca wezwany do usunięcia skutków naruszenia i zaprzestania naruszeń, nie zadośćuczynił żądaniu w terminie 7 dni roboczych;*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 13:**

Dotyczy projektu umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 6 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: *„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:*

1. *0,2 % Wartości netto dostawy za każdy dzień zwłoki w  należytej realizacji Zamówienia, ale nie więcej niż 5% tej wartości;*
2. *0,2 % Wartości netto dostawy (ale nie więcej niż 5% tej wartości) za każdy dzień zwłoki w:*
	1. *dostarczeniu brakujących Towarów,*
	2. *rozpatrzeniu reklamacji Towaru,*
	3. *dostarczeniu Towarów wolnych od wad po rozpatrzeniu reklamacji;*
3. 10 % Wartości netto niezrealizowanej części Umowy jeżeli Wykonawca uchybi § 9 ust. 12;
4. *10 % wartości netto niezrealizowanej części Umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od Umowy lub ją wypowie ze skutkiem natychmiastowym z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy;*
5. *10 % wartości netto niezrealizowanej części Umowy, jeżeli Wykonawca wypowie Umowę lub od niej odstąpi z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy.”*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 14:**

Dotyczy projektu umowy: Zwracam się z prośbą o wykreślenie z § 9 ust. 1 projektu umowy punktu nr 2;

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 15:**

Dotyczy pakietu 30: W związku ze zmianami w CHPL, czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 30: pozycja 1 standaryzowany jad owadów błonkoskrzydłych osa do leczenia początkowego i podtrzymującego (testy skórne i immunoterapia swoista) 6 fiol 120 VU (Venom Units) + 6 fiol. rozp. 1,2 ml?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 16:**

Dotyczy pakietu 358 poz. 1:Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii  mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 17:**

Dotyczy pakietu 359 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 15cm x 15cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii  mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 18:**

Dotyczy pakietu 358 poz. 3:Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 10cm x 20cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii  mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 19:**

Dotyczy pakietu 359 poz. 1:Czy Zamawiający dopuści do postępowania  opatrunek absorpcyjny (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii  mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 20:**

Dotyczy pakietu 359 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do postępowania  opatrunek absorpcyjny (rozmiar 10cm x 20cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii  mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 21:**

Dotyczy pakietu 358 poz. 1-3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 - 3 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 22:**

Dotyczy treści wzoru umowy: § 2 ust. 1:Czy Zamawiający dopuści składanie zamówień na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 20?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 23:**

Dotyczy treści wzoru umowy: § 3 ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z umowy zapisów § 3 ust. 3 nakładającego na Wykonawcę obowiązek umieszczania na fakturach numeru umowy przetargowej?

*Uzasadnienie:*

*Wymóg umieszczania na fakturach dodatkowych informacji takich jak: numer umowy przetargowej, numer zamówienia/zamówień nie jest dostępny w ramach standardowych programów fakturujących. System księgowy Wykonawcy nie pozwala na umieszczanie na fakturach dowolnych treści.*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 24:**

Dotyczy treści wzoru umowy: § 3 ust. 9: Czy w przypadku stwierdzenia braków ilościowych Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu ich uzupełnienia w przypadku dostawy na CITO do,,24 godzin” od chwili otrzymania powiadomienia dla asortymentu zawartego w zadaniu nr 20 i 88?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 25:**

Dotyczy treści wzoru umowy: § 6 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie§ 6 ust.1 nowego brzmienia:

1. *,, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości:*
2. *0,1 % Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia w należytej realizacji dostawy zamówionego Towaru;*
3. *0,1 % Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia w:*
	1. *dostarczeniu brakujących Towarów,*
	2. *rozpatrzeniu reklamacji,*
	3. *dostarczeniu Towarów wolnych od wad po rozpatrzeniu reklamacji;*
4. *5 % Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1 jeżeli Wykonawca uchybi § 9 ust. 12;*
5. *5 % Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1 jeżeli Zamawiający odstąpi od Umowy lub ja wypowie ze skutkiem natychmiastowym z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy;*
6. *5 % Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1 jeżeli Wykonawca wypowie Umowę lub od niej odstąpi z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy.” ?*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 26:**

Dotyczy formalności jakie powinny zostać dopełnione w celu zawarcia umowy: Czy w sytuacji gdy, siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się w poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 27:**

Dotyczy pakietu 174 poz. 1, 2, 3: Czy Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 28:**

Dotyczy pakietu 174 poz. 1, 2, 3: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 29:**

Dotyczy pakietu 174 poz. 1, 2, 3: Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 30:**

Dotyczy pakietu 174 poz. 1, 2, 3: Czy Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 31:**

Dotyczy pakietu 174 poz. 1, 2, 3: Czy Zamawiający wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 32:**

Dotyczy pakietu 340 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny Sevoflurane Baxter 250 ml (zawartość wody poniżej 0,03%) wraz z użyczonymi parownikami.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza ww. produkt, pod warunkiem spełnienia warunków:

* każda butelka musi być wyposażona w szczelny adapter do napełniania parowników tak, aby zbędne było otwieranie butelek, co zminimalizuje narażenie personelu na ekspansję i ryzyko skażenia środowiska pracy
* zamawiający wymaga dostarczenia i zainstalowania (nieodpłatnie) – w ciągu 96 godzin od chwili podpisania umowy przetargowej – 32 szt. parowników do aparatów do znieczulania znajdujących się na wyposażeniu Szpitala (szczegóły do ustalenia z kierownikiem Kliniki Anestezjologii i Intensywnej Terapii) oraz zapewnienia nieodpłatnego serwisu oraz kalibracji na okres trwania umowy

**Pytanie nr 33:**

Dotyczy pakietu 56 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga użyczenia parowników? W przypadku odpowiedzi pozytywnej niezbędne będzie podpisanie umowy użyczenia/dzierżawy parowników. Prosimy o podanie ilości parowników.

**Odpowiedź:**

Tak. 12 sztuk.

**Pytanie nr 34:**

Dotyczy pakietu 53 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści: Trójkomorowy worek do żywienia pozajelitowego, przeznaczony do żyły obwodowej, zawierający aminokwasy 44 g, glukozę 160 g oraz emulsję tłuszczową bedącą mieszaniną oczyszczonego oleju z oliwek  (ok.80%) i oczyszczonego oleju sojowego (ok.20%), objętość 2000 ml ?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 35:**

Dotyczy pakietu 203 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści: Zestaw dwóch roztworów: aminokwasów z elektrolitami i glukozy z wapniem do sporządzania wlewu dożylnego: OBWODOWY, objętość 1000ml, 3,30 g izoleucyny, 4,02 g leucyny, 3,19 g lizyny, 2,20 g metioniny, 3,08 g fenyloalaniny

Osmolarność 845 mOsm/l, Wartość energetyczna 410 kcal ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 36:**

Dotyczy pakietu 28 poz. 1, 2: Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym mieszaniny oczyszczonego oleju z oliwek (ok. 80%) i oczyszczonego oleju sojowego (ok. 20%) –Clinoleic 20% w opakowaniu worek. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 37:**

Dotyczy pakietu 246 poz. 1: Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 38:**

Dotyczy pakietu 247 poz. 1: Czy Zamawiający dopuszcza opakowania ampułka 10ml x 10 szt.?

**Odpowiedź:**

Nie. Jednocześnie Zamawiający precyzuje, że w ww. pozycji wymaga preparatu o następującym składzie:

**1 ml koncentratu zawiera:**

Substancje czynne

* chromu(III) chlorek sześciowodny 5,33 μg
* miedzi(II) chlorek dwuwodny 0,34 mg
* żelaza(III) chlorek sześciowodny 0,54 mg
* manganu(II) chlorek czterowodny 99,0 μg
* potasu jodek 16,6 μg
* sodu fluorek 0,21 mg
* sodu molibdenian dwuwodny 4,85 μg
* sodu selenin bezwodny 6,90 μg
* cynku(II) chlorek 1,36 mg

**Pytanie nr 39:**

Dotyczy pakietu 109 poz. 17, 18, 19: Czy Zamawiający na zaoferowanie leku odpowiednio Benalapril 5mg, Benalapril 10mg, Benalapril 20mg w opakowaniach x 30 tabl. I przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 40:**

Dotyczy pakietu 107 poz. 10: Czy Zamawiający miał na myśli Lioton 1000 żel x 30 g w ilości 150 op.? Lioton 1000 jest w opakowaniach 30g, 50g, 100g.

**Odpowiedź:**

Zamawiający miał na myśli opakowanie 30 g.

**Pytanie nr 41:**

Dotyczy pakietu 143 poz. 9 i 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odpowiednio leku Trifas cor i Trifas 10mg? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 42:**

Dotyczy pakietu 159 poz. 17: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Lioton 1000\*30g? W jaki sposób przeliczyć ilość opakowań?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 43:**

Dotyczy pakietu 275 poz. 9: Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie leku Espumisan 40mg\*100kaps? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 44:**

Dotyczy pakietu 319 poz. 48: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Dicloberl Retard 100mg w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 45:**

Dotyczy pakietu 340: Czy Zamawiający dopuści produkt Sojourn (Sewofluran 100%) w butelce z nakrętką pozwalającą na zastosowanie wszystkich rodzajów adapterów (konektor wielokrotnego użytku nakręcony na butelkę stanowi szczelny, bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne napełnienie parowników).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza preparatu Sojourn, ponieważ w Charakterystyce Produktu Leczniczego tego produktu istnieje zapis: *„Należy używać tylko butelki bez ostrego zapachu płynu”*. Wskazuje to na konieczność organoleptycznej, niestandaryzowanej metody weryfikacji przydatności preparatu medycznego, co może narazić zdrowie personelu medycznego i nie jest zgodne z europejskimi normami jakości.

**Pytanie nr 46:**

Prosimy Zamawiającego o wyodrębnienie:



I wydzielenie do oddzielnego Pakietu. Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na te preparaty.

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 47:**

Dotyczy pakietu 305: W imieniu Wykonawcy, zwracam się z zapytaniem, czy Zamawiający wyłączy z Pakietu 305: pozycję 1 (Wchłanialny miejscowy hemostatyczny opatrunek chirurgiczny złożony z: Fibrynogenu Ludzkiego (5,5 mg/cm²), Trombiny Ludzkiej (2,0 j.m./cm²), Kolagenu Końskiego, Ryboflawiny, Albuminy Ludzkiej, Sodu chlorku, Sodu Cytrynianu, L-argininy chlorowodorku np. TACHOSIL 2,5 x 3,0 x 0,5cm - 250 szt.), wraz z utworzeniem osobnego pakietu, który będzie zawierał w/w pozycje?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 49:**

Dotyczy pakietu 319 poz. 3: Z uwagi na dopuszczenie przez Zamawiającego rozwiązań równoważnych względem Alantanu, który w swoim składzie obecnie nie zawiera kwasu borowego – a takowy widnieje w SIWZ, prosimy
o dopuszczenie przez Zamawiającego produktu równoważnego ZinoDr. Zasypka.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. produkt pod warunkiem, że będzie zawierał w swoim składzie: talc, solanum tuberosum starch, zink oxide, allantoin.

**Pytanie nr 50:**

Dotyczy pakietu 272: Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 51:**

Dotyczy pakietu 272: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 52:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów: **t**abletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki i odwrotnie, natomiast nie wyraża zgody na zmianę fiolek i ampułek na ampułko-strzykawki i odwrotnie.

**Pytanie nr 53:**

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

**Odpowiedź:**

Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania z zachowaniem ogólnej ilości leku podanej przez Zamawiającego oraz wymaganych dawek. W takim przypadku wymagane ilości należy przeliczyć w taki sposób, aby ogólna ilość leku była nie mniejsza niż podana w SIWZ, a zaoferowana ilość opakowań była liczbą całkowitą (zaokrąglić w górę do pełnych opakowań), tj.: należy przeliczyć wymaganą ilość wg. wzoru: wymagana ilość opakowań x wymagana ilość sztuk w opakowaniu, i następnie podzielić przez zmienioną ilość sztuk zawartą w oferowanym opakowaniu, zaokrąglając ilość opakowań w górę (do pełnego opakowania).

**Pytanie nr 54:**

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; 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)?

**Odpowiedź:**

Odpowiedź jak wyżej.

**Pytanie nr 55:**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o zaprzestaniu produkcji. Zamawiający informuje, iż w przypadku posiadania informacji o zaprzestaniu produkcji konkretnego produktu przed upływem terminu składania ofert, należy zwrócić się do Zamawiającego z zapytaniem o drogę postępowania, jaką należy zastosować – ze wskazaniem konkretnej pozycji. Wykonawca nie może także samodzielnie wykreślić żadnej pozycji.

**Pytanie nr 56:**

Dotyczy pakietu 243: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby; zawartość aminokwasów 80,00 g/l; azot 12,90 g/l; wartość energetyczna całkowita 1340 l = 320 kcal/l; osmolarność teoretyczna 770 mOsm/l?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 57:**

Dotyczy pakietu 338: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka dwukomorowego Aminomix 1 Novum zawierającego roztwór aminokwasów oraz glukozę z elektrolitami i fosforanami? Skład w zmieszanym roztworze 1000 ml:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Substancje czynne** | **Roztwór aminokwasów****500 ml** | **Roztwór węglowodanów****500 ml** | **Gotowy roztwór po zmieszaniu****1000 ml** |
| izoleucyna | 2,50 g |  | 2,50 g |
| leucyna | 3,70 g |  | 3,70 g |
| lizyny chlorowodorekco odpowiada lizynie |  4,125 g 3,30 g  |  |  4,125 g 3,30 g |
| metionina | 2,15 g |  | 2,15 g |
| fenyloalanina | 2,55 g |  | 2,55 g |
| treonina | 2,20 g |  | 2,20 g |
| tryptofan | 1,00 g |  | 1,00 g |
| walina | 3,10 g |  | 3,10 g |
| arginina | 6,00 g |  | 6,00 g |
| histydyna | 1,50 g |  | 1,50 g |
| glicyna | 5,50 g |  | 5,50 g |
| seryna | 3,25 g |  | 3,25 g |
| tyrozyna | 0,20 g |  | 0,20 g |
| tauryna | 0,50 g |  | 0,50 g |
| alanina  | 7,00 g |  | 7,00 g |
| prolina  | 5,60 g |  | 5,60 g |
| sodu glicerofosforan uwodniony  | 4,59 g |  | 4,59 g |
| kwas octowy lodowaty | 4,50 g |  | 4,50 g |
| potasu wodorotlenek | 1,981 g |  | 1,981 g |
| kwas solny 25% | 1,47 ml |  | 1,47 ml |
| glukoza jednowodna co odpowiada glukozie bezwodnej  |  | 220,00 g200,00 g | 220,00 g200,00 g |
| sodu chlorek |  | 1,169 g | 1,169 g |
| wapnia chlorek dwuwodny |  | 0,294 g | 0,294 g |
| magnezu chlorek sześciowodny |  | 0,61 g | 0,61 g |
| cynku chlorek |  | 0,00545 g | 0,00545 g |

**Elektrolity:**Na+ 50 mmol/l
K+ 30 mmol/l
Ca++ 2 mmol/l
Mg++  3 mmol/l
Zn++ 0,04 mmol/l
Cl- 64 mmol/l
octan-  75 mmol/l
glicerofosforan-  15 mmol/l

|  |  |
| --- | --- |
| aminokwasy ogółemzawartość azotu ogółemwartość energetyczna pozabiałkowa wartość energetyczna całkowitaosmolalnośćosmolarnośćzdolność zobojętniania (po zmieszaniu)pH (po zmieszaniu) | 50 g8 g800 kcal1000 kcal1826-2018 mOsm/kg wody1779 mOsm/l18,0-33,0 mmol NaOH/l5,5-6,0 |

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 58:**

Dotyczy pakietu 145 poz. 1: Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści preparat odżywczy w płynie do podaży przez zgłębnik a’ 500 ml, dieta oparta na pełnowartościowym białku mleka zbudowanym z białka kazeinowego, wolna od laktozy, bezresztkowa, hiperkaloryczna – kompatybilna ze sprzętem do pompy wymienionej przez Zamawiającego? Wyrażenie zgody na dopuszczenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 59:**

Dotyczy pakietu 145 poz. 2: Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści preparat specjalnego przeznaczenia żywieniowego kompletny pod względem odżywczym o kaloryczności 1 kcal/1 ml, bogatobiałkowy (5,5g/100ml), również zawierający białko kazeinowe, zawierający łatwiejsze w trawieniu i szybko wchłanialne tłuszcze MCT (tłuszcz ogółem 3,3g/100ml), bezresztkowy, o osmolarności poniżej 300mOsm/l, opakowanie 500 ml, po odpowiednim przeliczeniu na 1000 ml – kompatybilne ze sprzętem do pompy wymienionej przez Zamawiającego? Wyrażenie zgody na dopuszczenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 60:**

Dotyczy pakietu 145 poz. 3: Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści dietę doustną płynną, kompletną pod względem odżywczym, hiperkaloryczną 1,5kcal/ml, opartą wyłącznie na białkach mleka, zawierającą 5,6 g białka/100 ml, bezglutenową, wolną od laktozy, zawierającą wyłącznie tłuszcze LCT, dostępną w różnych smakach, opakowanie 200 ml? Wyrażenie zgody na dopuszczenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 61:**

Dotyczy pakietu 145 poz. 4: Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści dietę kompletną wysokobiałkową, zawierającą mieszaninę błonnika (kilka rodzajów), nie zawierającą laktozy, bezglutenową. Wartości odżywcze w 100 ml: Energia 630/150 kJ/kcal, białko 7.5g, tłuszcz 7.0g, kwasy nienasycone 0.8g, jednonienasycone 3.68g, wielonienasycone 1.5g, kwas dokozaheksaenowy i eikozaheksaenowy 23 mg, osmolarność 450 mOsmol/l? Wyrażenie zgody na dopuszczenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza ww. preparat. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wydziela poz. 4 z Pakietu nr 145, **tworząc w ten sposób osobny pakiet nr 364.**

**PAKIET NR 364**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa produktu** | **Nazwa oferowanego przez Wykonawcę produktu, wytwórca** | **Ilość i jednostka miary** | **Cena jednostkowa brutto w zł** | **Stawka VAT w %** | **Wartość brutto w zł** | **Kod****EAN** |
| 1. | Dieta kompletna wysokobiałkowa. MF6TM - zawiera mieszaninę 6 rodzajów błonnika, nie zawiera laktozy, bezglutenowa. Wartości odżywcze w 100 ml: Energia 625/150 kJ/kcal, białko 7.7g, tłuszcz 7.7g, kwasy nienasycone 0.8g, jednonienasycone 4.6g, wielonienasycone 2.3g, kwas dokozaheksaenowy 20 mg, kwas eikozapentaenowy 29.9 mg, osmolarność 395 mOsmol/lnp. NUTRISON DIASON ENERGY HP 1000 ml (worek)  |  | 1 200 szt. |  |  |  |  |

Wartość netto Pakietu nr 364 wynosi:.............................. zł, słownie złotych:...............................................................................

Wartość brutto Pakietu nr 364 wynosi:.............................. zł, słownie złotych:..............................................................................

Do pakietu nr 364 mają zastosowanie zapisy takie jak dla Pakietu nr 145 (min.: termin dostawy, kryteria oceny ofert, zapisy umowy).

Zamawiający dodaje także wiersz w formularzu ofertowym (Załącznik nr 2 do SIWZ):

*„1.364. Realizację dostawy będącej* ***Pakietem nr 364*** *za łączną wartość brutto: .........................zł, słownie: .................................................................................................................................. zł, zgodnie z formularzem cenowym, stanowiącym integralną część niniejszej oferty\*.”*

Ulegają zmianie zapisy dotyczące wysokości wadium w zakresie Pakietu nr 145 i 364 (**ROZDZIAŁ X SIWZ)**. Zapisy dotychczasowe zastępuje się następującymi:

Pakiet nr 145 – 400,00 PLN

Pakiet nr 364 – 600,00 PLN

**Pytanie nr 62:**

Dotyczy pakietu 146 poz. 1: Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści preparat odżywczy w płynie. Dieta oligomeryczna, normokaloryczna, bezsmakowa, bezresztkowa, oparta wyłącznie na hydrolizacie serwatki, o zawartości białka 4,5g/100ml, worek a’ 1000 ml?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie dopuszcza ww. preparatu. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wydziela poz. 1 z Pakietu nr 146, **tworząc w ten sposób osobny pakiet nr 365.**

**PAKIET NR 365**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa produktu** | **Nazwa oferowanego przez Wykonawcę produktu, wytwórca** | **Ilość i jednostka miary** | **Cena jednostkowa brutto w zł** | **Stawka VAT w %** | **Wartość brutto w zł** | **Kod****EAN** |
| 1. | Preparat odżywczy w płynie. Dieta oligomeryczna, niskokaloryczna, bezsmakowa, bezresztkowa oparta wyłącznie na hydrolizie serwatki o zawartości białka 4g/100ml, worek a’1000 mlnp. NUTRISON ADVANCED PEPTISORB 1000ml |  | 500 szt. |  |  |  |  |

Wartość netto Pakietu nr 365 wynosi:.............................. zł, słownie złotych:...............................................................................

Wartość brutto Pakietu nr 365 wynosi:.............................. zł, słownie złotych:..............................................................................

Do pakietu nr 365 mają zastosowanie zapisy takie jak dla Pakietu nr 146 (min.: termin dostawy, kryteria oceny ofert, zapisy umowy).

Zamawiający dodaje także wiersz w formularzu ofertowym (Załącznik nr 2 do SIWZ):

*„1.365. Realizację dostawy będącej* ***Pakietem nr 365*** *za łączną wartość brutto: .........................zł, słownie: .................................................................................................................................. zł, zgodnie z formularzem cenowym, stanowiącym integralną część niniejszej oferty\*.”*

Ulegają zmianie zapisy dotyczące wysokości wadium w zakresie Pakietu nr 146 i 365 (**ROZDZIAŁ X SIWZ)**. Zapisy dotychczasowe zastępuje się następującymi:

Pakiet nr 146 – 100,00 PLN

Pakiet nr 365 – 100,00 PLN

**Pytanie nr 63:**

Dotyczy pakietu 146 poz. 2: Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści dietę do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego, wspomagającą leczenie ran, kompletną pod względem odżywczym, bogatoresztkową, o zawartości białka 6g/100ml w tym zawierającą argininę, bezglutenową, wolną od laktozy o poj. 1000 ml. Opakowanie miękkie typu pack?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 64:**

Dotyczy pakietu 317 poz. 1: Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści diety łatwowchłanialnej, normokalorycznej, bezresztkowej, klinicznie wolnej od laktozy, której źródło węglowodanów stanowią maltodekstryny, peptydowa 4,5 g białka /100ml z serwatki (peptydowa), obniżona zawartość tłuszczu 2,8g/100 ml (tłuszcz obecny w postaci oleju roślinnego, oleju rybnego i średniołańcuchowych trójglicerydów-MCT) o osmolarności 300 mosmol/l co zmniejsza znacząco ryzyko powikłań w postaci biegunki, o poj. 500 ml? Wyrażenie zgody na dopuszczenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie dopuszcza ww. preparatu. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wydziela poz. 1 i 5 z Pakietu nr 317, **tworząc w ten sposób 2 dodatkowe pakiety nr 366 i 367.**

**PAKIET NR 366**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa produktu** | **Nazwa oferowanego przez Wykonawcę produktu, wytwórca** | **Ilość i jednostka miary** | **Cena jednostkowa brutto w zł** | **Stawka VAT w %** | **Wartość brutto w zł** | **Kod****EAN** |
| 1. | Dieta łatwowchłanialna, normokaloryczna, bezresztkowa, klinicznie wolna od laktozy, której źródło węglowodanów stanowią maltodekstryny, peptydowa 4 g białka /100ml z serwatki (mieszniana wolnych aminokwasów i krótkołańcuchowych peptydów), niskotłuszczowa do 2g/100 ml (tłuszcz obecny w postaci oleju roślinnego i średniołańcuchowych trójglicerydów -MCT ) o osmolarności 455 mosmol/l **o poj. 500 ml**  np. NUTRISON ADVANCED PEPTISORB  |  | 4 700 fl. |  |  |  |  |

**PAKIET NR 367**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa produktu** | **Nazwa oferowanego przez Wykonawcę produktu, wytwórca** | **Ilość i jednostka miary** | **Cena jednostkowa brutto w zł** | **Stawka VAT w %** | **Wartość brutto w zł** | **Kod****EAN** |
| 1. | Dieta wysokobiałkowa 7.5 g białka /100 ml w oparciu o kazeinę i soję z glutaminą minimum 1.5g/100 ml, hiperkaloryczna (1.28 kcal/ml), bogatoresztkowa, klinicznie wolna od laktozy w opakowaniu miękkim typu **worek 500 ml** kompatybilnym z zestawami Flocare np. NUTRISON ADVANCED PROTISON  |  | 2 400 fl. |  |  |  |  |

Do pakietów nr 366, 367 mają zastosowanie zapisy takie jak dla Pakietu nr 317 (min.: termin dostawy, kryteria oceny ofert, zapisy umowy).

Zamawiający dodaje także wiersz w formularzu ofertowym (Załącznik nr 2 do SIWZ):

*„1.366. Realizację dostawy będącej* ***Pakietem nr 366*** *za łączną wartość brutto: .........................zł, słownie: .................................................................................................................................. zł, zgodnie z formularzem cenowym, stanowiącym integralną część niniejszej oferty\*.”*

*„1.367. Realizację dostawy będącej* ***Pakietem nr 367*** *za łączną wartość brutto: .........................zł, słownie: .................................................................................................................................. zł, zgodnie z formularzem cenowym, stanowiącym integralną część niniejszej oferty\*.”*

Ulegają zmianie zapisy dotyczące wysokości wadium w zakresie Pakietów nr 317, 366, 367 (**ROZDZIAŁ X SIWZ)**. Zapisy dotychczasowe zastępuje się następującymi:

Pakiet nr 317 – 500,00 PLN

Pakiet nr 366 – 600,00 PLN

Pakiet nr 367 – 400,00 PLN

**Pytanie nr 65:**

Dotyczy pakietu 317 poz. 2: Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści diety kompletnej, normokalorycznej, bezresztkowej, bezsmakowej, opartej na mieszaninie białek (białko mleka, białko sojowe) (3,8g/100ml), zawartość EPA/DHA 0.3g/1000 ml, zawierającej tłuszcze LCT, w tym olej rybny wykazujący właściwości przeciwzapalne oraz karotenoidy naturalnego pochodzenia, o osmolarności 220 mOsm/l co zmniejsza znacząco ryzyko powikłań w postaci biegunki o poj. 500 ml? Wyrażenie zgody na dopuszczenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 66:**

Dotyczy pakietu 317 poz. 3: Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści diety kompletnej, normokalorycznej, bogatoresztkowej (kilka rodzajów błonnika, również źródło błonnika rozpuszczalnego i nierozpuszczalnego), bezsmakowej, opartej na mieszaninie białek (białko mleka, białko sojowe) (3,8 g/100 ml), zawartość EPA/DHA 0.3g/1000 ml, zawierającej tłuszcze LCT, w tym olej rybny wykazujący działanie przeciwzapalne i karotenoidy naturalnego pochodzenia, o osmolarności 285 mOsm/l o poj. 500 ml? Wyrażenie zgody na dopuszczenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 67:**

Dotyczy pakietu 317 poz. 4: Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści dietę normalizująca glikemię, o niskim indeksie glikemicznym, kompletną, normokaloryczną (nie mniej niż 1kcal/1ml, bogatoresztkową (kilka rodzajów błonnika, źródło błonnika rozpuszczalnego i nierozpuszczalnego), opartą na białku mleka o wysokiej wartości odżywczej, z glutaminą 0.41 g, z olejem rybny z EPA i DHA, wysoką zawartością MUFA, ze zwiększoną ilością witaminy E, selenu i chromu o osmolarności 345 mOsmol/l w opakowaniu miękkim kompatybilnym z zestawami wymienionymi przez Zamawiającego, o poj. 1000 ml? Wyrażenie zgody na dopuszczenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 68:**

Dotyczy pakietu 317 poz. 5: Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści specjalistyczną dietę wysokobiałkową, powyżej 7.5 g białka /100 ml w oparciu o hydrolizat serwatki, z glutaminą 0.91g/100 ml oraz 3g EPA i DHA z oleju rybnego, ze zwiększoną zawartością przeciwutleniaczy, 1.2 kcal/ml, zawierająca błonnik pokarmowy (0,64g/100ml), klinicznie wolną od glutenu i laktozy, o niskim indeksie glikemicznym, z dodatkiem MCT dla lepszego trawienia i wchłaniania, w opakowaniu miękkim typu worek 500 ml kompatybilnym z zestawami wymienionymi przez Zamawiającego? Wyrażenie zgody na dopuszczenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający informuje, iż wydzielił poz. 5 do osobnego Pakietu (Patrz odp. na **pytanie nr 64).**

**Pytanie nr 69:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 6 ustępu 1 umowy i ustanowi karę w wysokości 0,2% wartości niedostarczonego zamówienia za każdy dzień opóźnienia. W przypadku zamówień o niskiej wartości kara naliczana od całkowitej wartości umowy jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 70:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 6 ustępu 2 umowy i ustanowi karę w wysokości 0,2% wartości a) brakujących towarów, b) zareklamowanych towarów, c) dostarczonych towarów wolnych od wad po rozpatrzeniu reklamacji ? Kara naliczana od całkowitej wartości umowy jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 71:**

Dotyczy § 6 ustęp 3-5 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 72:**

Dotyczy § 3 ustęp 4 umowy: W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 73:**

Dotyczy projektu umowy § 6 pkt 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w § 6 pkt. 1 wzoru umowy fragmentu o treści następującej:

*„Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości:*

1. *0,2 % Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia w należytej realizacji dostawy zamówionego Towaru;*
2. *0,2 % Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia w:*
	1. *dostarczeniu brakujących Towarów,*
	2. *rozpatrzeniu reklamacji,*
	3. *dostarczeniu Towarów wolnych od wad po rozpatrzeniu reklamacji;*
3. *10 % Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1 jeżeli Wykonawca uchybi § 9 ust. 12;*
4. *10 % Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1 jeżeli Zamawiający odstąpi od Umowy lub ja wypowie ze skutkiem natychmiastowym z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy;*
5. *10 % Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1 jeżeli Wykonawca wypowie Umowę lub od niej odstąpi z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy.”*

na następującą:

*„Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości:*

1. *0,2 % wartości brutto* *partii produktów leczniczych dostarczanej na podstawie jednostkowego zamówienia za każdy dzień opóźnienia w należytej realizacji dostawy zamówionego Towaru;*
2. *0,2 % wartości brutto partii produktów leczniczych dostarczanej na podstawie jednostkowego zamówienia za każdy dzień opóźnienia w:*
	1. *dostarczeniu brakujących Towarów,*
	2. *rozpatrzeniu reklamacji,*
	3. *dostarczeniu Towarów wolnych od wad po rozpatrzeniu reklamacji;*
3. *10 % Wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, jeżeli Wykonawca uchybi § 9 ust. 12;*
4. *10 % Wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od Umowy lub ja wypowie ze skutkiem natychmiastowym z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy;*
5. *10 % Wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, jeżeli Wykonawca wypowie Umowę lub od niej odstąpi z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy.”*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 74:**

Dotyczy pakietu 30 poz.1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie „Standaryzowany jad owadów błonkoskrzydłych osa do leczenia początkowego i podtrzymującego (testy skórne i immunoterapia swoista) 6 fiol 120 mcg + 6 fiol. rozp. 1,2 ml np. Venomenthal Osa” na zaoferowanie tej samej całkowitej ilości fiolek z rozpuszczalnikiem po 5 ml, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 75:**

Dotyczy pakietu 30 poz.2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie „Standaryzowany jad owadów błonkoskrzydłych pszczoła do leczenia początkowego i podtrzymującego (testy skórne i immunoterapia swoista) 6 fiol 120 mcg + 6 fiol. rozp. 1,2 ml, np. Venomenthal Pszczoła” na zaoferowanie tej samej całkowitej ilości fiolek z rozpuszczalnikiem po 5 ml, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 76:**

Dotyczy pakietu 30 poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozpuszczalnika w opakowaniu po 5ml?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 77:**

Dotyczy wzoru umowy: Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:

*„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”*

Z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego. Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy. Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów spełniających wymogi równoważności.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 78:**

Dotyczy pakietu 116 poz. 40: Czy Zamawiający dopuści wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzą wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 79:**

Dotyczy pakietu 205 poz. 1: Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby poniższy preparat posiadał opakowanie z dwoma sterylnymi portami oraz samouszczelniającą się membraną?

- Linezolid 2 mg/ml a’ 300 ml x 10 worków.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 80:**

Dotyczy pakietu 206 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 6 godzin (potwierdzoną wpisem do karty charakterystyki produktu)? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. (Doxorubicinum)

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 81:**

Dotyczy pakietu 206 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu)? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

(Doxorubicinum)

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 82:**

Dotyczy pakietu 238 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, by poniższy preparat posiadał opakowanie w formie blistra jednodawkowego, którego stabilność równa się okresowi ważności leku, czyli do 2 lat? Stabilność preparatu w blistrze pozwala na maksymalne wykorzystanie terminu ważności leku, m.in. u pacjentów cierpiących na zaburzenie czynności nerek, którzy przyjmują jedną tabletkę preparatu na 1 do 4 dni, u pacjentów poddawanych hemiodalizie, którzy mogą przyjmować jedną tabletkę preparatu co 7 dni. Blistry zapewnią  Zamawiającemu ekonomiczną pracę na oddziale i poza nim, ponadto chronią tabletki przed ocieraniem się o siebie, co w konwekwencji mogłoby prowadzić do ich wykruszania i ryzyka podania nieodpowiedniej dawki preparatu (Tenofovir 245 mg x 30 tabl.)

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 83:**

Dotyczy pakietu 274 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu po rekonstytucji zachowuje trwałość chemiczną i fizyczną przez minimum 36 godzin w temperaturze od 2°C do 8°C? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. (Pemetrexed)

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 84:**

Dotyczy pakietu 274 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi min. 36 godzin w temperaturze poniżej 25°C (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu)? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje (Pemetrexed)

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 85:**

Dotyczy pakietu 276 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu)? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje (Etoposide)

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 86:**

Dotyczy pakietu 308: Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 godziny (potwierdzoną wpisem do karty charakterystyki produktu) ? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

(Cisplatin)

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 87:**

Dotyczy pakietu 25 poz. 2: Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 4 godziny (potwierdzoną wpisem do karty charakterystyki produktu)? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

(Carboplatin)

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 88:**

Dotyczy pakietu poz. 25 poz. 2: Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) ? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje (Carboplatin)

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 89:**

Dotyczy pakietu 215: Czy Zamawiający oczekuje dostarczenia medycznego tlenku azotu 800 ppm wraz z urządzeniami/ urządzeniem do jego podawania? W przypadku odpowiedzi twierdzącej prosimy o określenie oczekiwanych liczby urządzeń?

**Odpowiedź:**

Tak, 3 szt.

**Pytanie nr 90:**

Dotyczy pakietu 215: Czy w przypadku gdy Zamawiający będzie oczekiwał zaoferowania wraz z tlenkiem azotu 800 ppm urządzenia do jego podawania, to z uwagi na bezpieczeństwo prowadzonej terapii, urządzenie do podawania medycznego tlenku azotu , ma być wyposażone w czujnik rozpoznający datę ważności i stężenie gazu w butli podłączonej do aparatu? Czy przypadku odpowiedzi twierdzącej, Zamawiający oczekuje potwierdzenia tego faktu w dostarczonej razem z oferta instrukcji technicznej urządzenia ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 91:**

Dotyczy pakietu 215: Czy w przypadku gdy Zamawiający będzie oczekiwał zaoferowania wraz z tlenkiem azotu 800 ppm urządzenia do jego podawania, to ma ono posiadać możliwość monitorowania następujących parametrów: O2, NO, NO2?
**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 92:**

Dotyczy pakietu 41 poz. 1:Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o stężeniu lactulosum 10,05g/15ml (tj. produktu Duphalac 667mg/ml) w opakowaniu 150ml?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 93:**

Dotyczy pakietu 41 poz. 2: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o stężeniu lactulosum 10,05g/15ml (tj. produktu Duphalac 667mg/ml) w opakowaniu 500ml?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 94:**

Dotyczy pakietu 319 poz. 41: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o stężeniu lactulosum 3,33g/5ml (tj. produktu Duphalac 667mg/ml) w opakowaniu 150ml?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 95:**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na Pakiety nr 212 –„Worki żywieniowe z przewodami” oraz Pakiet nr 357 – „Opatrunki”, które są wyrobem medycznym, a nie lekiem, nie będzie wymagał od Wykonawcy złożenia koncesji.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 96:**

Dotyczy wzoru umowy § 6, ust. 1.1 i 1.2: Prosimy Zamawiającego o odniesienie kar umownych, o których mowa ww. § do wartości brutto niezrealizowanej części dostawy. Obecna wysokość kar jest niewspółmiernie wysoka.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 97:**

Dotyczy wzoru umowy: Prosimy o wyjaśnienie, czy w sytuacji zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegnie jednostkowa cena brutto stosownie do obowiązujących przepisów, a netto zostanie bez zmian.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 98:**

Dotyczy pakietu 145 poz. 1: Czy Zamawiający dopuszcza preparat Isosource Energy, dietę opartą wyłącznie na białku kazeinowym, bezresztkową, hiperkaloryczną – kompatybilną ze sprzętem do pompy Flocare?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 99:**

Dotyczy pakietu 145 poz. 2: Czy zamawiający dopuszcza preparat Isosource Protein, kompletny pod względem odżywczym o kaloryczności 1,3 kcal/1 ml i zawartości białka 6,7g/100 ml, oparty wyłącznie na kazeinie, zawierający tłuszcze LCT (80%) oraz tłuszcze MCT (20%, 0,88g/100ml) – pozytywnie wpływające na metabolizm diety – bezresztkowy, o osmolarności 283mOsm/l, w opakowaniu 500 ml – kompatybilny ze sprzętem do pompy Flocare?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 100:**

Dotyczy pakietu 145 poz. 2: Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie powyżej, czy Zamawiający wymaga przeliczenia ilości oferowanego produktu, tj. zaoferowania 400 opakowań produktu?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 101:**

Dotyczy pakietu 145 poz. 3: Czy Zamawiający w dopuszcza preparat Resource 2.0, kompletny pod względem odżywczym, hiperkaloryczny 2,0 kcal/ml, oparty wyłącznie na białkach mleka, zawierający 9 g białka/100 ml, bezglutenowy, dostępny w różnych wariantach smakowych, w opakowaniu 200 ml?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 102:**

Dotyczy pakietu 145 poz. 4: Czy Zamawiający dopuszcza preparat Novasource GI Advance, dietę wysokobiałkową, bezglutenową. Wartości odżywcze preparatu w 100 ml: Energia 652/155 kJ/kcal, białko 9,6g, tłuszcz 4,7g, kwasy nasycone 1,5g, jednonienasycone 1,9g, wielonienasycone 1,2g, kwas dokozaheksaenowy 60 mg, kwas eikozapentaenowy 90 mg, osmolarność 423 mOsmol/l, zawierający rozpuszczalny błonnik PHGG, o objętości 500ml?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie dopuszcza ww. preparatu. Jednocześnie zamawiający informuje, iż wydzielił poz. 4 do osobnego Pakietu (Patrz odp. na **pytanie nr 61).**

**Pytanie nr 103:**

Dotyczy pakietu 145 poz. 3: Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi na **pytanie powyżej**: czy Zamawiający wymaga przeliczenia ilości oferowanego produktu, tj, zaoferowania 2400 opakowań?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 104:**

Dotyczy pakietu 146 poz. 1: Czy Zamawiający dopuszcza preparat Peptamen Neutral, dietę oligomeryczną, o kaloryczności 1 kcal/ml, bezsmakową, bezresztkowa, oparta wyłącznie na hydrolizie serwatki o zawartości białka 4g/100ml, w opakowaniach o pojemności 500 ml?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie dopuszcza ww. preparatu. Jednocześnie zamawiający informuje, iż wydzielił poz. 1 do osobnego Pakietu (Patrz odp. na **pytanie nr 62).**

**Pytanie nr 105:**

Dotyczy pakietu 146 poz. 1: W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie powyżej, czy Zamawiający wymaga przeliczenia ilości oferowanego produktu, tj. zaoferowania 1000 opakowań?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 106:**

Dotyczy pakietu 146 poz. 2: Czy Zamawiający dopuszcza preparat Impact Enteral, wspomagający leczenie ran, kompletny pod względem odżywczym, ubogoresztkowy, o zawartości białka 5,6g/100, w tym argininy 1,3 g, bezglutenowy, o poj. 500 ml?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 107:**

Dotyczy pakietu 146 poz. 2: W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie powyżej, czy Zamawiający wymaga przeliczenia ilości oferowanego produktu, tj. zaoferowania 800 opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 108:**

Dotyczy pakietu 317 poz. 1:Czy Zamawiający w dopuszcza preparat Peptamen Neutral, dietę łatwowchłanialną, normokaloryczną, bezresztkową, której źródło węglowodanów stanowią maltodekstryny oraz skrobia z kukurydzy i syrop glukozowy; dieta peptydowa 4 g białka /100ml z serwatki (mieszniana wolnych aminokwasów i krótkołańcuchowych peptydów), o zawartości tłuszczów 3,7 g/100ml (tłuszcz obecny w postaci oleju roślinnego i średniołańcuchowych trójglicerydów -MCT ), zawartość MCT 70%, o osmolarności 200 mOsml/l?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie dopuszcza ww. preparatu. Jednocześnie zamawiający informuje, iż wydzielił poz. 1 do osobnego Pakietu (Patrz odp. na **pytanie nr 64).**

**Pytanie nr 109:**

Dotyczy pakietu 317 poz. 2: Czy Zamawiający dopuszcza preparat Isosource Standard, dietę kompletną, normokaloryczną, bezresztkową, bezsmakową, opartą na białku kazeinowym (3,9g/100ml), o zawartości EPA/DHA 0.46g/1000 ml, zawierającą tłuszcze MCT 0.7g/100 ml, o osmolarności 239mOsm/l?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 110:**

Dotyczy pakietu 317 poz. 3: Czy Zamawiający dopuszcza preparat Isosource Standard Fibre, dietę kompletną, normokaloryczną, bogatoresztkową (zawartość błonnika 50% rozpuszczalnego, 50% nierozpuszczalnego), bezsmakową, opartą na białku kazeinowym (3,9 g/100 ml), posiadającą EPA/DHA 0.46g/1000 ml oraz zawierającą tłuszcze MCT, o osmolarności 266 mOsm/l?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 111:**

Dotyczy pakietu 317 poz. 4: Czy Zamawiającydopuszcza preparat Novasource Diabet, dietę normalizującą glikemię, kompletną, normokaloryczną (1,1kcal/1m), bogatoresztkową (2,0 g/100ml), opartą na białku kazeinowym i serwatkowym, z kwasem glutaminowym 1,04 g/100ml, vit.E (2,1mg /100ml), selenem (7,2 mikrogram/100ml) i chromem (9,5 mikrogramów/100ml), o osmolarności 187 mOsmol/l w opakowaniu kompatybilnym z zestawami Flocare, o poj. 500 ml

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 112:**

Dotyczy pakietu 317 poz. 4: W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie powyżej, czy Zamawiający wymaga przeliczenia ilości oferowanego produktu, tj. zaoferowania 2800 opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 113:**

Dotyczy pakietu 317 poz. 5: Czy Zamawiający dopuszcza prepareat Isosource Protein, dietę wysokobiałkową 6,7 g białka/100ml, opartą o kazeinę z kwasem glutaminowym 1.5g/100 ml, hiperkaloryczną (1,3 kcal/ml), ubogoresztkową, w opakowaniu kompatybilnym z zestawami Flocare?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie dopuszcza ww. preparatu. Jednocześnie zamawiający informuje, iż wydzielił poz. 5 do osobnego Pakietu (Patrz odp. na **pytanie nr 64).**

**Pytanie nr 114:**

Dotyczy pakietu 12 poz. 1: Czy Zamawiający w poz. 1 (Bupivacainum spinal heavy 0,5 % x 5 amp. np. Bupivacaine Spinal Heavy) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie, czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 115:**

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  pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.6 i §9 ust.11  umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 116:**

Dotyczy § 3 ust. 11 projektu umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.:  "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 117:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w § 6 ust. 1 ppkt 1) i 2) dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia, a nie od wartości całej umowy?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 118:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w § 6 ust. 1 ppkt 3) - 5) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 119:**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę § 9 ust. 1 pkt 1) projektu umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w § 1 ust. 4 i § 9 ust. 1) pkt 1) projektu umowy część zdania w brzmieniu „nie więcej niż na okres 48 miesięcy”, zastąpić brzemieniem: „nie więcej niż na okres 1,5 roku od dnia jej podpisania”.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 120:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) – tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych  lub kapsułek – twardych, elastycznych) – o powolnym uwalnianiu (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) – o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 121:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form tabletek na tabletki powlekane?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 122:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 123:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż w przypadku posiadania informacji o zaprzestaniu produkcji konkretnego produktu przed upływem terminu składania ofert, należy zwrócić się do Zamawiającego z zapytaniem o drogę postępowania, jaką należy zastosować – ze wskazaniem konkretnej pozycji. Wykonawca nie może także samodzielnie wykreślić żadnej pozycji.

**Pytanie nr 124:**

Dotyczy pakietu 64 poz. 4: Czy Zamawiający miał na myśli lek Oxycardil 60, 60 mg, tabl. powl., 60 szt?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 125:**

Dotyczy pakietu 101: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferować 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?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 126:**

Dotyczy pakietu 101: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferować preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga preparatu o składzie opisanym w SIWZ.

**Pytanie nr 127:**

Dotyczy pakietu 107 poz. 10: Czy Zamawiający dopuści Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 128:**

Dotyczy pakietu 107 poz. 22: Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 10ml,rozt.d/wst, 5f w ilości 40 szt.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 129:**

Dotyczy pakietu 116 poz. 6: Czy Zamawiający dopuści lek Carbo Medicinalis 200mg x 20 tabl – 300 op – zakończona produkcja leku wymagane w siwz.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 130:**

Dotyczy pakietu 121: Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliksymab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 i (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 131:**

Dotyczy pakietu 126 poz. 1: Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.,1 but – zmiana pojemności opakowania przez producenta.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 132:**

Dotyczy pakietu 275 poz. 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kaps., posiadające takie same właściwości  i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 133:**

Dotyczy pakietu 353 poz. 2: Czy Zamawiający miał na myśli lek Apixabanum 5mgx 60 tabl?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 134:**

Dotyczy pakietu 207 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 135:**

Dotyczy pakietu 315 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający wymaga, aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 136:**

Dotyczy pakietu 12 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp.?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 137:**

Dotyczy pakietu 166 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający wymaga, aby ciprofloksacyna była w postaci monowodzianu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 138:**

Dotyczy pakietu 164 poz. 1, 2 i 3: Czy zamawiający wymaga, aby midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 139:**

Dotyczy pakietu 164 poz. 1, 2 i 3: Czy Zamawiający wymaga, aby midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 140:**

Dotyczy pakietu 356 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań. zgodnie z Chlp produktu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 141:**

Dotyczy pakietu 268:Czy Zamawiający dopuści syntetyczny klej tkankowy nowej generacji do użytku wewnętrznego, który posiada działanie klejące (sklejanie tkanek, mocowanie implantów) i hemostatyczne. Oferowany klej zbudowany jest z monomerów cyjanoakrylanu n-heksylu i śladowych stabilizatorów rodników i stabilizatorów anionowych przez co jest najbardziej oczyszczonym i nietoksycznym klejem tkankowym na rynku a jego płynna struktura czyni go niezwykle wydajnym klejem tkankowym - 1ml pozwala na pokrycie nawet 50 cm² powierzchni (wydajność potwierdzona w instrukcji użytkowania produktu).

Zalety oferowanego kleju:

* brak ryzyka związanego ze składnikiem pochodzenia zwierzęcego lub ludzkiego (alergie, wirusy, bakterie)
* nietoksyczny, niepowodujący podrażnień, niedrażniący, niemutogenny
* sterylizacja radiacyjna
* jest w pełni wchłanialny (częściowa resorpcja po 3 miesiącach, całkowita do 6 miesięcy od aplikacji)
* odpowiedni do większości zabiegów chirurgicznych
* gotowy do użycia bez wcześniejszego przygotowywania, łatwy w aplikacji, oszczędność czasu zabiegu
* tworzy cienką warstwę nie wpływając w sposób istotny na elastyczność tkanki lub implantu jak np. siatka przepuklinowa
* jest implantowanym wyrobem medycznym klasy III z oznakowaniem CE.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 142:**

Dotyczy pakietu 268:Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania zbiorczego po 6 fiolek 0,5 ml kleju tkankowego z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 143:**

Dotyczy pakietu 236 poz. 1, 2, 3: Przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 236 jest min. dostawa produktów leczniczych Pegylowany interferon alfa 2a amp.-strz. lub wstrzykiwacz 135 mcg i 180 mcg oraz Ribaviryna 200 mg x 168 tabl. Zgodnie z pkt 4 zamówienie będzie realizowane sukcesywnie w okresie 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Copegus (Ribavirin) oraz Pegasys (Pegintron alfa 2-A) 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leków zostaje ograniczona i wymienione produkty lecznicze przestaną być dostępne na polskim rynku z końcem 2018 r.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu leczniczego Copegus, Pegasys 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz z możliwością dostawy wyłącznie w terminie do końca 2018 roku. Jeśli Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu leczniczego Copegus oraz Pegasys 135 mcg wstrzykiwacz i 180 mcg wstrzykiwacz w ww. okresie, to prosimy o uwzględnienie powyższego w treści SIWZ.

Jednocześnie informujemy, iż produkt leczniczy Peginterferon alfa 2-A 135 mcg oraz 180 mcg w opakowaniu typu ampułko-strzykawka będzie dostępny Zamawiającemu przez okres obowiązywania umowy.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 144:**

Dotyczy pakietu 330: Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktu leczniczego Epoetyna beta (wszystkie dawki, zgodnie z zapotrzebowaniem: 500j.m, 2000 j.m., 3000 j.m, 4000 j.m, 6000 j.m). Zgodnie z pkt 4 zamówienie będzie realizowane sukcesywnie w okresie 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Neorecormon – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku w dawce 6000 j.m. została ograniczona i produkt leczniczy Neorecormon 6000 j.m. nie jest dostępny na polskim rynku.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do pakietu nr 330 z zastrzeżeniem, iż jedna z dawek (Neorecormon 6000 j.m.) nie jest dostępna?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wykreśla dawkę 6000 j.m.

**Pytanie nr 145:**

Dotyczy pakietu 330: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu leczniczego Epoetyna beta za 1000 j.m?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 146:**

Dotyczy pakietu 331: Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Epoetin Beta 30 000 j.m. w postaci amp.-strzyk? Produkt ten nie występuje w postaci fiolki.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 147:**

W związku z terminem dostaw ‘NA CITO ratujących życie’ Wykonawca wnosi o wskazanie, jakich leków dotyczy ten zapis. Należy nadmienić, że definicja leku ratującego życie nie występuje ani w umowie, ani w przepisach, przeto nie wiadomo, których leków termin ten miałby w przyszłości dotyczyć. Jest to tym bardziej istotne, że jest to kryterium wyboru ofert.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie wskazać wszystkich leków zamawianych w trybie „na cito” na obecnym etapie. Termin ten nie dotyczy wyrobów medycznych.

**Pytanie nr 148:**

Dotyczy wzoru umowy: Wykonawca wnosi o wskazanie (par. 3.2), jakie dodatkowe wynagrodzenie otrzyma z tytułu dostaw poza granice administracyjne Białegostoku – jak i przez kogo będzie ono wyliczane oraz kiedy będzie wiadome stronom umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie przewiduje dostaw poza granice administracyjne Białegostoku.

**Pytanie nr 149:**

Dotyczy wzoru umowy: **Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8?** Procedurę reklamacyjną wyczerpująco regulują zapisy par. 3.9 i brak podstaw do wprowadzania odrębnej procedury „odmowy odbioru leków”, tym bardziej, że zgodnie z KC Wykonawca ma prawo uczestniczenia w procedurze reklamacji i jej rozpatrzenia. Tymczasem par. 3.8 wprowadza jednostronny tryb „odmowy odbioru” – bez wskazania, czy taka odmowa uruchamia procedurę reklamacji wskazaną w par. 3.9, czy też przebiega w inny, niewskazany w umowie sposób, co jest niemożliwe bez udziału Wykonawcy (sprzeczne z KC).

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 150:**

Dotyczy wzoru umowy: Czy Zamawiający zamieni termin wskazany w par. 3.9.1 do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 151:**

Dotyczy wzoru umowy: Czy Zamawiający w par. 5.3 zamiast ‘ex tunc’ wpisze ‘ex nunc’? Obecna zasada powoduje, że strony winny zwrócić sobie wzajemnie już wykonane świadczenia, a przecież dostawy leków były dokonywane prawidłowo, zaś same leki mogły już zostać zużyte. Zasada ta nadto rażąco narusza zasady uczciwego obrotu w sytuacji, gdy towar „przestał spełniać” wymogi ustawowe/umowne. Oznacza to, ze dostawy w dacie dokonania były legalne, prawidłowe, odpowiednie jakościowo – tym bardziej zatem skutek ex tunc nie ma tu żadnego uzasadnienia.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 152:**

Dotyczy wzoru umowy: Czy Zamawiający w par. 9.8 poza obniżeniem stawki VAT wprowadzi zapisy o jej podwyższeniu (i automatycznej zmianie ceny brutto)? Obecne zapisy grożą Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 153:**

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 154:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 155:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od możliwości zamawiania dostaw „na cito” wyrobów medycznych z Pakietu 342 zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 156:**

Dotyczy § 3 ust. 9, pkt 1 Wzoru Umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od uzupełnienia braków w przypadku dostaw „na cito” wyrobów medycznych z Pakietu 342 w terminie 8 godzin lub wydłuży ten termin do 48 godzin?

**Odpowiedź:**

Wyroby medyczne w Pakiecie nr 342 nie są będą zamawiane w trybie „na cito”

**Pytanie nr 157 :**

Dotyczy § 6, ust. 1, pkt 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości umowy brutto?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 158:**

Dotyczy § 6, ust. 1, pkt 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości umowy brutto?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 159:**

Dotyczy § 6, ust. 1, pkt 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% wartości umowy brutto?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 160:**

Dotyczy § 6, ust. 1, pkt 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% wartości umowy brutto?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 161:**

Dotyczy § 6, ust. 1, pkt 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% wartości umowy brutto?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 162:**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru Umowy następujących zapisów *„…w przypadku podwyżki stawki VAT, zmianie ulegnie tylko cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian (obowiązuje od dnia wejścia w życie odpowiednich przepisów o zmianie stawki podatku VAT)”?*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 163:**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 342 dopuści substancję wiskoelastyczną w ampułkostrzykawce z kaniulą 25G:

* 1,4% kwas hialuronowy otrzymywany w procesie biofermentacji
* pojemność ampułkostrzykawki: 1,0 ml
* osmolarność: 280-330 Osmol/l
* temperatura przechowywania: 2-8 ̊ C
* kaniula podawcza: wielkość 0,5x22,2 mm, długość kaniuli za zagięciem 10 mm, rozmiar 25G, zakrzywienie za zagięciem 35 ̊, kaniula kompatybilna ze standardowymi strzykawkami jednorazowego użytku 2 i 5 ml?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 164:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 165:**

Dotyczy Pakietu nr 358 poz. 7: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie nastąpiła omyłka w podaniu rozmiaru opatrunku.

**Odpowiedź:**

Tak. Prawidłowy rozmiar to 10 cm x 10 cm.

W załączeniu wykaz Pakietów: 145, 146, 317, 364, 365, 366, 367 po modyfikacji.

**Dotyczy pisma „Wyjaśnienia i modyfikacja SIWZ oraz zmiana terminu składania ofert z dn. 26.06.2018r. o nr ZP/VI/18/707**

Zamawiający informuje iż popełnił omyłkę pisarską numerując kolejne pytania. W pytaniach o nr od 1 do 32 zamiast "Pytanie nr ..." Zamawiający używał "Pakiet nr ...". Zamawiający informuje, iż nastąpiła omyłka pisarska i prawidłowy zapis to „Pytanie nr 1, 2, 3, itd.). Treść pytań i odpowiedzi pozostaje bez zmian.

Zamawiający informuje, że zmienia terminu składania i otwarcia ofert w ww. postępowaniu na:

* 24.07.2018r. do godz. 10.00 – składanie ofert
* 24.07.2018r. o godz. 11.00 – otwarcie ofert

Miejsce składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

**Wykaz Pakietów: 145, 146, 317, 364, 365, 366, 367 po modyfikacji.**

**PAKIET NR 145**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa produktu** | **Nazwa oferowanego przez Wykonawcę produktu, wytwórca** | **Ilość i jednostka miary** | **Cena jednostkowa brutto w zł** | **Stawka VAT w %** | **Wartość brutto w zł** | **Kod****EAN** |
| 1. | Preparat odżywczy w płynie do podaży przez zgłębnik a’ 500 ml dieta oparta wyłącznie na białku kazeinowym wolna od laktozy, bezresztkowa, hiperkaloryczna – kompatybilne ze sprzętem do pompy Flocare np. NUTRISON ENERGY 500 ml  |  | 200 fl. |  |  |  |  |
| 2. | Produkt leczniczy przeznaczony do specjalnych celów żywieniowych, kompletny pod względem odżywczym o kaloryczności 1 kcal/1 ml i zawartości białka powyżej 6g/100 ml, oparty wyłącznie na kazeinie, zawierający wyłącznie tłuszcze LCT 4,9 g/100 ml, bezresztkowy, o osmolarności poniżej 300mOsm/l, opakowanie 1000 ml – kompatybilne ze sprzętem do pompy Flocare – płyn odżywczy 1000ml woreknp. NUTRISON PROTEIN PLUS 1000 ml (worek)  |  | 200 szt. |  |  |  |  |
| 3. | Dieta doustna płynna, kompletna pod względem odżywczym, hiperkaloryczna 1,5kcal/ml, oparta wyłącznie na białkach mleka, zawierająca nie mniej niż 6 g białka/100 ml, bezglutenowa, wolna od laktozy, zawierająca wyłącznie tłuszcze LCT, dostępna w różnych smakach, opakowanie 125 ml np.NUTRIDRINK 4 x 125 ml |  | 750 szt. |  |  |  |  |
| **Razem:** |  |  |

Łączna wartość netto Pakietu nr 145 wynosi:.................................................. zł, słownie: ....................................................................................................................................................

Łączna wartość brutto Pakietu nr 145 wynosi:................................................ zł, słownie: .....................................................................................................................................................

**PAKIET NR 146**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa produktu** | **Nazwa oferowanego przez Wykonawcę produktu, wytwórca** | **Ilość i jednostka miary** | **Cena jednostkowa brutto w zł** | **Stawka VAT w %** | **Wartość brutto w zł** | **Kod****EAN** |
| 1. | Dieta do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego, wspomagająca leczenie ran, kompletna pod względem odżywczym, bogatoresztkowa, o zawartości białka 5,5g/100 w tym argininy min. 0,85g, bezglutenowa, wolna od laktozy o poj. 1000 ml. Opakowanie miękkie typu pack np. NUTRISON ADVANCED CUBISON 1000ml (worek)  |  | 400 szt. |  |  |  |  |

Łączna wartość netto Pakietu nr 146 wynosi:.................................................. zł, słownie: ....................................................................................................................................................

Łączna wartość brutto Pakietu nr 146 wynosi:............................................... zł, słownie: ......................................................................................................................................................

**PAKIET NR 317**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa produktu** | **Nazwa oferowanego przez Wykonawcę produktu, wytwórca** | **Ilość i jednostka miary** | **Cena jednostkowa brutto w zł** | **Stawka VAT w %** | **Wartość brutto w zł** | **Kod****EAN** |
| 1. | Dieta kompletna, normokaloryczna, bezresztkowa, bezsmakowa, oparta na mieszaninie białek (kazeina, serwatka, soja, groch) (4g/100ml), zawartość EPA/DHA 0.34g/1000 ml, zawierająca tłuszcze MCT 0.6g/100 ml oraz 6 naturalnych karotenoidów o osmolarności 255mOsm/l **o poj. 500 ml** np. NUTRISON  |  | 2 000 fl. |  |  |  |  |
| 2. | Dieta kompletna, normokaloryczna, bogatoresztkowa MF6 (6 rodzajów błonnika 50% rozpuszczalnego, 50% nierozpuszczalnego), bezsmakowa, oparta na mieszaninie białek (kazeina,serwatka,soja groch) (40 g/100 ml ) zawartość EPA/DHA 0.34g/1000 ml zawierająca tłuszcze MCT i 6 naturalnych karotenoidów o osmolarności 255 mOsm/l **o poj. 500 ml**  np. NUTRISON MULTI FIBRE |  | 200 fl. |  |  |  |  |
| 3. | Dieta normalizująca glikemię, kompletna, normokaloryczna (nie mniej niż 1kcal/1ml, bogatoresztkowa MF6 (6 rodzajów błonnika 50% rozpuszczalnego, 50% nierozpuszczalnego), oparta wyłącznie na białku sojowym z glutaminą 0.88 g ze zwiekszoną ilością vit.E, selenu i chromu o osmolarności 300 mOsmol/l w opakowaniu miękkim typu pack kompatybilnym z zestawami Flocare, o **poj. 1000 ml** np.NUTRISON ADVANCED DIASON |  | 1 400 fl. |  |  |  |  |
| **Razem:** |  |  |

Łączna wartość netto Pakietu nr 317 wynosi:.................................................. zł, słownie: ....................................................................................................................................................

Łączna wartość brutto Pakietu nr 317 wynosi:................................................. zł, słownie: ....................................................................................................................................................

**PAKIET NR 364**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa produktu** | **Nazwa oferowanego przez Wykonawcę produktu, wytwórca** | **Ilość i jednostka miary** | **Cena jednostkowa brutto w zł** | **Stawka VAT w %** | **Wartość brutto w zł** | **Kod****EAN** |
| 1. | Dieta kompletna wysokobiałkowa . MF6TM - zawiera mieszaninę 6 rodzajów błonnika ,nie zawiera laktozy,bezglutenowa. Wartości odżywcze w 100 ml: Energia 625/150 kJ/kcal, białko 7.7g, tłuszcz 7.7g, kwasy nienasycone 0.8g, jednonienasycone 4.6g, wielonienasycone 2.3g, kwas dokozaheksaenowy 20 mg, kwas eikozapentaenowy 29.9 mg, osmolarność 395 mOsmol/lnp. NUTRISON DIASON ENERGY HP 1000 ml (worek)  |  | 1 200 szt. |  |  |  |  |

Łączna wartość netto Pakietu nr 364 wynosi:.................................................. zł, słownie: ....................................................................................................................................................

Łączna wartość brutto Pakietu nr 364 wynosi:................................................ zł, słownie: .....................................................................................................................................................

**PAKIET NR 365**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa produktu** | **Nazwa oferowanego przez Wykonawcę produktu, wytwórca** | **Ilość i jednostka miary** | **Cena jednostkowa brutto w zł** | **Stawka VAT w %** | **Wartość brutto w zł** | **Kod****EAN** |
| 1. | Preparat odżywczy w płynie. Dieta oligomeryczna, niskokaloryczna, bezsmakowa, bezresztkowa oparta wyłącznie na hydrolizie serwatki o zawartości białka 4g/100ml, worek a’ 1000 ml np. NUTRISON ADVANCED PEPTISORB 1000ml |  | 500 szt. |  |  |  |  |

Łączna wartość netto Pakietu nr 365 wynosi:.................................................. zł, słownie: ....................................................................................................................................................

Łączna wartość brutto Pakietu nr 365 wynosi:............................................... zł, słownie: ......................................................................................................................................................

**PAKIET NR 367**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa produktu** | **Nazwa oferowanego przez Wykonawcę produktu, wytwórca** | **Ilość i jednostka miary** | **Cena jednostkowa brutto w zł** | **Stawka VAT w %** | **Wartość brutto w zł** | **Kod****EAN** |
| 1. | Dieta łatwowchłanialna, normokaloryczna, bezresztkowa, klinicznie wolna od laktozy, której źródło węglowodanów stanowią maltodekstryny, peptydowa 4 g białka /100ml z serwatki (mieszniana wolnych aminokwasów i krótkołańcuchowych peptydów), niskotłuszczowa do 2g/100 ml (tłuszcz obecny w postaci oleju roślinnego i średniołańcuchowych trójglicerydów -MCT ) o osmolarności 455 mosmol/l **o poj. 500 ml**  np. NUTRISON ADVANCED PEPTISORB  |  | 4 700 fl. |  |  |  |  |

Łączna wartość netto Pakietu nr 366 wynosi:.................................................. zł, słownie: ....................................................................................................................................................

Łączna wartość brutto Pakietu nr 366 wynosi:................................................. zł, słownie: ....................................................................................................................................................

**PAKIET NR 367**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa produktu** | **Nazwa oferowanego przez Wykonawcę produktu, wytwórca** | **Ilość i jednostka miary** | **Cena jednostkowa brutto w zł** | **Stawka VAT w %** | **Wartość brutto w zł** | **Kod****EAN** |
| 1. | Dieta wysokobiałkowa 7.5 g białka /100 ml w oparciu o kazeinę i soję z glutaminą minimum 1.5g/100 ml, hiperkaloryczna (1.28 kcal/ml), bogatoresztkowa, klinicznie wolna od laktozy w opakowaniu miękkim typu **worek 500 ml** kompatybilnym z zestawami Flocare np. NUTRISON ADVANCED PROTISON  |  | 2 400 fl. |  |  |  |  |

Łączna wartość netto Pakietu nr 367 wynosi:.................................................. zł, słownie: ....................................................................................................................................................

Łączna wartość brutto Pakietu nr 367 wynosi:................................................. zł, słownie: ....................................................................................................................................................