Zamawiający :

**Samodzielny Publiczny Zespół**

**Opieki Zdrowotnej**

**w Kościanie**

**64-000 Kościan**

**Ul. Szpitalna 7**

Tel/fax 65525 0317/655120707

**ODPOWIEDZI NA III ZESTAW PYTAŃ**

 **Do**

 **zainteresowanych przetargiem**

**znak sprawy SPZOZ.EPII.23.22.2018**

Dotyczy: **DOSTAWY LEKÓW**

1. Dotyczy pozycji wymienionych poniżej. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

pakiet 6 poz. 8 - Phytomendione

pakiet 6 poz. 15 - Piracetam

pakiet 13 poz. 59 - Methotrexatum

pakiet 13 poz. 94 - Dimeticone

pakiet 13 poz. 102 - Tetanus immune globulin

pakiet 13 poz. 103 - Theophyllinum

pakiet 13 poz. 156 - Ppaski diagnostyczne

pakiet 17 poz. 13 - preparat złożony , karbomer , karnozyna ,woda

pakiet 21 poz. 42 - Netilmicinum

pakiet 21 poz. 47 - Acidum clavulanicum + Ticarcillinum

pakiet 21 poz. 48 - Acidum clavulanicum + Ticarcillinum

pakiet 21 poz. 59 - Cloxacillinum

pakiet 21 poz. 84 - Erythromycinum

pakiet 24 poz. 18 - Phenobarbitalum

pakiet 28 poz. 7 - chloratum hydratum

pakiet 28 poz. 15 - Natr. Bicarbonic , subst

pakiet 13 poz. 8 - Ondansetronum

pakiet 13 poz. 131 - Ketoconazolum

pakiet 13 poz. 141 - Phytomenadionum

pakiet 14 poz. 26 - Pentazocinum

pakiet 20 poz. 20 - Naloxanum

pakiet 20 poz. 21 - Neostigmini metilsulfas

pakiet 35 poz. 26 - Neostygmini metylsulfas

**Odp**. Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku

1. Dotyczy pakietu 2 poz. 2. Czy zamawiający dopuszcza wycenę mleka w opakowaniach x 24 butelki po 90ml?

 **Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 2 poz. 13. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka w opakowaniu x 32 po 70ml?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 2 poz. 20. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka w opakowaniu x 32 po 90ml?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 2 poz. 23. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka w opakowaniu x 6 butelek po 59ml?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 3 poz. 4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w postaci fiolek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 4 poz. 5,6 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci ampułko-strzykawki?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 4 poz. 11. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 6 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci proszku do sporządzenia roztworu do infuzji?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 6 poz. 3. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci kapsułek dojelitowych twardych?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 6 poz. 3 Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę leku w opakowaniu x 56 z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp.** Nie.

1. Dotyczy pakietu 6 poz. 12. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci kapsułek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 6 poz. 15. Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie wymienionej pozycji z pakietu ponieważ lek został wycofany z oferty producenta?

**Odp.** Nie

1. Dotyczy pakietu 7 poz. 1,2,3 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci ampułko-strzykawki?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 8 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 8 poz. 2. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu typu fiolka?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 8 poz. 7. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce 100mcg?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 12 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji z uwagi na problemy z dostępnością?

**Odp.** Nie

1. Dotyczy pakietu 12 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji z uwagi na problemy z dostępnością?

**Odp.** Nie

1. Dotyczy pakietu 12 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji z uwagi na problemy z dostępnością?

**Odp.** Nie

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 tabl.powl. z przeliczaniem ilości?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 14. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.?

**Odp.** Zamawiający dopuszcza wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kapsułek.

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu typu butelka o pojemności 50ml x 10 szt?

**Odp.** Nie

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę  na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości  i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odp.** Tak.

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 43. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci fiolki?

**Odp.** Tak.

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 47. Prosimy o doprecyzowanie ilości sztuk jaką należy wycenić gdyż Zamawiający w kolumnie "ilość w opakowaniu" umieścił op/300tab a w kolumnie Przykładowa nazwa handlowa Heminevrin, 300 mg, kapsułki , x100 kapsułek?

**Odp.** Przykładowa nazwa handlowa Heminevrin, 300 mg, kapsułki , x100 kapsułek-

zamawiana ilość =10 op.

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 50. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku o nazwie handlowej Pangrol x 20 kaps.?

**Odp.** Tak.

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 57,58 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu x 30 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.** Tak.

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 60,61 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 100 tabl.?

**Odp.** Tak.

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 63. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu x 30, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.** Tak.

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 78. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu x 10 amp., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 88. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 89. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Enema 150ml x 50 butelek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 94. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu z uwagi na zakończona produkcje?

**Odp.** Nie

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 100. Czy Zamawiający oczekuje wyceny leku w postaci tabletek dojelitowych?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 101. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje wyceny leku złożonego Tradyferon-Fol zawierającego ACIDUM FOLICUM?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 102. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

**Odp**. Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 118. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 123. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci kapsułki twardej?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 124. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletki?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 131. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu x 10 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 144. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 15 poz. 6. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 15 poz. 32,33 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek powlekanych w opakowaniu x 28?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 15 poz. 38. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 15 poz. 42. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu x 30 tabl.?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 19 poz. 1,2,3 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci o przedłużonym uwalnianiu?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 20 poz. 4,6 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci ampułek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 20 poz. 13. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu typu fiolka x 5?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 21 poz. 9,10 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci ampułek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 21 poz. 38, 47, 48 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu x 10 szt, odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 21 poz. 53. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu typu butelka?

**Odp.** Nie

1. Dotyczy pakietu 21 poz. 54. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci fiolek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 21 poz. 57. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci ampułek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 21 poz. 60. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci fiolek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 21 poz. 68. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 21 poz. 79. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci ampułek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 23 poz. 7. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci fiolek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 24 poz. 3. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu o pojemności 150ml w ilości 40 op?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 24 poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu o pojemności 200ml, jednocześnie prosimy o określenie ilości przedmiotu zamówienia?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 24 poz. 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu o pojemności 30ml w ilości 17 op?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 24 poz. 16. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Emolium Dermocare emulsja do kąpieli o 1 dni życia o pojemności 400ml w ilości 13 op.?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 24 poz. 21. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.?

**Odp.** Zamawiający dopuszcza wycenE leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.

1. Dotyczy pakietu 24 poz. 33. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku Nasivin Classic(soft 0.05%),0,5mg/ml,ae.d/nos,10ml, gdyż taki jest aktualnie dostępny na rynku?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 24 poz. 34. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku Nasivin Kids(soft 0.025%),0,25mg/ml,aer.d/nos,10ml, gdyż taki jest aktualnie dostępny na rynku?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 24 poz. 40. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu o pojemności 150ml w ilości 7op.?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 28 poz. 10. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 35 poz. 18, 19. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci ampułko-strzykawek?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 35 poz. 21. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu x 28?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 35 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetas EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.?

**Odp.** Nie.

1. Dotyczy pakietu 35 poz. 28. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 35 poz. 29. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych lub kapsułek dojelitowych?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 37 poz. 7. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci kapsułek dojelitowych twardych w opakowaniu x 14?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 37 poz. 8. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu typu butelka x 10 szt?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 45 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Cimzia w opakowaniu zawierającym 2amp-strz+2gaziki, gdyż tak jest zarejestrowany?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 46 poz. . Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci wstrzykiwaczy gdyż tylko w takiej jest zarejestrowany?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 47 poz. 2,3,4,6,8. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę insuliny w opakowaniu po 10 wkładów z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 48 poz. 9. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci kapsułek twardych?

**Odp.** Tak

1. Czy Zamawiający w pakiecie 28 poz. 18 dopuszcza wycenę leku w opakowaniu o gramaturze 250g w ilości 12 op.?

**Odp.** Tak

1. Czy Zamawiający w niżej wymienionych pozycjach dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek powlekanych?

pakiet 3 poz. 19 - Apiksaban

pakiet 13 poz. 62 - Thiamazolum

pakiet 13 poz. 125 - Thiamazolum

pakiet 13 poz. 126 - Thiamazolum

pakiet 13 poz. 127 - Thiamazolum

pakiet 13 poz. 134 - Losartanum kalicum

pakiet 13 poz. 161 - Acebutolol

pakiet 14 poz. 31 - Sertralinum

pakiet 14 poz. 34 - Quetiapinum

pakiet 14 poz. 36 - Amitriptilinum hydrochloridum

pakiet 14 poz. 37 - Amitriptilinum hydrochloridum

pakiet 14 poz. 43 - Levomepromazinum

pakiet 15 poz. 35 - Rivaroxabanum

pakiet 15 poz. 36 - Rivaroxabanum

pakiet 15 poz. 37 - Rivaroxabanum

pakiet 21 poz. 58 - Erythromicinum

pakiet 21 poz. 61 - Clarithromycin

pakiet 21 poz. 65 - Roxithromycinum

pakiet 21 poz. 71 - Cloxacilinum

pakiet 35 poz. 2 - Cetirizinum dihydrochloridum

pakiet 35 poz. 27 - Ibuprofenum

pakiet 37 poz. 4 - Bisoprololum

pakiet 37 poz. 5 - Bisoprololum

pakiet 48 poz. 3 - Mycophenolas

pakiet 48 poz. 4 - Leflunomide

pakiet 48 poz. 5 - Rosuvastatinum

pakiet 48 poz. 8 - Azithromycin

pakiet 48 poz. 10 – Empagliflozyna

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu 13 poz. 59 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji ze względu na problemy z dostępnością?

**Odp.** Nie

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 4 poz. 1,2,3,4 pozwoli to na złożenie oferty większej liczbie oferentów?

**Odp.** Nie

1. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 9. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie nowego opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.

**Odp.** Zamawiający dopuszcza nowe opakowania 400g x 11 op.

1. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 10. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie nowego opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.

**Odp.** Zamawiający dopuszcza nowe opakowania 400g x 23 op.

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diflos 60, kaps., 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp**. Nie

1. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odp.** Nie

1. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 104. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 55. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 45.

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej? **Odp.** Tak

(2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 54. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odp.** Tak

1. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

**Odp.** Nie

1. Czy Zamawiający w Pakiet 20, poz. 6 (Bupivacainum/Bupivacainum Spinal
0,5% 4 ml, x 5 fiolek 5 mg/ml x 4 ml, op./ 5 fiolek) \*wymaga
zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?\*

**Odp.** Tak

1. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 21 pozycja 14, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odp.** Tak

1. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 21 pozycja 14, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odp.** Tak

1. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 20 pozycja 18 i 19 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?

**Odp.** Nie

1. Czy zamawiający, w pakiecie 20 pozycja 18 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odp.** Nie

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 15 pozycja 23 i 25 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp…..) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?

**Odp**. Nie

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 15 pozycja 20 i 22 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odp**. Nie

1. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 14 pozycji nr 15 i 16 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

**Odp**. Nie

1. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 20 pozycji nr 14, 15 i 16 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odp**. Nie

1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 25 pozycji nr 2,4,6,17,18,25 i utworzenie z tych pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

**Odp.** Nie

1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 25 w pozycji nr  3,5,8,10,11,19,22,23

 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym  w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

* zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
* redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
* worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione  przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
* koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
* składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej mniejsca?

**Odp.** Nie

1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 25 w pozycji nr 15 i 16 preparatu Mannitol o stężeniu15% w opakowaniu typu worek Viaflo o ponieważ:
* Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie

 co Mannitol 20%

* Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania

 w temperaturze pokojowej

* Manintol 15% zwieksza bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejasza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
* Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
* Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
* Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

**Odp.** Nie

1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 26 w pozycji nr  23,24,25,26,27,28

 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym  w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

* zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
* redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
* worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione  przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
* koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
* składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej mniejsca?

**Odp.** Nie

1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 27 w pozycji nr 1,9 roztworu NaCl do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie  podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65oC. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odp.** Nie

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 w pozycji nr 3,4 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca),  w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

**Odp.** Nie

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odp.** Zgodnie z SIWZ , termin wymiany reklamowanego towaru jest kryterium oceny określanym przez Wykonawcę.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odp.** Zgodnie z SIWZ.

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

§ 2 ust. 13:

W przypadku nie dostarczenia zamawianych produktów i nie poinformowania zamawiającego w formie faksu o wykonawcy który będzie uzupełniał ten brak, zamawiający zastrzega sobie możliwość zamówienia brakującego a niezbędnego asortymentu u dowolnego wykonawcy dysponującego tym lub równoważnym asortymentem, który wykona dostawę w możliwie najbliższym terminie. Zamawiający potrąci z wynagrodzenia należnego wykonawcy za dotychczasowe dostawy zgodnie z umową, różnicę wynikłą z cen umownej wynikającej z niniejszej umowy i ceny faktycznej dostawy wraz z kosztami poniesionymi przy jej realizacji. Jednocześnie Zamawiający oświadcza, że umniejszy ilości przewidywane umową o ilości zrealizowane u innego dostawcy obciążając wykonawcę karą w wysokości **5 %** wartości brutto niezrealizowanej zgodnie z umową dostawy z bieżących płatności przysługujących Wykonawcy.

§ 2 ust. 13:

Strony zastrzegają sobie kary umowne w następujących przypadkach:

Zamawiający nalicza karę umowną Wykonawcy:

• za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;

• za opóźnienie w realizacji dostaw przedmiotu zamówienia lub w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad – w wysokości **0,5 %** wartości brutto nie zrealizowanej w terminie dostawy lub wymiany, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie mniej niż 30 zł dziennie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy**

• **0,5 %** wartości brutto niezrealizowanej części dostawy jednak nie mniej niż 30 zł , za dostarczenie produktów w ilości nie odpowiadającej zamówieniu (braki ilościowe) – za każdy dzień do chwili dostarczenia zamawiającemu produktów w ilości zamówionej , **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto** **niezrealizowanej części dostawy**

 **Odp.** Zgodnie z SIWZ.

1. Czy w pakiecie nr 32 pozycja 1 (Sevofluranum 250 ml- 60 butelek) Zamawiający w celu zapewnienia bezpieczeństwa i ciągłości pracy na bloku operacyjnym wymaga sewofluranu do parowników będących aktualnie na wyposażeniu szpitala tj. z zamkniętym , fabrycznie zamontowanym systemem napełniania parownika, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem i dodatkiem wody min. 0,03%?

**Odp**. Zamawiający wymaga sewofluranu do parowników będących aktualnie na wyposażeniu szpitala tj. z zamkniętym , fabrycznie zamontowanym systemem napełniania parownika, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem i dodatkiem wody min. 0,03% !

1. Dotyczy: pakiet 8, pozycja 9

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos o równoważnym działaniu?

Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)**.

Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w 5 kroplach **1 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **5 mld** bakterii liofilizowanych.

Dawkowanie standardowe jak w innych produktach tego typu (np. Dicoflor krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

**Odp.** Nie

1. Dotyczy: pakiet 8, pozycja 8

 Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30?

 Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103).**

 **Odp**. Nie

 Zamawiający

 ………………………………………