|  |  |
| --- | --- |
|  |  Sławno, dnia 04.12.2017 r. |

SP……./ZP/382-I/11-6/2017

 **Wszyscy uczestnicy**

**Dot.: przetarg nieograniczony (znak sprawy: Narkotyki, leki, antybiotyki, surowce farmaceutyczne I/11/2017)**

**Pyt 1:**

Czy Zamawiający w par. 6.5 zamiast niezmienności cen brutto wprowadzi niezmienność ceny netto? Obecny zapis w razie podwyższenia stawki VAT grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Ad 1:** **Przytoczony paragraf projektu umowy dotyczy sposobu naliczania kar umownych.**

**Pyt 2:**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 11.1 z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Ad 2:** **Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 3:**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 11..2 z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Ad 3:** **Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 4:**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 11.5 z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Ad 4:** **Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 5:**

Czy w pakiecie Nr 8 poz. 26 i 27 (Budesonide do neb. 250 i 500 mg/2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga produktu,  po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Ad 5:** **Tak**

**Pyt 6:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 8 poz. 26 i 27 (Budesonide do neb. 250 i 500 mg/2ml x 20 poj.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Ad 6:** **Tak**

**Pyt 7:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 8 poz. 26 i 27 (Budesonide do neb. 250 i 500 mg/2ml x 20 poj.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**Ad 7:** **Tak**

**Pyt 8:**

Czy w pakiecie Nr 8 poz. 26 i 27 (Budesonide do neb. 250 i 500 mg/2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**Ad 8: Tak**

**Pyt 9:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 8 poz. 26 i 27 (Budesonide do neb. 250 i 500 mg/2ml x 20 poj.) 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?

**Ad 9:** **Tak**

**Pyt 10:**

Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym w pakiecie 6 pozycja 23 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

**Ad 10:** **Tak**

**Pyt 11:**

Czy Zamawiający wymaga, aby ciprofloksacyna w pakiecie 6 pozycja 26 była w postaci monowodzianu?

**Ad 11:** **Tak**

**Pyt 12:**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 6 pozycja 20, aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Ad 12:** **Tak**

**Pyt 13:**

Czy zamawiający wymaga, aby midazolam w pakiecie 12 pozycja 35 i 36 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?

**Ad 13: Tak**

**Pyt 14:**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 12 pozycja 36 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

**Ad 14: Tak**

**Pyt 15:**

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycja 52 i 53 wymaga, aby Metamizol miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

**Ad 15: Tak**

**Pyt 16:**

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Pyralgin w pakiecie 6 pozycja 52 i 53 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań?

**Ad 16: Tak**

**Pyt 17:**

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 6 poz. 31,32,33,38 i utworzenie oddzielnego pakietu?

**Ad 17: Zamawiający wydzieli pozycje i utworzy osobny Pakiet.**

**Pyt 18:**

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 w poz. 15 ma mna myśli Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy rozt. do wstrz. 4 ml x 5 amp.?

**Ad 18: Tak**

**Pyt 19:**

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 w poz. 47 ma na myśli Lignocainum Hydrochloricum WZF 2% c. NORADRENALINO rozt. do wstrz. (20mg+0,025mg)/ml 10 amp x 2 ml?

**Ad 19: Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pyt 20:**

Pakiet nr 8 poz. 71

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr. krople, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w identycznym stężeniu 1 mld CFU/kroplę, występującego w takiej samej postaci, a opakowaniach tej samej objętości.

**Ad 20: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 21:**

Pakiet nr 8 poz. 168 i 169

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych suplementów diety będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

**Ad 21: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 22:**

Pakiet nr 8 poz. 222

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem), również będący kremem barierowo-ochronnym?

**Ad 22: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 23:**

Pakiet nr 8 poz. 179

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu składu suplementu diety, Zamawiający dopuści spełniający te same cele zamiennik zawierający w swoim składzie asparaginian ornityny (100mg) i cholinę (35mg), konfekcjonowany w opakowaniach x 40 tabl. (po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę)?

**Ad 23: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 24:**

PAKIET NR 6 pozycja 43

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 75 blistrów w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Ad 24: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 25:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 43 z Pakietu nr 6  i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Ad 25: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 26:**

pakiet 6 pozycja 43

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

**Ad 26: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 27:**

pakiet 6 pozycja 43

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Ad 27: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 28:**

pakiet 16 poz. 22

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

**Ad 28: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

**Pyt 29:**

pakiet 16 poz. 22

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Ad 29: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

**Pyt 30:**

Pakiet nr 8 poz. 191

Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia – podając nazwę własną glukometru, będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta oraz ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronioną prawem patentowym kompatybilność glukometrów o podanej nazwie tylko i wyłącznie z paskami testowymi konkretnego wytwórcy – specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty, samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta.

Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej, zbliżonymi cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45⁰C, przechowywanie do 30⁰C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Ad 30: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dostarczenia kompatybilnych glukometrów i płynów kontrolnych bezpłatnie.**

**Pyt 31:**

Pakiet nr 8 poz. 191

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

**Ad 31: Zamawiający dopuszcza**

**Pyt 32:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 20 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Ceftazydym, pakowanego po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, do pełnych opakowań w górę?

**Ad 32: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 33:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 49 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu typu flakon, pakowanego po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości – 1 opakowanie handlowe?

**Ad 33: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 34:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w Pakiecie 6 pozycja 52, 53 dopuści możliwość zaoferowania produktu leczniczego Metamizole bez możliwości mieszania go z produktem Poltram?

**Ad 34: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 35:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 68 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Potassium chlor. 15% w opakowaniu typu ampułka, pakowanego po 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Ad 35: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 36:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 70 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofol 1% w opakowaniu typu ampułka?

**Ad 36: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 37:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 77 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Sodium chlor.0,9% pakowanego po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Ad 37: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 38:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 w pozycji 20 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Fluconazole pakowanego po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, zaokrąglając w górę?

**Ad 38: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 39:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 w pozycji 22 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Levofloxacinum pakowanego po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, zaokrąglając w górę?

**Ad 39: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 40:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w pozycji 182, 183 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu typu fiolka?

**Ad 40: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 41:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 w pozycji 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Clindamycin w opakowaniu typu ampułka, pakowanego po 5 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, do pełnych opakowań w górę?

**Ad 41: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 42:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 w pozycji 31 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Clindamycin w opakowaniu typu ampułka, pakowanego po 5 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, do pełnych opakowań w górę?

**Ad 42: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 43:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 12 w pozycji 37 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofol 1% w opakowaniu typu ampułka?

**Ad 43: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 44:**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Ad 44:** **pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę**

**Pyt 45:**

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.

**Ad 45: Zamawiający dopuszcza**

**Pyt 46:**

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

**Ad 46: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 47:**

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

**Ad 47: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt 48:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls. do wstrz.,10amp

**Ad 48: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 49:**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 17.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

**Ad 49: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 50:**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 1 i 2 pochodziły od jednego producenta?

**Ad 50: Tak**

**Pyt 51:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 100.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Ad 51: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 52:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 13.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Ad 52: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 53:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 222.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr 250g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Ad 53: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 54:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 180.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Ad 54: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 55:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 214. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Ad 55: Zgodnie z SIWZ**

**Pyt 56:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 39.

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.

**Ad 56: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt 57:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 77.

Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Distygmine 0,5mg/1 ml x 25 amp, proszę o wykreślenie pozycji.

**Ad 57: Zamawiający wykreśli pozycję.**

**Pyt 58:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 88.

Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Fenoterol 0,5mg/10ml x 15 amp proszę o wykreślenie pozycji.

**Ad 58: Zamawiający wykreśli pozycję.**

**Pyt 59:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 103.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Gliclazide 60mg x 60 tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu gdyż tylko takie występują na rynku ?

**Ad 59: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt 60:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 105.

Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Glyceryl trinitrate 2 mg/ml 5 ml x 50 amp proszę o wykreślenie pozycji.

**Ad 60: Zamawiający wykreśli pozycję.**

**Pyt 61:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 153.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Metformin 850mg x 30 tabletki powlekane gdyż tylko takie występują na rynku ?

**Ad 61: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt 62:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 167.

Ze względu na czasowe wstrzymanie w obrocie preparatu Mometasone+salicylic acid 1mg+50mg/g maść 15g proszę o wykreślenie pozycji.

**Ad 62: Zamawiający wykreśli pozycję.**

**Pyt 63:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 174.

Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Neomycin+bacitracin puder do rozpylania na skórę 150g proszę o wykreślenie pozycji.

**Ad 63: Zamawiający wykreśli pozycję.**

**Pyt 64:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 210.

Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Pyridoxine (vit. B6) 50mg/2ml x 5 amp proszę o wykreślenie pozycji.

**Ad 64: Zamawiający wykreśli pozycję.**

**Pyt 65:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 228.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Theophyllinum tabl.o przedłużowym uwalnianiu gdyż tylko takie występują na rynku ?

**Ad 65: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt 66:**

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 12 pozycja 35 i 36, 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?

**Ad 66: Tak**

**Pyt 67:**

Czy zamawiający, w pakiecie 12 pozycja 36, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Ad 67: Tak**

**Pyt 68:**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 12 poz. 35 oraz 36 i utworzenie oddzielnego pakietu?

**Ad 68: Zamawiający wydzieli pozycje i utworzy osobny Pakiet.**

**Pyt 69:**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dołączenia świadectw rejestracji do oferty i zastąpienie ich oświadczeniem o posiadaniu i udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego?

Jako hurtownia farmaceutyczna działając w oparciu o zezwolenie wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, mamy obowiązek prowadzić wyłącznie Obrót preparatami posiadającymi świadectwa dopuszczające do obrotu w Polsce. Złożenie w ofercie ważnego zezwolenia na Obrót produktami leczniczymi jest zatem jednoznaczne z tym, iż posiadamy w swojej ofercie wyłącznie preparaty dopuszczone do obrotu. W większości przypadków są to produkty lecznicze ogólnie znane i stosowane w lecznictwie od lat.

**Ad 69: Zamawiający wyraża zgodę**

**Pyt 70:**

Czy zechcecie Państwo odstąpić od wymogu dołączenia kart charakterystyki do 549 pozycji asortymentowych i zastąpicie je Państwo oświadczeniem o posiadaniu i udostępnieniu na każde wezwanie Zamawiającego?

**Ad 70: Zamawiający wyraża zgodę**