

Łódź, 13.01.2020 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. Dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi. **Sprawa nr ZP/111/2019**

Działając w oparciu o art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (j.t. - Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 z późn. zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zadane przez Wykonawców pytania:

**Pytanie nr. 1**

**Dotyczy Pakietu nr. 9**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 dopuści sterylna wodę z adapterem do nawilżacza pakowaną pojedynczo, sterylnie; możliwość stosowania przez minimum 30 dni, o pojemności 650 ml? Wykonawca przeliczy odpowiednio ilość pojemników: obecnie Zamawiający oczekuje 10.000 pojemników po 500 ml = 5.000.000 ml; Czyli 7.693 pojemniki po 650 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemność 650 ml bez zmiany ilości opakowań (10.000), przy zachowaniu wszystkich pozostałych wymaganych parametrów zgodnych z SIWZ , tj.**

**Sterylna czysta postać chemicznego H2O do zamkniętego systemu nawilżania tlenu. 4 boczne porty umożliwiające łączenie z głowicą do nebulizacji bądź inhalacji ultradźwiękowej. Możliwość zainstalowania do wielu pacjentów. Opakowanie sterylne, pozostające sterylne przez minimum 30 dni od otwarcia**

**Pytanie nr. 2**

**Dotyczy Pakietu nr. 9**

Czy odnośnie pakietu 9 (woda sterylna) Zamawiający odstąpi od wymogu dostawy w trybie na ratunek życia?

**Odpowiedź: Dla pakietu 9 zamawiający odstępuje od wymogu dostawy w trybie „na ratunek życia”**

**Pytanie nr. 3**

**do treści wzoru umowy: § 2 ust.3**

Czy Zamawiający dopuści składanie zamówień cząstkowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w Pakiecie nr 23?

Wzór formularza zamówienia Świadczeniodawcy w załączeniu.

*UZASADNIENIE:*

Powyższe istotnie usprawni realizację zamówień. Ujednolicenie formularzy zamówień  znacznie przyspiesza wprowadzanie zapotrzebowania do naszych systemów, a w konsekwencji uruchomienie procesu wydania produktu do klienta. Pozwala także ograniczyć pomyłki.

**Odpowiedź: Wyrażam zgodę na składanie zamówień cząstkowych na załączonym przez Firmę formularzu.**

**Pytanie nr. 4**

**do treści wzoru umowy § 2 ust.4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień pilnych maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla Pakietu nr 23?

*UZASADNIENIE:*

Produkt stanowiący przedmiot ww. pakietu nie jest aplikowany w trybie natychmiastowym. Jest używany  w leczeniu zaplanowanym,  w zasadniczo z góry ustalonym cyklu. Zamówienia są składane  po wcześniejszej

kwalifikacji pacjentów i realizowane w określonej rytmice.

Wzór umowy ma charakter uniwersalny i zrozumiałym jest, że dla niektórych zadań zamówienia pilne mają istotne znaczenie. W omawianym pakiecie taka zależność jednak nie występuje, a tym samym nie ma potrzeby wprowadzania tak rygorystycznych zastrzeżeń.

**Odpowiedź: Wyrażam zgodę na realizację zamówień pilnych w ciągu 48 h. Produkt leczniczy stanowiący przedmiot tego pakietu jest stosowany zasadniczo z góry ustalonym cyklu po wcześniejszej kwalifikacji pacjentów i nie wymaga podawania w trybie natychmiastowym .**

**Pytanie nr. 5**

**do treści wzoru umowy § 2 ust.4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień „Na Ratunek Życia” maksymalnie do „24 godzin” od złożenia zamówienia dla Pakietu nr 23?

*UZASADNIENIE:*

Produkt stanowiący przedmiot ww. pakietu nie jest aplikowany w trybie natychmiastowym. Jest używany  w leczeniu zaplanowanym,  w zasadniczo z góry ustalonym cyklu. Zamówienia są składane  po wcześniejszej

kwalifikacji pacjentów i realizowane w określonej rytmice.

Wzór umowy ma charakter uniwersalny i zrozumiałym jest, że dla niektórych zadań zamówienia pilne mają istotne znaczenie. W omawianym pakiecie taka zależność jednak nie występuje, a tym samym nie ma potrzeby wprowadzania tak rygorystycznych zastrzeżeń.

**Odpowiedź: Wyrażam zgodę na realizację zamówień „Na Ratunek Życia” maksymalnie do „24 godzin” Produkt leczniczy stanowiący przedmiot tego pakietu jest stosowany zasadniczo z góry ustalonym cyklu po wcześniejszej kwalifikacji pacjentów i nie wymaga podawania w trybie natychmiastowym**

**Pytanie nr. 6**

 **do treści wzoru umowy § 7 ust.1 a,b,c,d:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę

i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 7, ust. 1 a,b,c,d nowego brzmienia:

§ 7.

1. Strony ustalają odszkodowanie w postaci kar umownych naliczonych w stosunku do ceny przedstawionej

w ofercie, z następujących tytułów:

a) z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego Wykonawca zapłaci karę w wysokości 5 % za dostawy, od wykonania których odstąpił (ilości szacunkowe stają się podstawą do określenia wartości i ilości przedmiotu zamówienia);

b) za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,1 % wartości zamówionego i niedostarczonego w terminie określonym w § 2 pkt. 4 towaru, za każdą godzinę zwłoki w dostawie zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru;

c) za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,25% wartości reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji;

d) za opóźnienie w wymianie towaru wadliwego Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,5 % wartości nie wymienionego towaru, za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu wyznaczonego na wymianę.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia od Wykonawcy odszkodowania na zasadach ogólnych w przypadku, gdy określone w umowie kary umowne nie pokryją rzeczywiście wyrządzonej szkody wskutek niewykonania lub nienależytego wykonania przez Wykonawcę umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.**

**Pytanie nr. 7**

**Dotyczy zapisów umowy**

Czy w sytuacji, gdy osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej i niemożliwe jest osobiste stawienie się na podpisanie umowy, Zamawiający wyrazi zgodę, na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy podany w ofercie?

**Odpowiedź: Tak- Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr. 8**

**1. Dotyczy treści Formularza cenowego, Pkt. 6 Formularza ofertowego, Rozdz. V pkt. 2 SIWZ, oraz § 2 ust. 4 wzoru umowy – termin dostawy „na ratunek”**

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 19 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z realizacją w trybie natychmiastowym, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy treści Formularza cenowego, Pkt. 6 Formularza ofertowego, Rozdz. V pkt. 2 SIWZ, oraz § 2 ust. 4 wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 19.

**Odpowiedź: Leki będące przedmiotem zamówienia w pakiecie o numerze 19 nie są lekami ratującymi życie i nie są podawane natychmiastowo.**

**Stosuje je się  po wcześniejszej kwalifikacji pacjenta w z góry zaplanowanym cyklu. W związku z tym  wyrażam zgodę na odstępstwo od zapisu w umowie dotyczące dostaw w przypadku pakietu 19.**

**Pytanie nr. 9**

**Dotyczy Rozdz. III pkt. 12 SIWZ oraz § 3 ust. 6 wzoru umowy – odczyt monitoringu temperatury przy dostawie**

W związku z obowiązkiem wykonawcy dostarczenia produktu leczniczego zgodnie z wymaganiami prawidłowego transportu produktu leczniczego również w zakresie zachowania odpowiedniej temperatury w trakcie transportu, czy Zamawiający dopuści możliwość potwierdzenia spełnienia warunków temperaturowych w trakcie transportu w stosunku do produktów określonych w pakiecie nr 19 poprzez przesłanie dokumentów w możliwie szybkim terminie (bez zbędnej zwłoki) po dokonaniu dostawy?

Wymóg dołączenia wydruku temperatur transportowych produktów leczniczych wraz z dostawą jest niemożliwy do spełnienia dla wykonawcy z uwagi na posiadany system dostaw. Obecny wymóg stawia na wykonawcę konieczność zastosowania odrębnego systemu i zakupu specjalistycznego oprogramowania i sprzętu co wiąże się z dodatkowymi nadmiernymi kosztami, które następnie będą musiały zostać uwzględnione w cenie całkowitej oferty.

Ponadto rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2017, poz. 509) nie nakłada na wykonawcę obowiązku dostarczenia dokumentacji potwierdzającej warunki transportu razem z dostawą. Zgodnie z zapisem pkt 9.4 w/w Rozporządzenia, dokumentacja potwierdzająca zachowanie prawidłowej temperatury przechowywania produktów leczniczych podczas transportu udostępniana jest na żądanie odbiorcy.

Podkreślenia wymaga, że potwierdzenie „zimnego łańcucha” możliwe jest również w późniejszym terminie bez uszczerbku dla Zamawiającego

**Odpowiedź:** **Wyrażam zgodę na dostarczanie dokumentów potwierdzających odpowiednie warunki transportu na żadanie odbiorcy po dostarczeniu towaru.**

**Pytanie 10**

**Do wzoru umowy**

Do §1 ust. 2 i 3 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale 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. 2 i 3 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Nie- zapis pozostaje bez zmian**

**Pytanie 11**

**Do wzoru umowy**

Do §4 ust. 5 wzór umowy prosimy o dopisanie 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- zapis pozostaje bez zmian**

**Pytanie 12**

**Do wzoru umowy**

Do §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 0,02% wartości niedostarczonego towaru za każdą godzinę opóźnienia?

**Odpowiedź: Nie- zapis pozostaje bez zmian**

**Pytanie 13**

**Do wzoru umowy**

Do §7 ust. 1 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §7 ust. 1 lit. d) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za opóźnienie w realizacji reklamacji w wysokości 0,5% wartości reklamowanego towaru dziennie?

**Odpowiedź: Nie- zapis pozostaje bez zmian**

**Pytanie 14**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycje  nr 188 i 189 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo zgodnie ChPL?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga dla pozycji nr 188 i 189 w pakiecie nr 1, aby zaoferowany produkt leczniczy mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo - zgodnie z zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego.**

**Pytanie nr. 15**

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? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

**Odpowiedź:** **Zamawiający każdorazowo odpowie na zapytania dotyczące zamiany postaci leku dla konkretnego produktu leczniczego poprzez wskazanie przez Oferenta pozycji w pakiecie.**

**Pytanie nr. 16**

**Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

**Odpowiedź:** **Zamawiający każdorazowo odpowie na zapytania dotyczące zamiany postaci leku dla konkretnego produktu leczniczego poprzez wskazanie przez Oferenta pozycji w pakiecie.**

**Pytanie nr. 17**

**Dotyczy zapisów SIWZ**

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: Zamawiający wymaga w takim przypadku przeliczenia ilości opakowań produktu z zaokrągleniem do pełnego opakowania (w górę).**

**Pytanie nr. 18**

**Dotyczy zapisów SIWZ**

 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: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu zamawiający wymaga podania ostatniej obowiązującej ceny**

**Pytanie nr. 19**

 **Dotyczy zapisów SIWZ**

 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w przypadku braku dostępności preparatów zarejestrowanych w RP**

**Pytanie nr. 20**

**Dotyczy Pakietu nr. 25**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 25 dopuści paski testowe o zakresie hematokrytu wynoszącym 35-60%? Wyrażenie zgody przez Zamawiającego pozwoli Nam na złożenie oferty spełniającej WSZYSTKIE pozostałe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający unieważnia i wyłącza Pakiet z postępowania**

**Pytanie nr. 21**

 **Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający podając jako postać tabletki ma na myśli wszystkie rodzaje tabletek ?

(zwykłe , powlekane, drażowane )

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający w przypadku produktów, dla których postać leku jest określona jako tabletki, dopuszcza wszystkie rodzaje tabletek.**

**Pytanie nr. 22**

**Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający podając jako postać kapsułki ma na myśli wszystkie rodzaje kapsułek ?

(zwykłe , twarde, elastyczne)

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający w przypadku produktów, dla których postać leku jest określona jako kapsułki, dopuszcza wszystkie rodzaje kapsułek**

**Pytanie nr. 23**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz.: 1, 7, 12, 29, 47, 56, 57, 86, 88, 89, 91, 92, 127, 163, 175, 176, 186, 201, 207, 217, 282, 322, 348, 368, 369, 379, 388, 392, 412, 478, 483, 491, 548, 557 wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji ze względu na zakończenie produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika na rynku ?

**Odpowiedź: W Pakiecie 1 w poz. 1, 7, 12, 29, 47, 56, 57, 86, 88, 89, 91, 92, 127, 163, 175, 176, 186, 201, 207, 217, 282, 322, 348, 368, 369, 379, 388, 392, 412, 478, 483, 491, 548, 557):**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie wymienionych pozycji. W przypadku braku dostępności produktu, wymagane podanie ostatniej obowiązującej ceny.**

**Pytanie nr. 24**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 15 dopuści preparat: Vit. C Synteza, 500 mg, kaps. twarde, 10 szt. - 250 op. ? Tylko taki jest aktualnie dostępny**.**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 1 pozycja nr 15 wskazany preparat tj. Vitamina C 500 mg kapsułki twarde ,10 szt. 250 op.**

**Pytanie nr. 25**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 54 dopuści preparat: Celestone, 4 mg/ml; 1 ml, roztw. do wstrz. , 1 amp

- 20 op. ? Tylko taki jest aktualnie dostępny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w produkt.**

**Pytanie nr. 26**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 79 dopuści preparat: Calcio Gluconat-Darnitsa,10%,rozt.d/wst,10ml,10amp - 1050 op.?( dostępny na jednorazową zgodę M.Z.) Tylko taki jest aktualnie dostępny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań**

**Pytanie nr. 27**

 **Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 99 dopuści preparat: Higrotona, 50 mg, tabl., 30 szt - 87 op.?( dostępny na jednorazową zgodę M.Z.) Tylko taki jest aktualnie dostępny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 28**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 140 dopuści preparat: Pradaxa, 110 mg, kaps.twarde, 180 szt,bl(3x60)

- 79 op.? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań**

**Pytanie nr. 29**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 141 dopuści preparat: Pradaxa, 150 mg, kaps.twarde,180 szt,bl(3x60)- 64 op.? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 30**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 159 dopuści preparat: Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek - 43 op.? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań**

**Pytanie nr. 31**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 179 dopuści preparat: ESOMEPRAZOL 20 MG x 28 KAPS.DOJELIT.TWARDE. - 50 op.? Tylko taki jest aktualnie dostępny**.**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy w kapsułkach dojelitowych twardych**

**Pytanie nr. 32**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 198 dopuści preparat: Fluconazole Polfarmex, 50 mg/10ml, syrop,150 ml - 200 op.? Tylko taki jest dostępny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycja nr 198 preparat Flukonazole Polfarmex 50 mg / 10 ml syrop , 150 ml w ilości 200 op .**

 **SPORNA**

**Pytanie nr. 33**

 **Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 201 dopuści preparat: Liść senesu, zioła do zaparz., 0,99g-1,21g, 30 szt - 20 op**.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 34**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 251 dopuści preparat: Lakcid, prosz.d/sp.zaw.doust., 10 amp - 250 op.? Preparat w op. 50 amp. - dłuższy brak produkcji.

**Odpowiedź: Odp. Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycja nr 251 preparat Lakcid proszek d/sp zaw. Doust. 10 amp – 250 op**

**Pytanie nr. 35**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 278 dopuści preparat: Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztw.doustn,48 sasz - 134 op.? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 36**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 279 dopuści preparat: Xenna Balance Junior,prosz.d/sp.rozt.dou,5g,14sasz - 358 op. ? Tylko taki jest dostępny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .**

**Pytanie nr. 37**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 297 dopuści preparat: Glucophage 500 mg, 500 mg, tabl.powl., 30 szt -2440 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 38**

 **Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 338 dopuści preparat: Nimotop S, 10 mg/50 ml, roztw.do infuz., 1 butelka -50 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 39**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 348 dopuści wycenę preparatu: Zofran, 4 mg, tabl.powl., 10 szt

**Odpowiedź:** **Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr. 40**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 349 dopuści preparat: OSELTAMIVIR 30MG x 10 Kaps.tward. - 160 op.? Tylko taki jest aktualnie dostępny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy w postaci kapsułek twardych.**

**Pytanie nr. 41**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 350 dopuści preparat: OSELTAMIVIR 45MG x 10 Kaps. Tward. ? Tylko taki jest aktualnie dostępny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy w postaci kapsułek twardych**

**Pytanie nr. 42**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 357 dopuści preparat: Lipancrea,16 000 j.lipazy, kaps., 30 szt -9 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w preparat .**

**Pytanie nr. 43**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 358 dopuści preparat: Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt -750 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie nr. 44**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 365 dopuści preparat: Paracetamol, 500 mg, tabl., 50 szt -21 400 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 45**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 439 dopuści preparat: Scorbolamid, tabl.draż., 40 szt -260 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań**

**Pytanie nr. 46**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 445 dopuści preparat: Syrop tymiankowy złożony, (Amara), 125 g -120 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w preparat .**

**Pytanie nr. 47**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 513 dopuści preparat: Procto-Glyvenol, 400mg+40mg, czopki,10 szt - 40 op. ? Tylko taki jest aktualnie dostępny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy**

**Pytanie nr. 48**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 523 dopuści preparat: Avasart, 160 mg, tabl.powl., 28 szt,bl(4x7) -1000 op**.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 49**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 524 dopuści preparat: Avasart, 80 mg, tabl.powl., 28 szt,bl(4x7) -310 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 50**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 525 dopuści preparat: Co-Valsacor,160mg+12,5mg,tabl.powl.,28 szt -160 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 51**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 526 dopuści preparat: Co-Valsacor,160mg+25mg,tabl.powl.,28 szt -120 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 52**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 527 dopuści preparat: Co-Valsacor, 80mg+12,5mg,tabl.powl.,28 szt -180 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 53**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 530 dopuści preparat: Isoptin SR, 120 mg,tabl.powl.o przedł.uwaln.,40szt -10 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 54**

**Dotyczy Pakietu nr. 1**

Czy Zamawiający w pak 1 w poz. 539 dopuści preparat: Węgiel Leczniczy Microfarm,200mg,kaps.twarde,20szt? Tylko taki jest aktualnie dostępny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lek w kapsułkach twardych zarejestrowany jako „produkt leczniczy**

**Pytanie nr. 55**

**Dotyczy Pakietu nr. 2**

Czy Zamawiający w pak 2 w poz. 23 dopuści preparat: Dalacin C,150mg/ml;4 ml,roztw.do wstrz,infuz.,1amp - 2100 op. ? Tylko taki jest aktualnie dostępny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy**

**Pytanie nr. 56**

**Dotyczy Pakietu nr. 2**

Czy Zamawiający w pak 2 w poz. 29 dopuści preparat: Medrol,16 mg, tabl., 50 szt,bl(5x10) -66 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr. 57**

**Dotyczy Pakietu nr. 7**

Czy w związku z brakiem na rynku polskim preparatu Gadodiamidum Zamawiający w pak 7 w poz. 2 dopuści preparat: Clariscan, 0,5 mmol/ml; 10ml,roztw.d/wstrz,10 fiol - 3 op., który jest jonowym paramagnetycznym środkiem kontrastowym stosowanym w obrazowaniu metodą MRI?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr. 58**

**Dotyczy Pakietu nr.10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 10 leku Daunorubicyna 20 mg w opakowaniu zawierającym 10 fiol przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem w SIWZ**

**Pytanie nr. 59**

**Dotyczy Pakietu nr. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla leku Daunorubicyna 20 mg z pakietu nr 10 do 3 tygodni, ze względu na fakt, iż lek sprowadzany jest do Polski w ramach procedury importu docelowego?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę .**

**Pytanie nr. 60**

**Dotyczy Pakietu nr. 10**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu dla leku Daunorubicyna 20 mg z pakietu nr 10 gdyż lek w procedurze importu docelowego dopuszczony jest do obrotu w kraju z którego jest sprowadzany?

**Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od w/w wymogu .**

**Pytanie nr. 61**

**Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.4. termin dostaw „na ratunek życia” *z max 6 godzin* na 12 godzin?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr. 62**

**Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający w par. 4.2 wykreśli wzmiankę o pilnych reklamacjach? W praktyce szpitalnej trudno przyjąć, aby leki podawane pacjentom nie dotyczyły „zagrożenia zdrowia”, zatem każda reklamacja może być oznaczona jako ‘w zagrożeniu życia lub zdrowia’. Po drugie, jak wynika z treści par. 4.2 taki tryb reklamacji dotyczy nie produktów zamówionych jako „pilne”, lecz każdy lek, zamówiony także w standardowym trybie, może być reklamowany w trybie „zagrożenia zdrowia”.

**Odpowiedź: Nie- zapis pozostaje bez zmian**

**Pytanie nr. 63**

**Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający, w razie niewykreślenia zapisów o reklamacji w trybie „zagrożenia życia lub zdrowia” w par. 4.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji (w razie zagrożenia życia lub zdrowia) do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja 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: Tak- Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 3 dni roboczych**

**Pytanie nr. 64**

**Dotyczy Pakietu nr. 1 poz. 252 w przedmiotowym postępowaniu:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Wymagany produkt leczniczy**

**Pytanie nr. 65**

**Dotyczy Pakietu nr. 1 poz. 252 w przedmiotowym postępowaniu:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Wymagany produkt leczniczy**

**Pytanie nr. 66**

**Dotyczy Pakietu nr. 1 poz. 252 w przedmiotowym postępowaniu:**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii Lactobacillus rhamonosus GG 10 mld. CFU, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zwiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Wymagany produkt leczniczy**

**Pytanie nr. 67**

**Dotyczy Pakietu nr. 1 poz. 252 w przedmiotowym postępowaniu:**

Czy Zamawiający wymaga produktu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Wymagany produkt leczniczy**

**Pytanie nr. 68**

**Dotyczy Pakietu nr. 1 poz. 437**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Wymagany produkt leczniczy**

**Pytanie nr. 69**

**Dotyczy Pakietu nr 25**

Prosimy o odstąpienie od wymogu aby zaoferowane paski testowe były zintegrowane z systemem telemedycznym, gdyż funkcja taka nie będzie miała zastosowania w warunkach pracy szpitala w przypadku braku możliwości separowania i oddzielnego przesyłania pojedynczego wyniku, przypisanemu konkretnemu pacjentowi już na poziomie glukometru. Systemy do pomiaru glikemii nie posiadające możliwości odczytu i zapisywania kodu kreskowego, nie mają takiej funkcji, zatem zapewniają albo przesłanie wszystkich wyników zapisanych w pamięci urządzenia jednocześnie, albo też przesyłania po jednym wyniku uzyskanym w danym czasie dla każdego pacjenta do opisanego wcześniej katalogu przypisanego dla tegoż pacjenta, co niezmiernie wydłuży procedurę wykonywania badania glikemii w szpitalu. W praktyce pomiarów w takim trybie nigdzie się nie wykonuje. System wymagany przez Zamawiającego będzie wiec bezużyteczny w warunkach pracy tak dużej placówki jaką jest szpital. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź: Zamawiający unieważnia i wyłącza Pakiet nr 25 z postępowania – zg. z art. 93 ust. 1 pkt. 7 postępowanie obarczone jest niemożliwą do usunięcia wadą.**

**Pytanie nr. 70**

**Dotyczy Pakietu nr 25**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%.

**Odpowiedź: jak wyżej pytanie 69.**

**Pytanie nr. 71**

**Dotyczy Pakietu nr 25**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku? Wyrzutnik paska zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu, eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjenta przy każdorazowym usuwaniu paska z glukometru oraz zapobiegając przenoszeniu chorób zakaźnych.

**Odpowiedź: jak wyżej pytanie 69.**

**Pytanie nr. 72**

**Dotyczy Pakietu nr 25**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych ogranicza możliwość windowania cen pasków i skłania wykonawców do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też występują okresowe braki dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że paski te są wciąż zarejestrowane.

**Odpowiedź: jak wyżej pytanie 69.**

**Pytanie nr. 73**

**Dotyczy Pakietu nr 25**

Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej min. 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

**Odpowiedź: jak wyżej pytanie 69.**

**Pytanie nr. 74**

**Dotyczy Pakietu nr 25**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w zakresie Pakietu 25 była hurtownia farmaceutyczna?

**Odpowiedź: jak wyżej pytanie 69.**

**Pytanie nr. 75**

**Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 18:**

Zamawiający podając nazwę glukometru wyklucza możliwość zaoferowania innych pasków testowych niż paski konkretnego producenta (konstrukcyjnie zabezpieczona kompatybilnośc tego glukometru wyłącznie z paskami tegoż producenta), wobec czego znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę ofert. Wskazanie produktów konkretnych wytwórców może sprawić, że wykonawcy przedstawią oferty na paski testowe w urzędowej cenie zbytu, która jest dla takich wyrobów o 40%-50% wyższa od średniej ceny pasków testowych oferowanych w otwartych postępowaniach przetargowych. Dopuszczenie przez Zamawiającego w w/w pozycjach również innych systemów obecnych na rynku umożliwiłoby uzyskanie ofert przedstawiających najlepszy stosunek jakości do ceny, co poskutkowałoby możliwie najbardziej efektywnym zagospodarowaniem środków budżetowych przeznaczonych na zakup pasków testowych, przy jednoczesnym korzystaniu z wyrobów wysokiej jakości. Czy mając na uwadze powyższe, Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakietach 132, 133 i 134 wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych (wraz z nieodpłatnym przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i płynów kontrolnych), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl; f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku (zwiększający higienę i bezpieczeństwo pracy personelu), dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość natychmiastowego rozpoczęcia pomiaru po uruchomieniu glukometru (system plug-in); h) złota elektroda pomiarowa, zwiększająca precyzję pomiarów; i) możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź: Zamawiający przy opisie pasków testowych podał typ urządzenia pomiarowego ze względu na to , że to nie wskazany typ urządzenia ,w posiadaniu którego jest Zamawiający tylko element dodatkowy czyli odpowiednie paski testowe do tego urządzenia są celem Zamawiającego aby w sposób właściwy wykonać badanie potrzebnych parametrów. zawartego opisu w SIWZ potrzebne do wykonania właściwego badania . Stąd zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem w SIWZ.**

**Pytanie nr. 76**

**Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 18:**

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z nieodpłatnym przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i płynów kontrolnych) charakteryzujące się opisanymi poniżej 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) 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) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia tylko pasków testowych kompatybilnych do odpowiednich urządzeń stąd zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem w SIWZ.**

**Pytanie nr. 77**

**Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 18:**

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z nieodpłatnym przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i płynów kontrolnych), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żylnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź:** **Zamawiający wymaga , aby zaoferowane paki testowe spełniały opis zgodny w SIWZ**

**Pytanie nr. 78**

**Dotyczy Pakietu nr 1 Pozycja 159**

 Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ?

 sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g;disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml

 Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Uwaga**

**Zamawiający dopuszczając możliwość zaoferowania preparatu zamiennego/ w innej postaci (zgodnie z powyższymi odpowiedziami ) wymaga aby Wykonawca dokonując zmiany w zał. 2 SIWZ, każdorazowo przy nazwie produktu oznaczył gwiazdką (\*) w kolumnie 6, – „Katalogowa nazwa produktu”, w przypadku dopuszczenia innych wielkości opakowań niż opisane w SIWZ, wpisać oferowaną liczbę opakowań w kolumnie nr. 9 i zaznaczyć komórkę ze zmienioną ilością opakowań na kolorowo. W przypadku kolumn nr. 15,18,21, gdzie są podane ilości podane dla poszczególnych lokalizacji. Wykonawca sam wpisuje zmienną ilość opakowań, zamiast ilości podanej początkowo i zaznacza komórki ze zmianami na kolorowo. Dodatkowo w obu przypadkach pod tabelą dot. danego pakietu wykonawca dopisał - „ \*- poz. nr… dokonano zmiany zgodnie z odpowiedzią Zamawiającego.”**

**Dopuszczenie przez Zamawiającego możliwość zaoferowania konkretnego preparatu zamiennego/ w innej postaci/ innej ilości opakowań ( zgodnie z powyższymi odpowiedziami) powoduje, że Wykonawcy mogą oferować postać pierwotną wpisaną do SIWZ jak i dopuszczoną niniejszymi odpowiedziami.**

**Powyższe odpowiedzi i zmiany są wiążące dla wszystkich Wykonawców.**

**Zamawiający dokonuje zmiany terminu składania ofert:**

**Ostateczny termin składania ofert upływa dnia 21.01.2020 r. o godz. 11:00.**

**Publiczne otwarcie ofert nastąpi w dniu 21.01.2020 r. o godz. 13:00.**

**Pozostałe warunki bez zmian.**

**Dziękujemy za złożone zapytania.**

**Kierownik Działu Zamówień Publicznych,
Marketingu i Promocji**

**mgr Tomasz Miazek**