



Toruń, dnia 03 stycznia 2020 r.

Nr sprawy: W.Sz.Z.: TZ – 280-124/19

**Podmioty biorące udział  
w postępowaniu o udzielenie  
zamówienia publicznego**

**dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków i wyrobów medycznych do Aptek Szpitalnych – 50 zadań.

W związku z otrzymanymi zapytaniem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia:

**Pytanie Nr 1 dot. wzoru umowy:**

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

**Odpowiedź:**

Regulacja dotycząca opisanych powyżej okoliczności jest zawarta w zapisie § 5 ust. 4.6 wzoru umowy.

**Pytanie Nr 2 dot. § 3 ust. 1 wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 48 godzin dla zadania nr 40? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w przeciągu 24 godzin.

Wymóg dostawy w ciągu 24 godzin od dnia zgłoszenia zamówienia jest nadmierny i nie jest podyktowany uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego. Celem Zamawiającego jest otrzymanie zamówionego towaru, powyższe może zostać spełnione bez stawienia nadmiernych, wygórowanych, a wręcz niemożliwych do spełnienia terminów dostawy. Zgodnie z zapisami Pzp oraz wytycznymi UZP termin dostawy należy wyznaczyć z uwzględnieniem wszystkich realnych czynników, tj. ilość dostarczanego towaru, odległość, uwarunkowania komunikacyjne, konieczność dokonania odbioru, wniesienia itd., aby realnie możliwe było wykonanie dostawy przy dochowaniu należytej staranności i wykonaniu wszystkich etapów pośrednich. Obecny zapis SIWZ (wyznaczenie terminu dostawy w godzinach do maksymalnie 24 godzin) jest niewątpliwie naruszeniem zapisów dotyczących równego traktowania wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Jeśli nie, proszę o szczegółową informację co jest podyktowane wyznaczeniem tak krótkiego terminu dostawy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje wymóg dostawy w ciągu 24 godzin.



**Pytanie Nr 3 dot. § 4 ust. 3 wzoru umowy:**

Czy Zamawiający zgodzi się w § 4 ust. 3 wzoru umowy na zmianę wartości brutto umowy jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej na wartość brutto **niezrealizowanej części umowy** ?

Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną w wysokości 10% naliczaną również od prawidłowo zrealizowanego zamówienia pozostaje w sprzeczności z funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis § 4 ust. 3 wzoru umowy.

**Pytanie Nr 4:**

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:**

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji i nie wyceniać leku w ofercie.

**Pytanie Nr 5:**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem rozdziału IX pkt. 7 SIWZ – „W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż wymagane w SIWZ, Wykonawca musi przeliczyć ilość opakowań **do dwóch miejsc po przecinku** z zachowaniem ilości zamawianej przez Zamawiającego.”

**Pytanie Nr 6:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakiego konkretnego preparatu dotyczy pytanie.

**Pytanie Nr 7:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakiego konkretnego preparatu dotyczy pytanie.

**Pytanie Nr 8:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. Celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakiego konkretnego preparatu dotyczy pytanie.

**Pytanie Nr 9:**

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:**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie Nr 5.



**Pytanie Nr 10:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki ? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakiego konkretnego preparatu dotyczy pytanie. Zgodnie z zapisem Rozdziału IX pkt 3 SIWZ wszystkie wartości w tym ceny jednostkowe muszą być liczone z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku (grosze) w PLN.

**Pytanie Nr 11:**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z Zadania Nr 28 pozycje 34 i 35, gdyż dystrybucją tych leków zajmuje się tylko hurtownia i ogranicza to innym oferentom do przystąpienia do tego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie ww. pozycji.

**Pytanie Nr 12:**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z Zadania Nr 38 pozycje 13 i 14 pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie ww. pozycji.

**Pytanie Nr 13:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.6? Do zwrotu towaru konieczne jest przeprowadzenie procedury reklamacyjnej, nie może się to odbyć na podstawie jednostronnej, niepodlegającej weryfikacji decyzji Zamawiającego. Dotyczy to w szczególności reklamacji jakościowych – taka procedura musi odbywać się przy udziale sprzedawcy reklamowanego towaru. W takim wypadku zakłada się, że Wykonawca ma czas (np. 3 dni robocze) na weryfikację reklamacji i jej akceptację. „Załatwianie” reklamacji poprzez jednostronną decyzję o odesłaniu towaru jest sprzeczne z prawem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Zgodnie z zapisem w § 3 ust. 6 wzoru umowy Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu przedmiotu umowy tylko w przypadku niezgodności dostawy pod względem ilościowym lub asortymentowym na koszt Wykonawcy, tj.: jeżeli Wykonawca dostarczy większą ilość leku aniżeli zamawiana lub jeżeli zostanie dostarczony lek o innej nazwie handlowej niż zamówiony. W treści postanowień zawartych w § 3 ust. 6 wzoru umowy nie ma mowy o jakości dostarczonego przedmiotu umowy.

**Pytanie Nr 14:**

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 4.1.b z 3% do wartości max 1%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis §4 ust. 1b) wzoru umowy.

**Pytanie Nr 15:**

Czy Zamawiający wymaga aby zaofiarowany lek w Zadaniu nr 11 poz. 11-15 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia ) oraz zabiegowych ( chirurgia )?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wymogami zawartymi w SIWZ.

**Pytanie Nr 16:**

Czy Zamawiający wymaga aby zaofiarowany lek w Zadaniu nr 11 poz. 11-15 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wymogami zawartymi w SIWZ.



**Pytanie Nr 17:**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Zadaniu nr 11 poz. 11-15 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wymogami zawartymi w SIWZ.

**Pytanie Nr 18:**

Proszę o wykreślenie z pakietu nr 7 poz. nr 14 - erythromycin z powodu zakończenia produkcji i braku zamiennika.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w/w pozycji.

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, w przypadku zakończenia produkcji leku będącego przedmiotem zamówienia Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji i nie wyceniać leku w ofercie.

**Pytanie Nr 19:**

Proszę o informację dotyczącą pakietu nr 30 a mianowicie oznaczeń pod pakietem w formie „\*\*” (dwóch gwiazdek) a mianowicie których pozycji w pakiecie one dotyczą?

**Odpowiedź:**

Dwie gwiazdki „\*\*” dotyczą pozycji 1-4 w Zadaniu Nr 30.

**Pytanie Nr 20:**

Proszę o informację dotyczącą pakietu nr 31 a mianowicie oznaczeń pod pakietem w formie „\*” (jednej gwiazdki) i „\*\*” (dwóch gwiazdek) a mianowicie których pozycji w pakiecie one dotyczą?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że w Zadaniu Nr 31 nastąpiła omyłka pisarska w opisie gwiazdek. Opis w postaci „\*” i „\*\*” nie dotyczy żadnych pozycji powyższego pakietu.

**Pytanie Nr 21:**

Proszę o informację dotyczącą pakietu nr 32 a mianowicie oznaczeń pod pakietem w formie „\*\*” (dwóch gwiazdek) a mianowicie których pozycji w pakiecie one dotyczą?

**Odpowiedź:**

Opis w postaci „\*\*” dotyczy pozycji 1-2 oraz 3-4.

**Pytanie Nr 22:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakiego konkretnego preparatu dotyczy pytanie.

**Pytanie Nr 23:**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania ilości zamawianej przez Zamawiającego.

**Pytanie Nr 24:**

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:**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie Nr 5.



**Pytanie Nr 25:**

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:**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie Nr 4.

**Pytanie Nr 26:**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza i wymaga przedstawienia dokumentu dopuszczającego.

**Pytanie Nr 27:**

Zadanie nr 3 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści opakowanie x10 szt., gdyż takie jest dostępne?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianej.

**Pytanie Nr 28:**

Zadanie 5 poz. 8 Prosimy o doprecyzowanie rozmiaru igieł. Czy chodzi o 30G 0,3x8mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską w Zadaniu Nr 5 poz. 8

Jest:

Igły – G8

Powinno być:

**Igły – 30 G**

**Pytanie Nr 29:**

Zadanie 5 poz. 8 Czy Zamawiający dopuści opakowanie x7szt gdyż takie jest dostępne? Jaką ilość należy zaoferować?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, należy przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku z zachowaniem ilości zamawianej przez Zamawiającego.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje zamawianą ilość:

**Zadanie Nr 5 poz. 8**

jest: 30 szt.

**powinno być: 300 szt.**

**Pytanie Nr 30:**

Zadanie 7 poz. 9 Opakowanie dostępne jest tylko x20fiolek. Prosimy o podanie ilości jaką należy zaoferować bądź jakiego przeliczenia dokonać- do pełnego opakowania w górę czy do 2 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

Należy przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku z zachowaniem ilości zamawianej przez Zamawiającego.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje zamawianą ilość:

**Zadanie Nr 7 poz. 9**

jest: 30 szt.

**powinno być: 300 szt.**

**Pytanie Nr 31:**

Zadanie 7 poz.14 ,23 preparat jest niedostępny na rynku ze względu na koniec produkcji. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji i nie wyceniać preparatów w ofercie.

**Pytanie Nr 32:**

Zadanie 7 poz. 27 Czy Zamawiający dopuści jedyny obecnie na rynku Streptomisin (Sulfat) 1g\*1fiol.z.MZ dopuszczony przez MZ?



**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 33:**

Zadanie 7 poz. 32 Czy Zamawiający dopuści opakowanie x12 fiolek? Jaka ilość należy zaoferować?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, należy przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku z zachowaniem ilości zamawianej przez Zamawiającego.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje zamawianą ilość:

**Zadanie Nr 7 poz. 32**

jest: 100 szt.

**powinno być: 120 szt.**

**Pytanie Nr 34:**

Zadanie 10 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści opakowanie x50 tabletek ? 4000 opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 35:**

Zadanie 10 poz. 10 Czy Zamawiający dopuści preparat o gramaturze 130g? Jaką ilość należy zaoferować?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza preparat o gramaturze 130g przy zachowaniu wymaganych ilości.

**Pytanie Nr 36:**

Zadanie 10 poz. 19 Czy Zamawiający dopuści opakowanie x10 czopków gdyż takie jest dostępne? Jaka ilość należy zaoferować?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza opakowanie x10 przy zachowaniu wymaganych ilości.

**Pytanie Nr 37:**

Zadanie 21 poz. 10,11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu co pozwoli na złożenie korzystniejszej oferty?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie Nr 38:**

Zadanie 26 poz. 3 Czy Zamawiający miał na myśli Gensulin M 30 zaw.100j.m./ml 10wkł.\*3ml!?

**Odpowiedź:**

Tak.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść SIWZ w Załączniku nr 2/26 do SIWZ:

**Zadanie Nr 26 poz. 3**

jest: Ins. Gensulin M3

**powinno być: Ins. Gensulin M30**

**Pytanie Nr 39:**

Zadanie 27 poz. 20 Czy Zamawiający dopuści preparat o trwałości chemicznej i fizycznej roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu podczas przechowywania przez 3 godziny w temperaturze do 25°C lub 24 godziny podczas przechowywania w stanie schłodzonym (2-8°C).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 40:**

Zadanie 27 poz. 31 Preparat występuje na brakach u producenta – zakończona produkcja. Czy Zamawiający wyrazi na podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji i nie wyceniać leku w ofercie.



**Pytanie Nr 41:**

Zadanie 28 poz. 18,19,20 Czy Zamawiający dopuści postać tabletkowa?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 42:**

Zadanie 30 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści postać tabletkowa dojelitowa?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 43:**

Zadanie 37 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści postać tabletkowa dojelitowa?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 44:**

Zadanie 37 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści postać tabletkowa o przedłużonym uwalnianiu ponieważ taka jest dostępna?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 45:**

Zadanie 37 poz. 46,47,49,50,51,55,56 Czy Zamawiający dopuści postać tabletkowa powlekana?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 46:**

Zadanie 37 poz. 66,67,68 Czy nie zaszła pomyłka w substancji czynnej? Dawki wskazują na carvedilol.

**Odpowiedź:**

Tak.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść SIWZ w Załączniku nr 2/37 do SIWZ:

**Zadanie Nr 37 poz. 66**

jest: tabl. 6,25mg x 30

**powinno być:** tabl. 2,5mg x 30

**Zadanie Nr 37 poz. 67**

jest: tabl. 12,5mg x 30

**powinno być:** tabl. 5mg x 30

**Zadanie Nr 37 poz. 68**

jest: tabl. 25mg x 30

**powinno być:** tabl. 10mg x 30

**Pytanie Nr 47:**

Zadanie 37 poz. 66,67,68,70,71,72 Czy Zamawiający dopuści postać tabletkowa powlekana?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 48:**

Zadanie 39 poz. 10,11,12 Czy Zamawiający dopuści postać tabletkowa powlekana?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 49:**

Zadanie 39 poz. 30,31 Czy Zamawiający dopuści postać kapsułka o przedłużonym uwalnianiu gdyż taka jest dostępna?



**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 50:**

Zadanie 42 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści opakowanie x10szt z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 51:**

Zadanie 42 poz. 19 Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 37,5mg+325mg?

**Odpowiedź:**

Tak.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść SIWZ w Załączniku nr 2/42 do SIWZ:

**Zadanie Nr 42 poz. 19**

jest: tabl. 37,5+324mg x 30

**powinno być:** tabl. 37,5+325mg x 30

**Pytanie Nr 52:**

Zadanie 42 poz. 19,20 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki powlekanej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 53:**

Zadanie 45 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści preparat o dawce 10mg /ml fiołka 10ml?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wymogiem zawartym w SIWZ.

**Pytanie Nr 54 dot. Zadania Nr 27:**

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

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie Nr 55 dot. Zadania Nr 27:**

„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 dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie Nr 56 dot. Zadania Nr 47:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie biokompatybilnego i biodegradowalnego preparatu do iniekcji w postaci hydrożelu, sklasyfikowanego w klasie III reguła 8 o składzie:

- Sól sodowa usieciowanego kwasu hialuronowego 15 mg
- Dextranomer 50 mg
- Chlorek sodu 6,9 mg
- Woda do wstrzykiwań.

Produkt bezpieczny dla dzieci.

Proponowany przez nas produkt z powodzeniem stosowany jest w największych polskich szpitalach na oddziałach dziecięcych (również przez Instytut „Pomnik - Centrum Zdrowia Dziecka” w Warszawie).

Ponadto bezspornym atutem wyżej opisanego produktu jest aspekt ekonomiczny, tj. oszczędność w zakupie tego preparatu. Inne jednostki służby zdrowia kupują ów produkt o ok. 50-55% taniej niż Państwa placówka.



**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie Nr 57 dot. Zadania Nr 45:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 45 pozycja 15, Bupivacaine Spinal HEAVY roztwór hiperbaryczny?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie Nr 58 dot. Zadania Nr 29, poz. 1, 2, 3, 4, 5:**

Prosimy o potwierdzenie że nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający w zadaniu 29 w pozycjach 1, 2, 3, 4 i 5 miał na myśli dichlorowoderek octenidyny.

**Odpowiedź:**

Tak.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść SIWZ w Załączniku nr 2/29 do SIWZ:

**Zadanie Nr 29 poz. 1**

jest: dichlorowoderek actenidyny

**powinno być:** dichlorowoderek octenidyny.

**Zadanie Nr 29 poz. 2**

jest: dichlorowoderek actenidyny

**powinno być:** dichlorowoderek octenidyny.

**Zadanie Nr 29 poz. 3**

jest: dichlorowoderek octenidowy

**powinno być:** dichlorowoderek octenidyny.

**Zadanie Nr 29 poz. 4**

jest: dichlorowoderek octenidowy

**powinno być:** dichlorowoderek octenidyny.

**Zadanie Nr 29 poz. 5**

jest: dichlorowoderek octenidowy

**powinno być:** dichlorowoderek octenidyny.

**Pytanie Nr 59 dot. Zadania Nr 45, poz. 45**

Czy Zamawiający w zadaniu 45 pozycja 45, w celu zapewnienia konkurencyjności cenowej, dopuści jeden z dwóch dostępnych preparatów sevofluranu w butelce fabrycznie wyposażonej w jednorazowy adapter, umożliwiający bezpośrednie, szczelne napełnienie parownika wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z aparatami do znieczulenia będącymi własnością zamawiającego z systemem wlewowym SAFE-T-SEAL?"

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie Nr 60 dot. Zadania Nr 49, poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści hemostatyki o czasie wchłaniania 3 – 4 tygodni?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 61 dot. Zadania Nr 7, poz. 14**

Erythromycin fol. 300 mg-zakończona produkcja- prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji i nie wyceniać leku w ofercie.

**Pytanie Nr 62 dot. Zadania Nr 7, poz. 23**

Roxithromycin tabl powł. 50 mg-brak na rynku z powodu wycofania z oferty producenta - prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania dostępnego leku w postaci tabl.do sporz.zaw.doustn. lub o wykreślenie z pakietu.



**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji i nie wyceniać leku w ofercie.

**Pytanie Nr 63 dot. Zadania Nr 7, poz. 27**

Streptomycin fiol- koniec produkcji- prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania dostępnego leku typu Streptomisin sulfat, 1g, inj., 1 fiol(s.s.)+1 amp.rozp.(Zg.MZ).

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania dostępnego leku typu Streptomisin sulfat, 1g, inj., 1 fiol(s.s.)+1 amp.rozp.(Zg.MZ) wraz z dokumentem dopuszczenia.

**Pytanie Nr 64 dot. Zadania Nr 9, poz. 9**

Bebilon pepti 1 DHA- brak na rynku gramaturze 450 g - prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania dostępnego produktu o gramaturze 400 g w ilości 225 op.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza produkt o gramaturze 400 g z zachowaniem wymaganej przez Zamawiającego ilości.

**Pytanie Nr 65 dot. Zadania Nr 9, poz. 10**

Bebilon pepti 2 DHA- brak na rynku gramaturze 450 g- prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania dostępnego produktu o gramaturze 400 g w ilości 112,5 op.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza produkt o gramaturze 400 g z zachowaniem wymaganej przez Zamawiającego ilości.

**Pytanie Nr 66 dot. Zadania Nr 10, poz. 19**

Voltaren czopki 25 mg-zakończona produkcja- prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji i nie wyceniać leku w ofercie.

**Pytanie Nr 67 dot. Zadania Nr 27, poz. 31**

Azithromycin 0,5 inj.-zakończona produkcja- prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji i nie wyceniać leku w ofercie.

**Pytanie Nr 68 dot. Zadania Nr 37, poz. 66-68**

Ramipril 6,25mg, 12,5mg, 25mg-brak takich dawek – czy Zamawiający ma na myśli Carvedilol?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 46.

**Pytanie Nr 69 dot. Zadania Nr 39, poz. 30-32**

Czy Zamawiający dopuści leki o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 70 dot. Zadania Nr 45, poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści lek typu Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy, 4ml, roztw.do wstrz., 5 amp?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie Nr 71 dot. Zadania Nr 45, poz. 37**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci kapsułki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie Nr 72 dot. Zadania Nr 21, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Tracrium inj. 10 mg/ml x 5 a 2,5 ml w Zadaniu Nr 21, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie Nr 73 dot. Zadania Nr 21, poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Tracrium inj. inj. 10 mg/ml x 5 a 5 ml w Zadaniu Nr 21, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie Nr 74 dot. Zadania Nr 21, poz. 5**

Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOL.A 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Zadaniu Nr 21, poz. 5 (Marcaine Adrenaline 0,5% inj. 5mg/ml x 5 a 20 ml) podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji leku. Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną wycenę.

**Pytanie Nr 75**

W związku zbyt krótkim terminem na przygotowanie oferty do postępowania przetargowego zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu złożenia oferty cenowej z 03.01.2020 r. na 15.01.2020 r.

**Odpowiedź:**

Zamawiający w dniu 20.12.2019 r. przesunął termin składania ofert na dzień 15.01.2020 r.

**Pytanie Nr 76**

W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego dla produktu Bebilon pepti 1 DHA oraz Bebilon pepti 2 DHA proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 9 oraz 10 w pakiecie 9 ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu zgodnego z opisem o nowej gramaturze 400 gram. W załączniku potwierdzenie wprowadzonej zmiany przez producenta.

**Odpowiedź:**

Należy przeliczyć 1:1.

**Pytanie Nr 77 dot. Zadania Nr 49, poz. 1-4**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie Nr 78 dot. Zadania Nr 49, poz. 1-2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gąbki hemostatycznej z żelatyny wieprzowej, która osiąga hemostazę w ciągu 3-6 minut, upływnia się w ciągu 3-5 dni i ulega całkowitemu wchłonięciu w 3-4 tygodnie oraz posiada w instrukcji użytkowania potwierdzenie do stosowania w neurochirurgii.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 79 dot. Zadania Nr 49, poz. 3-4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie czasu hemostazy 3-4 min.



**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie Nr 80 dot. Zadania Nr 49, poz. 3-4**

Czy Zamawiający oczekuje gazy hemostatycznej z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada potwierdzone działanie bakteriobójcze w badaniach in vitro na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE oraz potwierdzoną bakteriobójczość badaniami klinicznymi na najbezpieczniejsze dla pacjenta szczepy MRSA oraz E. Coli?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie Nr 81**

Do §4 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1,5% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki trwającego powyżej 3 dni?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie Nr 82**

Do §4 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu nienależnego wykonania umowy do 5% wartości brutto nienależycie zrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie Nr 83**

Do §4 ust.3 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu odstąpienia od umowy do 10% wartości brutto NIEWYKONANEJ części umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie Nr 84**

Do treści §4 ust.4 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:**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie Nr 85**

Ze względu na to, że zapis §5 ust. 4 pkt 4.1 lit. e) projektu umowy jest dla nas niejednoznaczny, prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający miał na myśli pisząc o zmianie ceny leków w przypadku zmiany wyceny substancji leczniczej przez NFZ w zakresie programów lekowych i chemioterapii?

**Odpowiedź:**

W przypadku programów lekowych i chemioterapii cena substancji czynnej nie może być wyższa niż podana w katalogu leków refundowanych stosowanych w programach lekowych. Zapis ma na celu zabezpieczenie interesu Zamawiającego przed ponoszeniem potencjalnych strat wynikających ze zmiany przez NFZ zasad refundacji leku objętego przedmiotem umowy.

Zamawiający w związku z udzielonymi odpowiedziami modyfikuje załączniki Nr 2/5; Nr 2/7; Nr 2/26; 2/29; 2/37; 2/42 do SIWZ, zmodyfikowane załączniki Zamawiający przekazuje w załączeniu.

**Wszelkie zmiany wynikające z powyższych odpowiedzi na pytania należy uwzględnić w składanych ofertach.**

Z poważaniem

W trybie art. 18 ust. 2 ustawy  
Prawo zamówień publicznych  
Z up. Dyrektora Wojewódzkiego  
Szpitala Zespołowego w Toruniu

p.o. KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych  
i Zapewnienia  
Anna Wutrich-Krałewska



**Załącznik Nr 2/5**  
**do SIWZ Nr W.Sz.Z: TZ-280-124/19**

**Zmodyfikowana Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa**  
**i standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia**  
**Zadanie Nr 5**

L.p.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego produktu i nr GTIN/EAN produktu (podać)	Nazwa producenta oferowanego produktu	Pojemność	Przewidywana ilość zamawiana w okresie 12 miesięcy	Jednostka miary	Cena netto za j.m.	Stawka podatku VAT	Wartość netto ogółem	Wartość brutto ogółem
1	Ins.Actrapid			100 j.m./ml a 3ml x 5	20	op.				
2	Ins.Insulartard			100 j.m./ml a 3ml x 10	100	op.				
3	Ins.Novorapid			100 j.m./ml a 3ml x 10	300	op.				
4	Ins.Levemir			100 j.m./ml a 3ml x 10	50	op.				
5	Ins.NovoMix 30			100 j.m./ml a 3ml x 10	100	op.				
6	Ins.NovoMix 50			100 j.m./ml a 3ml x 10	30	op.				
7	Ins.Mixtard 30			100 j.m./ml a 3ml x 5	20	op.				
8	Igły			<b>30 G</b>	<b>300</b>	szt.				
<b>Wartość netto i brutto zamówienia ogółem:</b>										

Zadanie dotyczy wkładów do Penfila

Słownie wartość brutto ogółem:.....

.....  
pieczętka i podpis Wykonawcy

.....  
data



**Załącznik Nr 2/7**  
**do SIWZ Nr W.Sz.Z.: TZ-280-124/19**

**Zmodyfikowana Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa**  
**i standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia**  
**Zadanie Nr 7**

L-p.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego produktu i nr GTIN/EAN produktu (podać)	Nazwa producenta oferowanego produktu	Pojemność	Przewidywana ilość zamawiana w okresie 12 miesięcy	Jednostka miary	Cena netto za j.m.	Stawka podatku VAT	Wartość netto ogółem	Wartość brutto ogółem
1	Amoxicillinum			kaps. 250 mg x16	50	op.				
2	Amoxicillinum			kaps. 500 mg x16	100	op.				
3	Amoxicillinum			tabl. 1g x16	120	op.				
4	Amoxicillinum			granulat do sporządzenia zaw. 250mg/5ml; 60ml	30	op.				
5	Amoxicillinum			granulat do sporządzenia zaw. 500mg/5ml; 60ml	20	op.				
6	Ampicillinum			fiol. 500mg	6000	szt.				
7	Ampicillinum			fiol. 1g	10 000	szt.				
8	Ampicillinum			fiol. 2g	2 000	szt.				
9	Colistimethatum natrium			fiol. 1.000.000 j.m.	<b>300</b>	szt.				
10	Erythromycini cyclocarbonas			tabl. powl. 250mg x 16	40	op.				
11	Doxyclineum			amp. 20mg/ml a 5ml	30	szt.				
12	Doxyclineum			kaps. 100mg x 10	100	op.				
13	Doxyclineum			tabl. do rozp. 0,1g x 10	20	op.				
14	Eythromycinum			fiol. 300mg	1 000	szt.				



15	Neomycinum				tabl. 250mg x 16	100	op.			
16	Benzylopicillinum cryst.				fiol. 1.000.000 j.m.	2 000	szl.			
17	Benzylopicillinum cryst.				fiol. 3.000.000 j.m.	500	szl.			
18	Benzylopicillinum cryst.				fiol. 5.000.000 j.m.	1 000	szl.			
19	Benzylopicillinum procainicum				fiol. 1.200.000 j.m.	300	szl.			
20	Benzylopicillinum kalicum				fiol. 2.400.000 j.m.	300	szl.			
21	Rifampicinum				kaps. 0,15g x 100	10	op.			
22	Rifampicinum				kaps. 0,3g x 100	10	op.			
23	Roxithromycinum				tabl. powl. 50mg x 10	50	op.			
24	Roxithromycinum				tabl. powl. 100mg x 10	100	op.			
25	Roxithromycinum				tabl. powl. 150mg x 10	150	op.			
26	Roxithromycinum				tabl. do sporządz. zaw. doustnej 50mg x 10	100	op.			
27	Streptomycinum				fiol. 1g	200	szl.			
28	Cloxacillinum				fiol. 1g	6 000	szl.			
29	Cloxacillinum				tabl. powl. 500mg x 16	100	op.			
30	Tetracyclini hydrochloridum				tabl. powl. 250mg x 16	150	op.			
31	Ampicillinum+sulbactamum				fiol. 1g + 500mg	1 000	szl.			
32	Piperacylina + Tazobactam				inj. 2,25g	<u>120</u>	szl.			

**Wartość netto i brutto zamówienia ogółem:**

Słownie wartość brutto ogółem:.....

.....  
pieczęćka i podpis Wykonawcy

.....  
data



**Zmodyfikowana Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa**  
**i standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia**  
**Zadanie Nr 26**

L.p.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego produktu i nr GTIN/EAN produktu (podać)	Nazwa producenta oferowanego produktu	Pojemność	Przewidywana ilość zamawiana w okresie 12 miesięcy	Jednostka miary	Cena netto za j.m.	Stawka podatku VAT	Wartość netto ogółem	Wartość brutto ogółem
1	Ins. Gensulin R			inj. 100j.m./1ml a 3ml x 10	10	op.				
2	Ins. Gensulin N			inj. 100j.m./1ml a 3ml x 10	10	op.				
3	Ins. Gensulin M30			inj. 100j.m./1ml a 3ml x 10	10	op.				
<b>Wartość netto i brutto zamówienia ogółem:</b>										

Słownie wartość zamówienia ogółem brutto : .....

.....  
data

.....  
pieczęćka i podpis wykonawcy



**Zmodyfikowana Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa**  
i standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia  
**Zadanie Nr 29**

L.p.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego produktu i nr GTIN/EAN produktu (podać)	Nazwa producenta oferowanego produktu	Pojemność	Przewidywana ilość zamawiana w okresie 12 miesięcy	Jednostka miary	Cena netto za j.m.	Stawka podatku VAT	Wartość netto ogółem	Wartość brutto ogółem
1	Preparat do dezynfekcji błon śluzowych. Substancja <b>dichlorowodorek octenidyny</b> , gotowy do użycia. Spektrum działania: B (łącznie z MRSA, Chlamydia trachomatis), F, V (HIV, HBV, HCV). Czas działania: 60 sek. Produkt leczniczy.			płyn a 250ml	1 000	szt.				
2	Preparat do dezynfekcji błon śluzowych. Substancja <b>dichlorowodorek octenidyny</b> , gotowy do użycia. Spektrum działania: B (łącznie z MRSA, Chlamydia trachomatis), F, V (HIV, HBV, HCV). Czas działania: 60 sek. Produkt leczniczy.			płyn a 1000ml	2 000	szt.				
3	Sterylny preparat gotowy do użycia, bezzapachowy, zawierający <b>dichlorowodorek octenidyny</b> , służący do oczyszczania rany i utrzymywania rany oraz opatrunku w stanie wilgotnym, jak również usuwania włókien fibrynowych/ biofilmu z ran w sposób zapewniający ochronę tkanki, przeznaczony do długoterminowego stosowania oraz zdejmowania opatrunków przyschniętych i pokrytych skrzepem.			płyn a 350ml	350	szt.				
4	Preparat w żelu do nawilżania i oczyszczania ran z pozostałości tkanek martwych, włókienka, biofilmu, gotowy do użycia, zawierający <b>dichlorowodorek octenidyny</b> , bez polihexamidyny, alkoholu, środków			żel a 20ml	150	szt.				



	<p>konserwujących, bezbarwny, bezwonny. Absorbujący wysięk z rany, regulujący bilans wilgoci w ranie i pochłaniający przykry zapachy. Możliwość stosowania pod wszelkiego rodzaju dostępne opatrunki. Utrzymywanie w ranie do 6 dni. Bezbolesna aplikacja. Możliwość użycia u alergików.</p>																		
5	<p>Preparat w żelu do nawilżania i oczyszczania ran z pozostałości tkanek martwiczych, włókniaka, biofilmu, gotowy do użycia, zawierający <b>dichlorowodorek octenidynny</b>, bez polihexanidyny, alkoholu, środków konserwujących, bezbarwny, bezwonny. Absorbujący wysięk z rany, regulujący bilans wilgoci w ranie i pochłaniający przykry zapachy. Możliwość stosowania pod wszelkiego rodzaju dostępne opatrunki. Utrzymywanie w ranie do 6 dni. Bezbolesna aplikacja. Możliwość użycia u alergików.</p>			żel a 250ml	20	szt.													
6	<p>Roztwór do płukania jamy ustnej zawierający substancję czynną – octenidynę.</p>			płyn a 250ml	100	szt.													
7	<p>Preparat alkoholowy, bezbarwny, przeznaczony do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami i punkcjami. Zawierający w składzie min. 70g/100g alkoholu oraz dichlorowodorek octenidynny. Nie zawiera jodu oraz chlorheksydyny. Spektrum działania: B ( w tym MRSA, Pseudomonas aeruginosa, Klebsiella), F ( w tym dermatofity), Tbc, V, (HIV, HBV, Adeno, Herpes Simplex). Produkt leczniczy</p>			płyn a 250ml z atomizerem	200	szt.													
8	<p>Opatrunki na rany wykonane z elastycznego, spienionego poliuretanu (PUR) o strukturze gruboziarnistej i chropowatej powierzchni. Skutecznie usuwające biofilm, zwiększające cyrkulację krwi i dopływ tlenu do tkanek. Do ran ostrych, przewlekłych,</p>			opak. 12 szt.	30	op.													



	rozległych, zakazonych, wymagających oczyszczenia. Wymiar jednego opatrunku 6,25x4,0x2,0. Opakowanie 4x3 szt. Wyrób medyczny.																			
9	Opatrunki na rany wykonane z elastycznego, spienionego poliuretanu (PUR) o strukturze gruboziarnistej i chropowatej powierzchni. Skutecznie usuwające biofilm, zwiększające cyrkulację krwi i dopływ tlenu do tkanek. Do ran ostrych, przewlekłych, rozległych, zakazonych, wymagających oczyszczenia. Wymiar jednego opatrunku 6,25x4,0x2,0. Opakowanie 10x1 szt. Wyrób medyczny.				opak. 10 szt.	30	op.													
10	Emulsja myjąca, delikatna, nie zawierająca mydła, do mycia rąk przed higieniczną i chirurgiczną dezynfekcją rąk, do mycia ciała i włosów pacjenta, nie zawiera parabenów.				płyn a 150ml	20	szt.													
11	Krem do pielęgnacji skóry wokół rany, na otarcia, podrażnienia skóry i blizny pooperacyjne; zawiera pantenol+bisabolol +wazelina+octenidyna 0,05%				krem a 50ml	20	szt.													
<b>Wartość netto i brutto zamówienia ogółem:</b>																				

Słownie wartość zamówienia ogółem brutto : .....

.....  
data

.....  
pieczęćka i podpis wykonawcy

**Zmodyfikowana Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa**  
**i standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia**  
**Zadanie Nr 37**

L-p.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego produktu i nr GTIN/EAN produktu (podać)	Nazwa producenta oferowanego produktu	Pojemność	Przewidywana ilość zamawiana w okresie 12 miesięcy	Jednostka miary	Cena netto za j.m.	Stawka podatku VAT	Wartość netto ogółem	Wartość brutto ogółem
1	Aqua pro.inj.			a 5ml x 100 amp.	200	op.				
2	Aqua pro.inj.			a 10ml x 100 amp.	700	op.				
3	Natrium chloratum 0,9%			a 5ml x 100 amp.	300	op.				
4	Natrium chloratum 0,9%			a 10ml x 100 amp.	4 000	op.				
5	Natrium chloratum 0,9%			a 10ml x 50 amp. (szkło)	200	op.				
6	Natrium chloratum 10%			a 10ml x 100 amp.	300	op.				
7	Natrium bicarbonicum 8,4%			a 20ml x 10 amp.	300	op.				
8	Metronidazole 0,5%			inj. 0,5% a 100ml	16 000	op.				
9	Metronidazol			tabl. vag. 500mg x 10	20	op.				
10	Metronidazole 0,5%			a 20ml x 10 amp.	100	op.				
11	Metronidazole			tabl. 0,25g x 20	400	op.				
12	Metocolpramide HCl			inj. 0,01 g/2ml x 5	3 500	op.				
13	Metocolpramide HCl			tabl. 0,01g x 50	200	op.				
14	Metoprolol tartrate			tabl. 0,05g x 30	500	op.				
15	Metoprolol tartrate			tabl. 0,1g x 30	50	op.				
16	Diclofenac sodium			tabl. 0,05g x 30	50	op.				
17	Diclofenac sodium			tabl. 0,1g x 20	100	op.				





43	Metamizolum natriicum				tabl. 0,5g x 6	3 500	op.			
44	Metamizolum natriicum*				inj. 2,5g/5ml x 5	3 000	op.			
45	Metamizolum natriicum*				inj. 1g/2ml x 5	9 000	op.			
46	Ranitidine HCl				tabl. 75mg x 10	50	op.			
47	Ranitidine HCl				tabl. 0,15g x 60	500	op.			
48	Ranitidine HCl				inj. 0,05% a 100ml	6 000	szl.			
49	Verapamil HCl				tabl. 40mg x 20	40	op.			
50	Verapamil HCl				tabl. 80mg x 20	60	op.			
51	Verapamil HCl				tabl. 120mg x 20	50	op.			
52	Tialorid				tabl. x 50	20	op.			
53	Tialorid MITE				tabl. x 50	10	op.			
54	Memotropil				fl. 12g a 60ml	3 000	Szt.			
55	Memotropil				kaps. 0,8 x 60	200	op.			
56	Memotropil				kaps. 1,2 x 60	50	op.			
57	Tramadoli HCl				kaps. 50mg x 20	1 000	op.			
58	Tramadoli HCl				tabl. o przedl. uwalnianiu 100mg x20	30	op.			
59	Tramadoli HCl				inj. 50mg/ml x 5	3 000	op.			
60	Tramadoli HCl				inj. 100mg a 2ml x 5	500	op.			
61	Tramadoli HCl				krople 0,1g/ml-10ml	10	Szt.			
62	Tramadoli HCl Retard				tabl. 0,15g x 30	10	op.			
63	Polpril				tabl. 2,5mg x 28	200	op.			
64	Polpril				tabl. 5mg x 28	200	op.			
65	Polpril				tabl. 10mg x 28	200	op.			
66	Ramipril				<u>tabl. 2,5mg x 30</u>	100	op.			
67	Ramipril				<u>tabl. 5mg x 30</u>	100	op.			



68	Ramipril			<u>tabl. 10mg x 30</u>	100	op.			
69	Thinidazol			tabl. powł. 500mg x 4	20	op.			
70	Simvasteryl			tabl. 10mg x 28	100	op.			
71	Simvasteryl			tabl. 20mg x 28	200	op.			
72	Simvasteryl			tabl. 40mg x 28	100	op.			
<b>Wartość netto i brutto zamówienia ogółem:</b>									

\*Możliwość łączenia z Tramadolem zgodnie z ChPL

Słownie wartość zamówienia ogółem brutto : .....

.....  
data

.....  
pieczęćka i podpis Wykonawcy

**Zmodyfikowana Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa**  
**i standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia**  
**Zadanie Nr 42**

L.p.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego produktu i nr GTIN/EAN produktu (podać)	Nazwa producenta oferowanego produktu	Pojemność	Przewidywana ilość zamawiana w okresie 12 miesięcy	Jednostka miary	Cena netto za j.m.	Stawka podatku VAT	Wartość netto ogółem	Wartość brutto ogółem
1	Amiodaronum			amp. 150mg/3ml x 5	100	op.				
2	Thiethylperazinum			czopki 6,5mg x 6	50	op.				
3	Thiethylperazinum			tabl. powl. 6,5mg x 50	20	op.				
4	Thiethylperazinum			amp. 6,5mg/1ml x 5	20	op.				
5	Tramadol*			amp. 100mg/2ml x 5	1 000	op.				
6	Tramadol*			amp. 50mg/ml x 5	1 000	op.				
7	Dexamethason*			tabl. 4mg x 20	10	op.				
8	Dexamethason *			tabl. 8mg x 20	50	op.				
9	Dexamethason *			tabl. 20mg x 20	50	op.				
10	Dexamethason *			tabl. 40mg x 20	10	op.				
11	Gentamicinum*			roztw. do wstrzykiwań i infuzji 40mg/ml a 1ml x 10	100	op.				
12	Gentamicinum*			roztw. do wstrzykiwań i infuzji 40mg/ml a 2ml x 10	300	op.				
13	Tramadol			krople doustne 100mg/ml a 96ml	2	op.				
14	Tramadol			krople doustne 100mg/ml a 10ml	2	op.				
15	Tramadol *			kaps. 50mg x 20	300	op.				
16	Tramadol *			tabl. o przedłużonym uwalnianiu 100mg x 30	30	op.				



17	Tramadol *			tabl. o przedłużonym uwalnianiu 150mg x 30	10	op.			
18	Tramadol *			tabl. o przedłużonym uwalnianiu 200mg x 30	10	op.			
19	Paracetamol+Tramadol*			tabl. 37,5+325mg x 30	30	op.			
20	Paracetamol+Tramadol*			tabl. 75+650mg x 30	30	op.			

**Wartość netto i brutto zamówienia ogółem:**

**\*Oferowane leki zawierające tę samą substancję czynną w danej postaci farmaceutycznej w różnych dawkach - muszą pochodzić od jednego producenta**

Słownie wartość zamówienia ogółem brutto : .....

.....  
data

.....  
pieczętka i podpis Wykonawcy