Gniezno, dn. 08.04.2022 r.

Nr sprawy *DZP.240.3.2022*

***Wykonawcy,***

***którzy złożyli pytania***

**WYJAŚNIENIA**

**ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SWZ NR I**

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr DZP.240.3.2022 – Dostawy produktów farmaceutycznych*

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

Pytanie 1 – 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?

**Ad.1 Zamawiający dopuszcza tylko zamianę doustnych postaci leków.**

Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Ad. 2 Należy przeliczać do pełnych ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

Pytanie 3 - 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 SWZ; 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. 3 Należy przeliczać do pełnych ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

Pytanie 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?

**Ad. 4 Zgodnie z adnotacją zawartą w OPZ**

Pytanie 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie   
z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto   
z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Ad. 5 Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie.**

Pytanie 6 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Ad. 6 Zamawiający dopuszcza.**

1. Pakiet 15, Pozycja 15: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Ad. 1 Zamawiający wymaga.**

2. Pakiet 15, Pozycja 16: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Ad. 2 Zamawiający wymaga.**

3. Pakiet 15, Pozycja 16: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Ad. 3 Zamawiający wymaga.**

4. Pakiet 18, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Ad. 4 Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji,   
w opakowaniu z tworzywa sztucznego o poj. 100ml i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta.**

5. Pakiet 18, Pozycja 1: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Ad. 5 Zamawiający dopuszcza Ciprofloksacynę w postaci monowodzianu.**

6. Pakiet 18, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Ad. 6 Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji   
w opakowaniu z tworzywa sztucznego o poj. 200ml i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta.**

7. Pakiet 18, Pozycja 2: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Ad. 7 Zamawiający dopuszcza Ciprofloksacynę w postaci monowodzianu.**

8. Pakiet 19, Pozycja 3: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Ad. 8 Zamawiający wymaga.**

Załącznik nr 7 do SWZ – Projekt umowy:

1. Czy Zamawiający w par.2.5.b wykreśli frazę „data zamówienia’? systemy magazynowo-księgowe Wykonawcy nie umożliwiają umieszczania tej informacji na fakturach. Nie ma przy tym możliwości ręcznego dopisywania tych informacji na dokumentach.

**Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w umowie w § 2.5.b frazy „data zamówienia”.**

2. Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 7.1), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art.433 pkt.1). Jedyna podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zgodnie z § 7 ust. 2 wzoru umowy kara umowna określona w ust. 1 powyżej nie będzie należna, jeżeli Wykonawca udowodni, że niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy nastąpiło z powodu okoliczności, za które Wykonawca odpowiedzialności nie ponosi. Jest to przepis odpowiadający art. 471 k.c. ustanawiającemu zasadę winy w odpowiedzialności kontraktowej wykonawcy. Ciężar dowodu zgodnie z powołanym przepisem spoczywa w tym wypadku na dłużniku (Wykonawcy). Zamawiający nie wprowadza odpowiedzialności na zasadzie ryzyka i umowa jest w tym zakresie zgodna z art. 433 pkt 1) ustawy pzp.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 11 poz. 21 (Fenobarbital sodu 40 mg/ 2 ml x 1) leku w postaci ampułki, gdyż tylko w takiej postaci jest dostępny?

**Ad. 3 Zamawiający wyraża zgodę.**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 11 poz. 21 (Fenobarbital sodu 40 mg/ 2 ml x 1) leku z terminem dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

**Ad. 4 Zamawiający wyraża zgodę.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 24 poz. 19 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Zadaniu nr 24 poz. 19 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg Saccharomyces boulardii / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość Saccharomyces boulardii w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Ad. 1 Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga produktu o statusie produkt leczniczy (lek).**

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę.**

2. Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca jest obowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną w przypadku nie dotrzymania terminów określonych w § 2 i § 6 niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy   
w następującej wysokości:

1) 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy;

2) 0,5% wartości brutto reklamowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w załatwieniu reklamacji jakościowej lub ilościowej, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy.

**Ad. 2 Zamawiający odmawia uwzględnienia uwagi.**

**Zamawiający wskazuje, że kara umowna nie została ustanowiona w rażąco wygórowanej wysokości i nie wymaga zmiany. Jeżeli ze szczególnych okoliczności wynikać będzie podstawa do jej miarkowania, wykonawcy przysługuje stosowny zarzut. Zamawiający zwraca uwagę, że kara umowna za opóźnienie została ustawiona w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostawie. Zastosowanie kary umownej w wysokości 0,5% od wartości niezrealizowanej części dostawy prowadziłoby do przyjęcia iluzorycznej odpowiedzialności Wykonawcy.**

**Limit kar umownych określa przepis § 7 ust. 4 projektu umowy.**

3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Ad. 3 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę.**

Pytanie do Zadania 2: Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie pakietu nr 2: „Butelka   
z polietylenonaftalenu (PEN) z zamknięciem typu Quik-Fil Mark II lub ROPP”?

Powyższy opis przedmiotu zamówienia- w tym wymóg, by produkt leczniczy był do parowników kompatybilnych z bezpośrednim systemem napełniania quik-fill – jest całkowicie nieracjonalny i nie posiadający uzasadnienia. Należy silnie podkreślić, że szeroko i powszechnie stosowaną w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego jest praktyka, zgodnie z którą Zamawiający zmierzając do pozyskania możliwie najszerszej oferty – w tym cenowej- wymaga, by wykonawca oferujący produkt, nieodpłatnie dostarczył także odpowiednie parowniki. Dlatego też budzi uzasadnione wątpliwości opis przedmiotu zamówienia SWZ w dotychczasowym brzmieniu. Zwłaszcza, że według powszechniej wiedzy w tym zakresie, produkt odpowiadający wskazanemu opisowi przedmiotu zamówienia może zaoferować tylko jeden wykonawca na polskim rynku farmaceutycznym. Zamawiający podtrzymując obecny opis przedmiotu zamówienia nie tylko wskazuje (jedynego) potencjalnego producenta, ale ogranicza sobie możliwość wyboru korzystniejszej oferty w zakresie pakietu nr 2 SWZ. Poprzez tak postawione wymaganie, Zamawiający wskazuje na jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego, czym narusza przepisy ustawy PZP, nakazujące Zamawiającemu przygotowanie i przeprowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia   
w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz opisanie przedmiotu zamówienia w sposób, który nie utrudnia uczciwej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika wraz z dzierżawą/użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego? Prosimy o podanie liczby wymaganych parowników oraz nazw aparatów do znieczulenia.

**Ad. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem bezpłatnego użyczenia 5 parowników kompatybilnych   
z ww. produktem i aparatami do znieczulenia firmy Drager model Atlan A350 posiadanymi przez zamawiającego.**

1. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja 22 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Ad. 1 Zamawiający dopuszcza.**

2. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 18 pozycja 1 i 2 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Ad. 2 Zamawiający dopuszcza.**

3. Dotyczy § 4 ustęp 5 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur w formie elektronicznej, w formacie PDF, za pośrednictwem poczty elektronicznej? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

**Ad. 3 Tak jak Zamawiający w odpowiedzi wyżej. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę.**

4. Czy Zamawiający w § 6 ust. 3 wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

**Ad. 4 Tak jak Zamawiający w odpowiedzi wyżej.**

Pytania do wzoru umowy dostawy:

1. Do treści §2 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

**Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zgodnie z § 13 umowy w sprawach nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy Kodeksu Cywilnego i ustawy z dnia   
11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129).**

2. Do treści §4 ust. 6 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §4 ust. 6 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych tygodniowo i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania   
w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem   
1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r.   
w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy **z dnia** 8 marca 2013 r.   
o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §4 ust. 6 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zgodnie z art. 106i ust. 1 ustawy o VAT fakturę wystawia się nie później niż 15-ego dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru lub wykonano usługę. Faktura zbiorcza nie jest pojęciem normatywnym, co nie wyłącza możliwości wystawiania faktur VAT obejmujących kilka dostaw towaru lub usług w danym okresie. Zgodnie z art. 106e ust. 1 ustawy o VAT faktura powinna zawierać m.in.: data wystawienia; kolejny numer nadany w ramach jednej lub więcej serii, który w sposób jednoznaczny identyfikuje fakturę; imiona i nazwiska lub nazwy sprzedawcy i nabywcy towarów lub usług oraz ich adresy; NIP sprzedawcy i nabywcy, datę dokonania lub zakończenia dostawy towarów lub wykonania usługi lub datę otrzymania zapłaty, o ile taka data jest określona i różni się od daty wystawienia faktury, nazwę usługi lub towaru, cenę jednostkową bez podatku, wartość netto; stawkę i kwotę podatku; wartość brutto. Faktura obejmująca kilka dostaw powinna obejmować wszystkie daty dokonanych dostaw towarów lub świadczenia usług wykonanych w danym okresie dla danego kontrahenta.**

**Wskazany przepis nie stanowi uzgodnienia konkretnego terminu wystawiania faktur przez Wykonawcę. Celem przepisu art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych regulacji jest wyeliminowanie możliwości zawierania porozumień, które prowadziłyby do nadmiernego odsuwania w czasie doręczania faktury. Przesunięcie to, wobec treści art. 7 oraz 8, mogłoby służyć omijaniu rozwiązań przewidujących maksymalne terminy zapłaty, a ponadto wpływać na odroczenie terminu zapłaty odsetek za opóźnienie w transakcjach handlowych. Przepis umowy nie przewiduje nadmiernego odsuwania w czasie daty zapłaty, albowiem przewiduje możliwość wystawiania czterech faktur za dostawy zrealizowane w danym miesiącu.**

3. Do treści §6 ust. 1 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów: „nie dłużej jednak niż do upływu terminu ważności dostarczonego asortymentu.”

**Ad. 3 Zamawiający wyraża zgodę na dodanie powyższego zapisu.**

4. Do treści §6 ust. 1 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne   
z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §6 ust. 1 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego".

**Ad. 4 Zamawiający wyraża zgodę na dodanie powyższego zapisu.**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy konfekcjonowanej 75g oraz przeliczenie na odpowiednia ilość opakowań?

**Ad. 3 Zamawiający nie wyraża zgody.**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy pakietu nr 17;poz.2

Czy w pakiecie nr 17 poz. nr 2 Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Amoksycylina 1000mg +200 mg kwas klawulanowy fiolki 1,2 g pakowanego 1 fiolce? z przeliczeniem ilości?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

**Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę.**

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek, amp-strz. zamiast fiolek   
i odwrotnie?

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Dotyczy pakietu nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę 32 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?   
Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Ad. 3 Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. Dotyczy pakietu nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 3 ze względu na problemy z dostępnością?

**Ad. 4 Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. Dotyczy pakietu nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 13 ze względu na wycofanie produktu z oferty producenta?

**Ad. 5 Zgodnie z adnotacją zawartą w OPZ**

6. Dotyczy pakietu nr 10, poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Ad. 6 Zamawiający wyraża zgodę.**

7. Dotyczy pakietu nr 10, poz. 38,39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletek?

**Ad. 7 Zamawiający wyraża zgodę**

8. Dotyczy pakietu nr 15, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletek?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 14 ze względu na problemy z dostępnością?

**Ad. 8 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie tabletek, i nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji.**

9. Dotyczy pakietu nr 15, poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletek powlekanych?

**Ad. 9 Zamawiający wyraża zgodę.**

10. Dotyczy pakietu nr 15, poz. 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletek drażowanych?

**Ad. 10 Zamawiający wyraża zgodę.**

11. Dotyczy pakietu nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 33 ze względu na problemy z dostępnością?

**Ad. 11 Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z adnotacją zawartą w OPZ.**

12. Dotyczy pakietu nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 25 ze względu na wycofanie produktu z oferty producenta?

**Ad. 12 Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z adnotacją zawartą w OPZ.**

13. Dotyczy pakietu nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 46 ze względu na problemy z dostępnością?

**Ad. 13 Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z adnotacją zawartą w OPZ.**

14. Dotyczy pakietu nr 25, poz. 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletek?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

15. Dotyczy pakietu nr 25, poz. 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o nazwie o pojemności 130g w ilości   
60 opakowań?

**Ad. 15 Zamawiający wyraża zgodę.**

16. Dotyczy pakietu nr 25, poz. 85

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletek powlekanych?

**Ad. 16 Zamawiający wyraża zgodę.**

17. Dotyczy pakietu nr 25, poz. 87,88

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci ampułek?

**Ad. 17 Zamawiający wyraża zgodę.**

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z-ca Dyrektora ds.

Ekonomiczno-Eksploatacyjnych

Zbigniew Beneda

/podpis na oryginale/

Do wiadomości:

- wszyscy uczestnicy

- a/a