



ZOZ/DZP/PN/17/19

### Odpowiedzi na pytania II

Zgodnie z art.38 ust. 1, 2 i 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579, ze póź. zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące przetargu nieograniczonego na: **Dostawę leków oraz sprzętu medycznego**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/17/19

**Pytanie nr 20 dotyczy Zadaniu 1 poz. 463**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 2 produktu EnteroDr. Saszetki zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w saszetce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 10 saszetek?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga leku.

**Pytanie nr 21 dotyczy Zadaniu 1 poz. 463**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga leku.

**Pytanie nr 22 dotyczy Zadaniu 1 poz. 464**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga leku.

**Pytanie nr 23** Dotyczy zadania 21, pozycje 8,9,10.

W związku ze zmianą opakowań diet i zaprzestania produkcji: Nutrison, Nutrison Energy, Nutrison Multi Fibre (opakowania 1000ml) w opakowaniu worek typu Pack, czy zamawiający dopuści do pozycji 8,9,10 dietę w butelce w opakowaniu typu Optri (1000ml), do którego pasują zestawy zarówno do worków i do butelek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 24** Dotyczy pakietu 1 pozycja 287 Kalii chloridum:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych.

Oferowany przez nas lek posiada aktywny składnik wbudowany w peletki występujące w kapsułce w dwóch rodzajach: powlekane (niebieskie) i niepowlekane (białe). Peletki znajdują się w optymalnej proporcji, która warunkuje rozłożone w czasie, kontrolowane uwalnianie substancji czynnej podczas przechodzenia przez układ pokarmowy. Gwarantuje to doskonałą tolerancję preparatu przez pacjenta, w tym głównie ograniczenie działań niepożądanych ze strony układu pokarmowego.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 25 dotyczy zadanie 1 poz. 287**

Czy w celu uzyskania oferty atrakcyjnej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycji 287?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 26 dotyczy Zadanie 1**

Czy w celu uzyskania oferty atrakcyjnej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycji 46,47,259,306,338,415,418?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 27 dotyczy zadania 16 poz. 48**

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

„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



## Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu o rejestracji lekowej.

### **Pytanie nr 28 dotyczy Zadanie 1 poz. 570**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie lub wydzielenie z:  
Pakietu **Nr 1** Pozycji lp. 570

570 55 µg + 22 µg/dawkę (1 dawka odmierzona zawiera: 74,2 µg bromku umeklidynium (62,5 µg umeklidynium), 25 µg wilanterolu (w postaci trifenylooctanu), co odpowiada dawce opuszczającej ustnik: 65 µg bromku umeklidynium (55 µg umeklidynium), 22 µg wilanterolu);

I utworzenie osobnej Pakietu **Nr 1 A**

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie nr 29 dotyczy Zadanie 1 poz. 2**

Jaką dawkę leku Acebutolol Zamawiający miał na myśli? Podana dawka 250 mg nie istnieje.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga dawki 200 mg.

### **Pytanie nr 30 dotyczy Zadanie 1 poz. 17 i 22**

Zamawiający wyraził zgodę na zmianę postaci. Czy w związku z tym Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie dublującej się pozycji 22 Acidum ascorbicum 200 mg?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci. Należy wycenić i zaoferować obie pozycje.

### **Pytanie nr 31 dotyczy Zadanie 1 poz. 57**

prosimy o doprecyzowanie dawki, czy Zamawiający miał na myśli 5mg+50mg czy 2,5mg+25mg?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga 5mg+50mg.

### **Pytanie nr 32 dotyczy Zadanie 1 poz. 110**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu o tymczasowym dopuszczeniu przez Ministerstwo Zdrowia?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie nr 33 dotyczy Zadanie 1 poz. 110 i 115**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie dublującej się pozycji 115 Calcium gluconicum/Calcio gluconas?

**Odpowiedź:** Należy wycenić i zaoferować obie pozycje.

### **Pytanie nr 34 dotyczy Zadanie 1 poz. 132 i 137**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie dublującej się pozycji 137 Chlorpromazin 40mg/g krople doustne?

**Odpowiedź:** Należy wycenić i zaoferować obie pozycje.

### **Pytanie nr 35 dotyczy Zadanie 1 poz. 134 i 228**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie dublującej się pozycji 228 Fenactil 25mg/5ml?

**Odpowiedź:** Należy wycenić i zaoferować obie pozycje.

### **Pytanie nr 36 dotyczy Zadanie 1 poz. 237**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu w fiolce o tymczasowym dopuszczeniu przez Ministerstwo Zdrowia?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie nr 37 dot. Zadanie 1 poz. 296**

Prosimy o doprecyzowanie składu lub podanie przykładu preparatu jaki Zamawiający wymaga.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu o składzie Lactobacillus rhamnosus o rejestracji jako produkt leczniczy.

### **Pytanie nr 38 dot. Zadanie 1, poz. 341**

Czy Zamawiający wymagał zaoferowania preparatu Methylrosanilini chloridum w opakowaniu 20g? Preparat w opakowaniu 10g jest niedostępny.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę 2 opakowania x 20 g w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

### **Pytanie nr 39 dot. Zadanie 1 poz. 353 i 355**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie dublującej się pozycji 355 Metropoli tartas 50 mg?

**Odpowiedź:** Należy wycenić obie pozycje. Zamawiający dopuszcza tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

### **Pytanie nr 40 dot. Zadanie 1 poz. 358**

Czy Zamawiający miał na myśli żel do ust w opakowaniu 40g? Krem w opakowaniu 40g jest niedostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza żel do ust.

### **Pytanie nr 41 dot. Zadanie 1 poz. 372**

Czy Zamawiający miał na myśli butelkę o pojemności 90 ml?

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48 (71) 301-13-25

Plac - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 313-26-38

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli butelkę o pojemności 90 ml.

**Pytanie nr 42 dot. Zadanie 1 poz. 460**

Czy Zamawiający miał na myśli pojemność 100mg/10ml? Lek w dawce 100mg/5ml nie istnieje.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający oczekuje wyceny leku o pojemności 100mg/10 ml.

**Pytanie nr 43 dot. Zadanie 1 poz. 430 i 470**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie dublującej się pozycji 470 Fluticasone propionate+Salmeterol 500+50ug?

**Odpowiedź:** Należy wycenić i zaoferować obie pozycje.

**Pytanie nr 44 dot. Zadanie 1 poz. 429 i 471**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie dublującej się pozycji 471 Fluticasone propionate+Salmeterol 250+50ug?

**Odpowiedź:** Należy wycenić i zaoferować obie pozycje.

**Pytanie nr 45 dot. Zadanie 1 poz. 466 i 472**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie dublującej się pozycji 472 Salbutamol aerozol wziewny 200 dawek?

**Odpowiedź:** Należy wycenić i zaoferować obie pozycje.

**Pytanie nr 46 dot. Zadanie 1 poz. 489 i 490**

Czy Zamawiający miał na myśli preparaty w ampułkach? Tylko takie są dostępne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ampułki.

**Pytanie nr 47 dot. zadanie nr 1 poz. 502**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 48 dot. Dotyczy zadania nr 12 Poz. 20**

Czy Zamawiający miał na myśli leku w postaci tabletek czy saszetek?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje tabletek.

**Pytanie nr 49 dot. Dotyczy zadania nr 14 poz.1**

Czy Zamawiający miał na myśli lek w postaci fiołki? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający oczekuje fiołki.

**Pytanie nr 50 Dotyczy zadania nr 28 poz. 7**

Czy Zamawiający miał na myśli lek o nazwie międzynarodowej Natrium Valproas+Acidum Valproic?

**Odpowiedź:** Tak, w dawce 500,06 mg+217,75 mg.

**Pytanie nr 51 Dotyczy zadanie nr 28, poz. 10**

Prosimy o doprecyzowanie, jaki lek Zamawiający wymaga? Czy Zamawiający miał na myśli Theophyllinum w dawce 200 mg o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany lek.

**Pytanie nr 52 Dotyczy zadanie nr 28, poz. 37**

Czy ze względu na zakończoną produkcję Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie i wycenę preparatu do nebulizacji x 20 amp. W ilości 10 opakowań.

**Pytanie nr 53 Dotyczy zadanie nr 28, poz. 43**

Prosimy o doprecyzowanie dawki leku Levomepromazinum. Dawka 1000 mg nie istnieje.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje wyceny leku o dawce 100 mg.

**Pytanie nr 54 dot. Zadanie 28, poz. 45, 46, 47, 48, 50**

Czy Zamawiający miał na myśli lek Levodopum+Benserazidum?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie nr 55 dot. Zadanie 28, poz.50**

Czy Zamawiający miał na myśli leki w postaci tabletki? Lek Levodopum+Benserazidum w dawce 250 mg w postaci tabletek rozpuszczalnych jest niedostępny.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie i wycenę dawki 125 mg w postaci kapsułki lub tabletki lub tabletki rozpuszczalnej.

**Pytanie nr 56 dot. Zadanie 28, poz. 54**

Czy Zamawiający miał na myśli lek w postaci tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza taką postać.

**Pytanie nr 57 dot. Zadanie 29, poz. 4**

**Poz. 4** – Prosimy o doprecyzowanie dawki leku Diclofenac+Misoprostol

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga dawki 50mg+0,2 mg.

**Pytanie nr 58 dot. Zadanie 1 poz. 100**

Czy Zamawiający w Zadanie nr 1- Leki różne, poz. 100 (Bupivacainum inj. dotkankowe (roztwór) 5 mg/ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl  
MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 59 dot. Zadanie 1 poz. 102**

Czy Zamawiający w Zadanie nr 1- Leki różne, poz. 102 (Bupivacainum inj. dotkankowe (roztwór) 5 mg/ml spinalna) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 60**

Czy Zamawiający wydłuży termin dostawy dla pakietu nr 18 będącego wyrobem medycznym nie lekiem do 24 godzin, termin na zamówienie „cito” do dnia następnego do godz. 12, a w przypadku reklamacji jakościowych i ilościowych do 3 dni roboczych? Krótszy czas nie pozwala wykonawcy na dokonanie analizy roszczenia, sprawdzenia stanów magazynowych czy jakichkolwiek czynności niezbędnych do rozpatrzenia reklamacji. Dostawa zaś w ciągu 8 godzin w przypadku zamówień na cito czy reklamacji, faworyzuje dostawców lokalnych, którzy jako jedynie w tak krótkim czasie są w stanie przygotować, zapakować i dostarczyć towar do siedziby zamawiającego

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 61**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 1.5 termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 62**

Czy Zamawiający w par. 4.3 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 63**

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.4? Dostarczanie towaru na czas rozpatrzenia reklamacji i to w terminie 8 lub 24 godzin, zasadniczo nierealnym dla większości Wykonawców nie jest możliwe do spełnienia. Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 64**

Czy Zamawiający w par. 5.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja – także ilościowa - 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, a w szczególności w terminie 8 godzin, który w przypadku konieczności przyjęcia, rozpatrzenia reklamacji i dostawy towaru jest terminem całkowicie nierealnym w obrocie.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.





tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

**Pytanie nr 65 dot. Zadanie 4, poz. 1-6**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **Pakiecie nr 4 poz. 1-6** 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:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 66 dot. Zadanie 8, poz. 1-6**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **Pakiecie nr 8 poz. 1-6** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 67 dot. Zadanie 8, poz. 1-6**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **Pakiecie nr 8 poz. 1-6** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 68 dot. Zadanie 39, poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w **pakiecie nr 39 poz. 5** leku phenobarbitalum do 6 tygodni, ze względu iż lek ten sprowadzany jest w ramach importu docelowego ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 69 dot. Zadanie 1, poz. 239**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1, poz. 239 produktu leczniczego Fluconazole w opakowaniu po 10 szt.?

**Odpowiedź:** Tak Zamawiający dopuszcza. Zmiana konfekcjonowania w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 70 dot. Zadanie 1, poz. 286**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1, poz. 286 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 20 ml w opakowaniu po 20 ampulek?

**Odpowiedź:** Tak Zamawiający dopuszcza. Zmiana konfekcjonowania w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 71 dot. Zadanie 1, poz. 460**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1, poz. 460 produktu leczniczego Rocuronium , fiol. 100mg/10ml x 10 szt.?

**Odpowiedź:** Tak Zamawiający dopuszcza. Zmiana konfekcjonowania w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 72 dot. Zadanie 3, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 1 produktu leczniczego 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszonego w NaCl 0,9% 500ml x 10 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 73 dot. Zadanie 3, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 2 produktu leczniczego 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszonego w NaCl 0,9% 500ml x 10 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 74 dot. Zadanie 3, poz. 3, 6, 10, 13**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycje: 3, 6, 10, 13, wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniu typu KabiClear? Jest to butelka stojąca z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami, w pełni przezroczysta, co umożliwia pełną widoczność dodawanych leków oraz kontrolę nad przygotowaniem infuzji. Dodatkowa przestrzeń do dodania leków 75 ml dla pojemników o pojemności 100ml, 250 ml.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 75 dot. Zadanie 3, poz. 4, 7, 8, 9, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 25-27**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycje: 4, 7, 8, 9, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 25-27 płynów infuzyjnych w opakowaniach typu butelka stojąca wyposażona w dwa różnej wielkości niezależnie zabezpieczone porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem. Dodatkowa przestrzeń do dodania leków 50 ml dla pojemników o pojemności 250 ml, 80ml dla pojemników o pojemności 500ml, 135 ml dla pojemników o pojemności 135 ml.



tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 76 dot. Zadanie 3, poz. 10, 11, 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 10, 11, 12 płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego zawierającego jony Na<sup>+</sup> - 141 mmol/l, K<sup>+</sup> - 5 mmol/l, Ca<sup>++</sup> - 2mmol/l, Mg<sup>++</sup> - 1 mmol/l, Cl<sup>-</sup> - 109 mmol/l, Octany - 34 mmol/l, Cytryniany - 3 mmol/l?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 77 dot. Zadanie 3, poz. 18-24**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 3 pozycji 18-24 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego pakietu większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 78 dot. Zadanie 3, poz. 25, 26**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 poz. 25, 26 produktu leczniczego KCl 0,3% , NaCl 0,9% w opakowaniu x 10 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza jedynie zmianę konfekcjonowania w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 79 dot. Zadanie 3, poz. 27**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 27 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml x 20 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 80 dot. Zadanie 16, poz. 17 i 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycji 17, 18 produktu leczniczego Ceftazidim w opakowaniu po 10 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza jedynie zmianę konfekcjonowania w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 81 Zadanie 16, poz. 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycji 18 produktu leczniczego Ceftazidim, 2g w opakowaniu typu butelka?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 82 dot. Zadanie 16, poz. 53**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 poz. 53 produktu leczniczego Levofloxacin, 100ml w opakowaniu typu KabiPac x 10 szt.?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 83 dot. Zadanie 16, poz. 57**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycji 57 produktu leczniczego Linezolid, 300ml w opakowaniu po 10 szt.?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 84 dot. Zadanie 25, poz. 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 poz. 8 produktu leczniczego Intralipid 20% w opakowaniu butelka, 500ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 85 dot. Zadanie 25, poz. 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 poz. 9 produktu leczniczego Intralipid 20% w opakowaniu butelka, 100ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 86 Dotyczy Zadanie 25, poz. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 poz. 10 emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 250ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 87 Dotyczy Zadanie 25, poz. 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 poz. 11 emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 500ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 88 Dotyczy Zadanie 25, poz. 36**



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 pozycja 36 produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 89 Dotyczy zadania nr 27 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 27 poz. 1 produktu leczniczego Propofol w opakowaniu typu ampułka?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 90 dot. zadania nr 27**

Czy Zamawiający w pakiecie 27 wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylny propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 91 dot. zadania nr 27**

Czy Zamawiający w pakiecie 27 wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 92 dot. zadania nr 37 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 37 poz. 1, 2 produktu leczniczego metamizol pakowanego po 10 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza jedynie zmianę konfekcjonowania w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 93 dot. zadanie 387 poz. 2, 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 38 poz. 2, 3 produktu leczniczego Ciprofloxacin pakowanego po 20 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 94 dot. zadanie nr 38 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 1 z pakietu 38.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 95 dot. zadanie nr 42**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 42 produktu leczniczego Metronidazol pakowanego po 40 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 96 dot. Zadanie 1 poz. 296**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 296 pozycja nr , aby zaoferowany produkt probiotyczny posiadał w kapsułce minimum 10 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus*, oraz posiadał status rejestracji jako lek ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga aby produkt posiadał rejestrację lekową.

**Pytanie nr 97 dot. Zadanie 1 poz. 307 , 308, 310, 312, 313**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 307 , 308, 310, 312, 313 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 98 dot. Zadanie 27 poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 27 pozycja 1 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 99 dot. Zadanie 37 poz. 1, 2, 4, 5**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 37 pozycja 1, 2, 4, 5 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 100 dot. Zadanie 29 poz. 69, 70**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 29 pozycja 69 i 70 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?



**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 101 dot. Zadanie 38 poz. 1,2, 3**

Czy w pakiecie 38 pozycja 1, 2, 3 (tabletki) 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie nr 102 dot. Zadanie 26 poz. 2**

Czy zamawiający, w pakiecie 26 pozycja 2, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 103 dot. Zadanie 26 poz.2**

Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 26 pozycja 2 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie nr 104**

Do § 1 ust. 4: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, 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.4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 105**

Do § 6 ust.1 lit. d: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 106**

Do § 1 ust. 7 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką zawartą w 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:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 107**

Do § 5 ust. 2: 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 lub 24 – 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 treści §5 ust.2 projektu 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."

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 108 dot. Zadanie 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 dopuści preparat Sevoflurane Sojourn firmy Piramal Healthcare ( wyłączny dystrybutor w Polsce - Bioton S.A. ) w butelce 250 ml ? Butelka z nakręconym konektorem wielokrotnego użytku stanowi szczelny , bezpieczny system napełniania parownika . Zapewniamy użyczenie parowników kompatybilnych z aparatami firmy Dräger oraz gwarantujemy bezpłatny serwis i kalibrację parowników przynajmniej raz w roku w ramach umowy przetargowej . Informujemy , że obecnie w Polsce są zarejestrowane 3 produkty Sewofluranu o takich samych wskazaniach klinicznych : Sevoflurane firmy AbbVie Polska Sp. z o.o. , Sevoflurane Baxter firmy Baxter Polska Sp. z o.o. oraz Sojourn firmy Piramal Healthcare . Większa liczba oferentów zapewnia konkurencję cenową oraz w konsekwencji niższe ceny oferowanych produktów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 109 dot. Zadanie 1 poz. 295 i 296**

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 jest konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.





**Pytanie nr Zadanie 1 poz. 295 i 296**

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 111 dot. Zadanie 1 poz. 295 i 296**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie wymaga podawania częściej niż 2 razy na dobę?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 112 dot. Zadanie 1 poz. 295 i 296**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu nie zawierającego potencjalnych alergenów pokarmowych, tj. sacharozy, laktozy i glutenu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 113 dot. zadania 6**

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty -

- w pozycji 16 Amlodypina + Indapamid w dawce 10mg + 1,5 mg zamiast w dawce 10 mg + 1,25 mg

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 114 dot. zadania 6**

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty -

w pozycji 17 Amlodypina + Indapamid w dawce 5mg + 1,5 mg zamiast w dawce 5 mg + 1,25 mg ;

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 115 Dotyczy zad.1 poz.14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletki dojelitowej?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 116 Dotyczy zad.1 poz.14,119,499,515,539**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 117 Dotyczy zad.1 poz.51, zadanie nr 1 poz.341**

zakończona produkcja

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

**Odpowiedź:** dot. poz. 51 – Zamawiający dopuszcza 3 opakowania w postaci zawiesiny 45g/g.

Dot. pozycji 341 Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku na 20 g i wycenę 2 opakowań.

**Pytanie nr 118 Dotyczy pak.1 poz 67**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Citocartin 100, 1,7 ml, roztw.do wstrz., 50 wkładów?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 119 Dotyczy pak.1 poz 85**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Novoscabin, płyn, do stosow.na skórę, 120 ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 120 Dotyczy pak.1 poz 83**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 30ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 121 Dotyczy pak.1 poz 239**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 10 but. po przeliczeniu 50opak?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 122 Dotyczy pak.1 poz 256**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 50 amp. Po przeliczeniu 22opak?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 123 Dotyczy pak.1 poz 275**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 200ml po odpowiednim przeliczeniu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 124 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 463**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

**Pytanie nr 125** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 505

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w dawce 250 IU/1 ml ampułko-strzykawki.

**Pytanie nr 126** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 503

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 127** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 296

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

**Pytanie nr 128** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 464

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

**Pytanie nr 129** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 520

Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 20 opak. oraz HandiHaler x 1 szt. w ilości 60 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku i wycenę 27 kpl x3.

**Pytanie nr 130** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 511

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 131** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 276

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 132** Dotyczy pak.1 poz.288

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kaps o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 133** Dotyczy pak.1 poz 307

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 10 amp. Po przeliczeniu 15opak?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 134** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 494

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 135** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 64

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 136** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 387

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

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 137** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 428

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza w ilości 3 opakowań.

**Pytanie nr 138** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 321

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci żelu 30g ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 139** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 321

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w kremie po 15 gram po przeliczeniu 6 opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza. Zmiana konfekcjonowania w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 140** Dotyczy pak.nr 1 poz.358

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu 15g po przeliczeniu 66,67op?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną czyli 67 opakowań.

**Pytanie nr 141** Dotyczy pak.1 poz 365

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 50 but. po przeliczeniu 32opak?



tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 142** Dotyczy pak.1 poz 365

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 20 but. po przeliczeniu 80opak?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 143** Dotyczy pak.1 poz 384

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 20 tabl.powl. po przeliczeniu 165opak?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 144** Dotyczy pak.1 poz 387

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 145** Dotyczy pak.1 poz 397

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 60 tablo przedł. Uwal.. po przeliczeniu 106,67opak?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 146** Dotyczy pak.1 poz 436

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 10amp po przeliczeniu 1,5opak?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną czyli 2 opakowania.

**Pytanie nr 147** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 430

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań bez mian

**Pytanie nr 148** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 429

. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań bez mian

**Pytanie nr 149** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 277

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 150** Dotyczy pak.1 poz.489,490,119

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci ampulek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 151** Dotyczy pak.1 poz.502

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kaps o przedł. uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 152** Dotyczy pak.4 poz 1,2,3,4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 10amp-strzyk. po odpowiednim przeliczeniu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 153** Dotyczy pak.4 poz 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 5 fiolek po odpowiednim przeliczeniu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 154** Dotyczy pak.9 poz.3,4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 155** Dotyczy pak.11poz 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 6 but po odpowiednim przeliczeniu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 156** Dotyczy pak.12 poz.20,21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek do rozgryzania i żucia?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 157** . Dotyczy pak.14 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 158** Dotyczy pak.15 poz1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 5 fiolek po odpowiednim przeliczeniu?



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 159** Dotyczy pak.16 poz 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 12 tabl. po przeliczeniu 15opak?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 160** Dotyczy pak.16 poz 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 10 but. po przeliczeniu 30opak?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 161** Dotyczy pakietu nr 29 poz. 30.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 162** Dotyczy pakietu nr 44 poz. 3.

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

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 163** Dotyczy pakietu nr 44 poz. 1. (1.)

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

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

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 164** Dotyczy pakietu nr 44 poz. 2

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

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 165** Dotyczy pakietu nr 48 poz. 2. (1.)

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 166** Dotyczy pakietu nr 48 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę 10,42 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.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ ze względu na inny skład chemiczny.

**Pytanie nr 167** Dotyczy pakietu nr 48 poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 8,33 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.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ ze względu na inny skład chemiczny.

**Pytanie nr 168** Dotyczy pak.42 poz 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 40 but. po przeliczeniu 162,5opak?





## Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 169** Dotyczy pak.28 poz.8 ,27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek o przedł.uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 170** Dotyczy pak.28 poz.10 ,28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 171** Dotyczy pak. 28 poz 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 30 tabl.powl. po przeliczeniu 1opak?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 172** Dotyczy pakietu nr 28 poz. 60

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w kremie po 10 ml 4,5 opak?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną czyli 5 opakowań.

**Pytanie nr 173** Dotyczy pak.29 poz67,73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek o przedł.uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 174** Dotyczy pak. 31 poz 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 10but . po przeliczeniu 0,2opak?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 175** Dotyczy pak. 28 poz 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 6 fiol. po przeliczeniu 58,33opak?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

### UWAGA!!!

W przypadku gdy Zamawiający dopuścił zmianę wielkości opakowania, ilości należy przeliczyć do pełnego opakowania zgodnie z regułą matematyczną (od 0,1 do 0,49 w dół; od 0,5 i powyżej w górę).

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

DYREKTOR

Zespołu Opieki Zdrowotnej w Oławie

lek. med. Andrzej Dronsejko