



Oława, dn. 15.07.2020r.

ZOZ/DZP/PN/10/20

### 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 2019 r. poz. 1843, ze póź. zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące przetargu nieograniczonego na: **Dostawę leków i sprzętu medycznego**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/10/20

#### Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 26 poz. 3

Czy zamawiający, w pakiecie 26 pozycja 3 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 2 dotyczy Zadanie nr 16 poz. 17, 18

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 16 pozycja 17 oraz 18, aby zaofiarowany Ceftazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

#### Pytanie nr 3 dotyczy Zadanie nr 38 poz. 2,3

Czy zamawiający w pakiecie 38 pozycje 2 i 3 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

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

#### Pytanie nr 4 dotyczy Zadanie nr 28 poz. 34,36,39,40

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 28 pozycja 34, 36, 39 i 40 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

#### Pytanie nr 5 dotyczy Zadanie nr 1 poz. 107

Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie 1 pozycja 107 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

#### Pytanie nr 6 dotyczy Zadanie nr 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:** Zamawiający wymaga dla poz. 1,2.

#### Pytanie nr 7 dotyczy Zadanie nr 21 poz. 77 321

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w w pakiecie 21 pozycja 77 321, 323, 325 i 326 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby można było mieszać tramodal z metamizolem w jednej strzykawce.

#### Pytanie nr 8 dotyczy zadanie 1 poz. 308

Czy zamawiający wymaga w w pakiecie 1 pozycja 308, aby zaofiarowany produkt probiotyczny posiadał w kapsułce minimum 10 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus*, oraz posiadał status rejestracji jako lek ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga rejestracji lekowej o składzie: *Lactobacillus rhamnosus* R0011, *Lactobacillus heveiticum* R 0052 w zawartości 1 kapsułka 2x 109CFU bakterii kwasu mlekowego.

#### Pytanie nr 9 dotyczy Zadanie nr 54 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie barwnika w opakowaniu zawierającym 1 ampułko-strzykawkę o pojemności 0,5 ml.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ.

#### Pytanie nr 10 dotyczy zadanie nr 54

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, w szczególności koncesji, zezwolenia lub licencji, gdyż oferowane produkty w pakiecie nr 54 są wyrobami medycznymi i nie wymagają posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga koncesji w przypadku pozycji zarejestrowanych jako lek.

#### Pytanie nr 11 dotyczy zadania nr 54

Z uwagi na to, że oferowane produkty w pakiecie są wyrobami medycznymi, zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu wykonania zamówienia do min. 24 godzin oraz odstąpienia od dostaw „na cito”.



**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 12**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zamianę postaci doustnych zgodnie z zapisami SIWZ, rozdz. pkt 10.

**Pytanie nr 13**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź:** W tym przypadku Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 14**

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 go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

**Odpowiedź:** Zamawiający prosi o doprecyzowanie, których pozycji w danym zadaniu dotyczy zmiana. Zamawiający odniesie się do konkretnych pozycji.

**Pytanie nr 15** Dotyczy zadania 1 pozycja 52

Dotyczy pakiet 1 pozycja 52, prosimy o określenie którą dawkę Państwo wymagacie . Sa do dyspozycji dwie:

a) Tialorid mite, 2,5 mg+25 mg, tabl., 50 szt

b) Tialorid, 5 mg+50 mg, tabl., 50 szt

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że:

poz. a) dotyczy zadania 1 poz, 62,

poz. b) dotyczy zadania 1 poz. 59.

Zawarte w pytaniu zadanie 1 poz. 52 dotyczy Alprazolamum 0,25mg

**Pytanie nr 16** Dotyczy zadania 1 pozycja 163

Dotyczy pakiet 1 pozycja 163, czy Zamawiający dopuści wycenę Colchicum Dispert, 0,5 mg, tabl.draż., 20 szt,bl(2x10)

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 17** Dotyczy zadania 1 pozycja 191

Dotyczy pakiet 1 pozycja 191, czy Zamawiający miał na myśli Smecta, 3 g, prosz.d/sp.zaw.doust., 30 szt ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 18** Dotyczy zadania 1 pozycja 198

Dotyczy pakiet 1 pozycja 198, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu na tabletkę o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 19** Dotyczy zadania 1 pozycja 232

Dotyczy pakiet 1 pozycja 232, czy Zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 20** Dotyczy zadania 1 pozycja 285

Dotyczy pakiet 1 pozycja 285, czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.dowstrzyk.,1fiolHEPATITIS B IMMUNOGLOBULINUM P 1-D 180 J.M. w ilości 14 opakowań?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 21** Dotyczy zadania 1 pozycja 299

Dotyczy pakiet 1 pozycja 299, czy Zamawiający dopuści wycenę Cataroft, krople do oczu, 10 ml ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 22** Dotyczy zadania 1 pozycja 379

Dotyczy pakiet 1 pozycja 379, czy Zamawiający dopuści wycenę Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza. Przeliczenie do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 23** Dotyczy zadania 1 pozycja 403

Dotyczy pakiet 1 pozycja 403, czy zamawiający dopuści wycenę Pangrol 20 000, 10 000 j., kaps., 20 szt ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza jedynie dawkę Pangrol 25 000j.

**Pytanie nr 24** Dotyczy zadania 1 pozycja 404



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl  
Dotyczy pakiet 1 pozycja 404, czy zamawiający dopuści wycenę Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dawkę 10000j Pangrol.

**Pytanie nr 25** Dotyczy zadania 1 pozycja 433

Dotyczy pakiet 1 pozycja 433, czy Zamawiający miał na myśli Solutio Iodi Cum Glycerini Coel (Płyn Lugola), płyn n/sk., 20g

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie nr 26** Dotyczy zadania 1 pozycja 445,446,447

Dotyczy pakiet 1 pozycja 445,446,447, czy Zamawiający dopuści wycenę Fostex, (100 mcg+6 mcg)/dawkę, aer.inhal., 180 dawek ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 27** Dotyczy zadania 1 pozycja 524

Dotyczy pakiet 1 pozycja 524, czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f TERLIPRESSIN P 1-D 0,001 G w ilości 20 opakowań?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 28** Dotyczy zadania 1 pozycja 526

Dotyczy pakiet 1 pozycja 526, czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom, 1a-strzyk (Zg.MZ) nie posiadający karty charakterystyki jedynie dopuszczenie do obrotu na terenie Polski ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 29** Dotyczy zadania 1 pozycja 537 i 538

Dotyczy pakiet 1 pozycja 537 i 538, czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu (leki dostępne na jednorazowe pozwolenia)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Zamawiający dopuszcza dostawę do 4 tygodni.

**Pytanie nr 30** Dotyczy zadania 16 pozycja 53,57

Dotyczy pakiet 16 pozycja 53,57 czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z fiolki na opakowanie typu KabiPck?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 31** Dotyczy zadania 28 pozycja 29

Dotyczy pakiet 28 pozycja 29, czy Zamawiający dopuści wycenę Tardyferon, 80 mg Fe<sup>2+</sup>, tabl.powl.o przedł.uwaln., 30 szt ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 32** Dotyczy zadania 1 pozycja 509

Dotyczy pakiet 1 pozycja 509, czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 33** Dotyczy zadania nr 1 poz. 482

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 482. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

**Pytanie nr 34** Dotyczy zadania nr 1 poz. 481

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 481. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

**Pytanie nr 35** Dotyczy zadania nr 1 poz. 526

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 526. czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom, 1a-strzyk (Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 36** Dotyczy zadania nr 1 poz. 105

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 105. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 600 opakowań?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 37** Dotyczy zadania nr 1 poz. 524.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 524. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f w ilości 20 op. ?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 38** Dotyczy zadania nr 1 poz. 308



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl  
Dotyczy pakietu nr 1 poz. 308. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ oraz odpowiedziami.

**Pytanie nr 39** Dotyczy zadania nr 1 poz. 308

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 308. Czy Zamawiając o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 40** Dotyczy zadania nr 1 poz. 533

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 533. Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu ( zakończona produkcja)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ oraz odpowiedzią na pytanie nr 41.

**Pytanie nr 41**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 533 pakietu nr 1 teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampułek, w łącznej ilości 72 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligrama teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza takie przeliczenie.

**Pytanie nr 42** Dotyczy zadania nr 1 poz. 285

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 285. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.w ilości 14 opakowań?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 43** Dotyczy zadania nr 1 poz. 233

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 233. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10amp

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 44** Dotyczy zadania nr 1 poz. 512

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 512. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g w ilości 11 opakowań?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 45**

Dotyczy zadania nr 1 poz. 66. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 46**

Dotyczy zadania nr 1 poz. 504. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę postaci czopki x6 sztuk w ilości 50 opakowań.

**Pytanie nr 47** Dotyczy zadania nr 1 poz. 403

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 403. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 48** Dotyczy zadania nr 1 poz. 232

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 232. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10amp ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 49** Dotyczy zadania nr 1 poz. 258

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 258. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 50** Dotyczy zadania nr 1 poz. 404

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 404. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 51** Dotyczy zadania nr 1 poz. 490.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 490. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?





**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 52** Dotyczy zadania nr 12 poz. 12

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 15 opakowań?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 53** Dotyczy zadania nr 42 poz. 1

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaofiarowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaofiarowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 54** Dotyczy zadania nr 44 poz. 3

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:** Zamawiający wymaga możliwości sporządzenia 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.

**Pytanie nr 55** Dotyczy zadania nr 44 poz. 1. (1.)

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 56** Dotyczy zadania nr 44 poz. 2

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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 54.

**Pytanie nr 57** Dotyczy zadania nr 48 poz. 2. (1.)

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 58** Dotyczy zadania nr 48 poz. 4

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę 8 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.

**Pytanie nr 59** Dotyczy zadania nr 48 poz. 1

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 10 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



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl  
Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 60**

Czy Zamawiający w Zadaniu Nr 54 poz. 1 w kolumnie „Ilość” ma na myśli sztuki czy opakowania tj.: 10 szt czy 10 op. po 5 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający w kolumnie „ilość” podaje opakowanie zbiorcze. W przypadku zadania 54 poz. 1 należy wycenić 10 opakowań po 5 sztuk.

**Pytanie nr 61**

Czy Zamawiający w Zadaniu Nr 54 poz. 1 wymaga: Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% , brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikolu o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułko-strzykawki o pojemności 0,5ml, Osmolarność 338mOsm/kg H<sub>2</sub>O, pH 7,3-7,6, Stężenie 1,75 g/l, Gęstość 1,01 kg/l?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga parametrów:

Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% , brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikolu o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego, Osmolarność 338mOsm/kg H<sub>2</sub>O, pH 7,3-7,6, Stężenie 1,75 g/l, Gęstość 1,01 kg/l

**Pytanie nr 62**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 54 poz. 3 dopuści roztwór soli fizjologicznej w butelce ze szkła, przy zachowaniu pozostałych wymagań bez zmian.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 63**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 2 mg/1ml porcja po 5 amp. 2,5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestezyjologiczne, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

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

**Pytanie nr 64**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 2 mg/1ml porcja po 5 amp. 2,5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestezyjologiczne, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

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

**Pytanie nr 65**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 2 mg/1ml porcja po 5 amp. 2,5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestezyjologiczne, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje 5-25 °C przez przynajmniej 24 h po otwarciu.

**Pytanie nr 66**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 2 mg/1ml porcja po 5 amp. 2,5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestezyjologiczne, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 67**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 5 mg/1ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestezyjologiczne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

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

**Pytanie nr 68**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 5 mg/1ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestezyjologiczne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ rozdz. VII pkt. 8 termin przydatności do użycia wynosi dla zadania 9 minimum 12 miesięcy.

**Pytanie nr 69**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 5 mg/1ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestezyjologiczne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl  
• 5 do 25 °C czy też  
• 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje 5-25 °C po otwarciu przez przynajmniej 24 h.

**Pytanie nr 70**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. iv. (roztwór) 5 mg/1ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestetyczne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 71**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium inj. iv. (roztwór) 10 mg/ml porcja po 5 amp. 2,5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestetyczne, 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:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 72**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium inj. iv. (roztwór) 10 mg/ml porcja po 5 amp. 5 ml w zadaniu nr 9 - Leki anestetyczne, 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:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 73**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 - Leki różne, poz. 107 (Bupivacainum inj. dotkankowe (roztwór) 5 mg/ml spinalna porcja po 5 amp. 4 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 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 74**

Celem miarkowania kar umownych wnosimy o zmianę zapisu § 7 ustęp 1 do „wysokości 0,1% wartości netto dzierżawionego aparatu za nieterminowe wykonanie zobowiązań z tytułu gwarancji, lub/i rękojmi /lub/i serwisu za każdy dzień opóźnienia”

Wskazana w załączniku nr 5d kara na poziomie 0,2% jest rażąco wysoka.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 75**

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie terminu obowiązywania warunków dzierżawy aparatów. Zgodnie z załącznikiem nr 5d wskazano, iż „Umowa zostaje zawarta na okres:

- od 01.10.2020r. na okres 24 miesięcy” natomiast dostawy jednorazówki będą świadczone przez czas 12 miesięcy.

Prosimy o wskazanie czy nie doszło do omyłki.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ rozdz. VII pkt 1 oraz załącznik nr 5 i 5d umowa dla zadania 50 umowa zostaje zawarta od 01.10.2020 na okres 24 miesięcy.

**Pytanie nr 76** dotyczy zadania nr 50 poz. 9 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostraczenie produktu w terminie obowiązywania warunków umowy ale nie wcześniej niż w pierwszym kwartale 2021r.? Produkt wskazany w poz. nr 9 nie jest aktualnie dostępny na rynku polskim. W przypadku braku możliwości wyrażenia zgody na późniejsze dostawy uprzejmie prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie ważniejszej i kompletnej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dostawę wskazanej w pytaniu pozycji do 4 tygodni od zamówienia.

**Pytanie nr 77**

Czy Zamawiający wykreśli z tabeli parametrów technicznych w zakresie (załącznik nr 2 do pakietu 50 poz. 11) „**Aparatu do ciągłych zabiegów nerkozastępczych i plazmaferezy 1 szt (dzierżawa)**” pkt 27 „Współpraca urządzenia z aparatem do sztucznego wspomaganie wątroby metodą albuminową MARS” i tym samym dopuści urządzenie spełniające pozostałe parametry konieczne? Urządzenie to, najnowszej generacji, jest obecnie na etapie rozbudowy platformy do systemu który samodzielnie, docelowo zapewni wsparcie wielonarządowe, a tym samym wykonawca ogranicza możliwość współpracy i integracji z innymi aparatami.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza urządzenie bez tego parametru.

**Pytanie nr 78**



## 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

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz **różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania** np. wymagana w SIWZ tabletka a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za masę lub odwrotnie)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku postaci doustnych i form dermatologicznych.

### Pytanie nr 79

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol, gramów, kg) była zgodna ze SIWZ?

**Odpowiedź:** Zgodnie dopuszcza z zapisami SIWZ, rozdz. III pkt. 10.

### Pytanie nr 80

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np. 32,33 opak? Czy zaokrąślać do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

**Odpowiedź:** Przeliczenie do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną (od 0,1 do 0,49 w dół; od 0,5 i powyżej w górę).

### Pytanie nr 81

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedziami proszę o doprecyzowanie, których pozycji w danym zadaniu dotyczy zmiana.

Zamawiający odniesie się do konkretnych pozycji.

### Pytanie nr 82

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr nr 25 – Leki OAlIT pozycji nr:

Lp.	Nazwa produktu	Jednostka miary	Ilość
19	deksmedetomidyna 0,2mg/2ml	porcja po 5 amp.	60
24	Levosimendan 2,5mg /ml koncentrat do infuzji	op=5ml	6

i utworzy z nich osobny pakiet? Państwa zgoda pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty handlowej. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o ustalenie kwoty wadium dla obu pakietów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie nr 83 dotyczy zadania 21 , pozycji 8, 9, 39,41

Czy w związku ze zmianą opakowania na butelkę OpTri zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wymaganych diet w pozycjach 8,9, 39, 41 w nowym opakowaniu ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 84 dotyczy zadania 21 , pozycji 11

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety wysokobiałkowej 6,3g białka /100ml w oparciu o mieszaninę białek kazeina, serwatka, soja, groch w butelce OpTri ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 85 dotyczy zadania 21 , pozycji 13

Czy w związku z zaprzestaniem produkcji opisanej diety w opakowaniu 1000ml zamawiający zgodzi się na przeliczenie ilości w opakowaniach 500 ml ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przeliczenie na butelki 500 ml zgodnie z regułą matematyczną.

### Pytanie nr 86 dotyczy zadania 21 , pozycji 37

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej pod względem odżywczym, wysokobiałkowej , 7,5g białka/100ml opartej na 4 rodzajach białka: kazeina, serwatka, soja, groch. % energii z białka -24%. Zawartość glutaminy 1,56 g/100ml w opakowaniu butelka OpTri ? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 87

Czy Zamawiający w zadaniu 25, poz. 1 wymaga rejestracji leczenia inwazyjnej kandydozy u dzieci oraz młodzieży w wieku o 1 miesiąca do < 18 lat?

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

### Pytanie nr 88

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości **brutto** zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia, w tym opóźnienia w realizacji roszczeń z tytułu





## 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  
rękojmi lub gwarancji, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru.**

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ.

### Pytanie nr 89

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:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 90

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:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 91

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycje: 3, 4, 6-8, 10, 11, 13-15, 17 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 92

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycje: 9, 12, 18 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.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie nr 93

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 94

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 3 pozycji 16, 19-25 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 95

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 28 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml x 20 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie nr 96

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 97

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 98

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mannitolu 20% w butelce szklanej 250ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 99

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 pozycja 45 produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 100



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 27 poz. 1 produktu leczniczego Propofol w opakowaniu typu ampułka?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 101**

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 dożylnie 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 102**

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 103**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przeliczenie do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 104**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 105**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przeliczenie do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 106 Pakiet 11 poz. 3**

Czy Zamawiający ma na myśli mleko w proszku w opakowaniu 350 g do sporządzania mieszanki w płynie pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie nr 107 Pakiet 53 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści smoczki Nutricia Standard Teat (smoczek dla niemowląt) i Nutricia Preterm Teat (smoczek dla wcześniaków) do butelek typu bebiko RTF 1 płyn, sterylne, pakowane pojedynczo, w opakowaniu zbiorczym 48 szt. po odpowiednim przeliczeniu? Smoczki nie zawierają bisfenolu A (BPA) ani ftalanów

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu do pełnego opakowania zgodnie z regułą matematyczną (od 0,1 do 0,49 w dół; od 0,5 i powyżej w górę).

**Pytanie nr 108 Dotyczy zadania nr 53 poz. nr 1, 2.**

Czy Zamawiający dopuści smoczki wykonane z termoplastycznego elastomeru (TPE), pakowane po 180 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (w przypadku niepełnej ilości opakowań, zaokrąglając do pełnego opakowania w górę), spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Uzasadnienie: Termoplastyczny elastomer spełnia wymogi europejskich oraz polskich przepisów dotyczących tworzywa sztucznego dla wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością. Jest materiałem całkowicie bezwonny i bez smaku. W przeciwieństwie do wyrobów z lateksu, które mogą pozostawiać charakterystyczny smak, oferowane smoczki są całkowicie bezzapachowe i bezsmakowe oraz nie posiadają właściwości uczulających. Dodatkowo są odporne na wysokie temperatury, w przeciwieństwie do lateksu, który pod wpływem nasłonecznienia niszczeje.

Pragniemy zaznaczyć, iż oferowane smoczki są wyrobami medycznymi używanymi w wielu ważnych ośrodkach medycznych na terenie kraju oraz są oceniane jako produkty o wysokiej jakości, gwarantujące stosunkowo dużą oszczędność finansową w zakresie tego asortymentu.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 109 Dotyczy zadania nr 53 poz. nr 5**

Czy Zamawiający dopuści butelki o pojemności 240 ml, obecnie dostarczaną spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 110 Dotyczy zadania nr 53 poz. nr 1 - 5**



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl  
Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje produktów pojedynczo pakowanych. Sposób pakowania ma bardzo duże znaczenie, z uwagi na fakt wydawania produktów oddziałom szpitalnym lub matkom karmiącym w pojedynczych opakowaniach. W przypadku niepełnych opakowań pozostałe produkty nadają się tylko do utylizacji z powodu rozsterylizowania lub utraty mikrobiologicznej czystości.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktów pojedynczo pakowanych.

**Pytanie nr 111 Dotyczy zadania nr 53 poz. nr 2**

Prosimy o potwierdzenie, że smoczki dla wcześniaków z poz. 2 powinny być mniejsze od smoczków przeznaczonych do karmienia niemowląt (poz. 1).

Przeznaczenie smoczków do dedykowanej grupy pacjentów jest wyspecyfikowane wielkością części wewnątrzustnej. Jako, że dzieci przedwcześnie urodzone mające wagę urodzeniową nierzadko poniżej 1500g i są o wiele mniejsze od noworodków urodzonych „w terminie” i wymagają smoczka dostosowanego do ich specjalnych potrzeb i możliwości. Jama ustna dzieci przedwcześnie urodzonych wymaga zastosowania smoczka, który będzie mniejszy od smoczka standardowego z uwagi na szczególne okoliczności. Jako, że na rynku są dostępne produkty kilku różnych producentów to wszyscy producenci posiadają smoczki przeznaczone dla wcześniaków wielkościowo różniące się, tj. mniejsze od smoczków przeznaczonych dla noworodków donoszonych.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje smoczków dla wcześniaków.

**Pytanie nr 112 dotyczy zadanie 58**

Poz. 1 worek kolostomijny, 1-częściowy, zamknięty, cielisty, z okienkiem, płytka hydrokoloidowa, zabezpieczająca przed działaniem wilgoci, rozmiar do docięcia 10-76 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 113 dotyczy zadanie 58**

Poz. 1 worek stomijny, 1-częściowy, otwarty, cielisty z okienkiem, płytka hydrokoloidowa, zabezpieczająca przed działaniem wilgoci, rozmiar do docięcia 10-76 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 114 dotyczy zadanie 58**

Poz. 1 worek kolostomijny, 1-częściowy, zamknięty, cielisty, z okienkiem, płytka hydrokoloidowa, zabezpieczająca przed działaniem wilgoci, wypukła, rozmiar do docięcia 15-43 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 115 dotyczy zadanie 58**

Poz. 1 worek stomijny, 1-częściowy, otwarty, cielisty z okienkiem, płytka hydrokoloidowa, zabezpieczająca przed działaniem wilgoci, wypukła, rozmiar do docięcia 15-43 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 116**

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne i urostomijne pakowane 30 szt. w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający określił sprzedaż w jednostkowych opakowaniach zawierających 30 sztuk (tabela jednostka miary).

**Pytanie 117**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysłania towaru w ciągu 48 godzin od uznania reklamacji lub w przypadku stwierdzenia braków w dostarczonym towarze (dotyczy paragraf 5 umowy, punkty 4 i 5). W przypadku naszej firmy towar jest wysyłany z magazynu na Węgrzech dlatego nie jesteśmy w stanie zrealizować dostawy szybciej niż w podanym wyżej czasie.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 118 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 509.**

Proszę o wydzielenie wskazanej pozycji do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie korzystnej oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 119 zadanie 16, poz. 57**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Linezolid Polpharma 2mg/ml 300ml x 1worek (worek wykonany z polietylenu o małej gęstości (LDPE), formowany z adapterem typu Insocap) z odpowiednim przeliczeniem ilości na 300op.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**UWAGA!!!**



## **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](http://www.zozolawa.wroc.pl)

[zozolawa@zozolawa.wroc.pl](mailto:zozolawa@zozolawa.wroc.pl)

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