



ZOZ/DZP/PN/11/22

### Odpowiedzi na pytania II

Zgodnie z art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 2019, ze póź. zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące przetargu w trybie podstawowym na: **Dostawa leków oraz sprzętu medycznego jednorazowego**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/11/22

#### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści laktator elektryczny przeznaczony do użytku szpitalnego 2 fazowy? (W pierwszej fazie dla precyzyjniejszej stymulacji podciśnienie laktatora ma 5 poziomów. Druga faza – 9 Stopni rytmu pracy i siły ssania)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści laktator elektryczny przeznaczony do użytku szpitalnego z długością kabla 1,80m i zasilaniem baterijnym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści zestaw osobisty do laktatora z uniwersalnym lejkiem – z lejkiem 3D ? (lejek pod wpływem ciepła dopasowuje się do brodawki)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie nr 4

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści zestaw osobisty do laktatora wielokrotnego użytku?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

#### Pytanie nr 5 dotyczy

Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie do osobnego pakietu zadania 142 punkt 1 i 2 pozwoli to otrzymać Zamawiającemu ofertę korzystniejszą ekonomicznie oraz zwiększy konkurencyjność w niniejszym postępowaniu.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

#### Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w Zadaniu Nr 30 poz. 1 ma na myśli zamiast „Memran Blue Dual” - produkt „Membrane Blue Dual” czyli Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,75 mg, „brillant blue G” o stężeniu 0,125 mg, polietylenoglikolu 3350 o stężeniu 4%, o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993, rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego, pH roztworu 7,3-7,6 osmolarność 301-369 mOsm/k H<sub>2</sub>O stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułko-strzykawki o pojemności 0,5ml. 1 opakowanie 5 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wraz z przeliczeniem zgodnie z regułą matematyczną.

#### Pytanie nr 7 dotyczy Pakiet 18

Pozycja 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu znieczulającego o składzie : chlorowodorek lidokainy 2% + chloheksydyna 0,05% z zastosowaniem do cewnikowania, endoskopu, zgłębników oraz rurek intubacyjnych, jałowy, zachowujący pełną przejrzystość, w sterylnym jednorazowym harmonijkowym aplikatorze 8,5 g, pakowany indywidualnie w blistrach.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza bez przeliczenia.

#### Pytanie nr 8 dotyczy Pakiet 18

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy możliwość stosowania żelu przeznaczonego do intubacji ma być potwierdzone w instrukcji użycia zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

**Odpowiedź:** Tak.



**Pytanie nr 9**

Zadanie nr 18 Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej żelu w sterylnym jednorazowym harmonijkowym aplikatorze 8,5 g

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza bez przeliczenia.

**Pytanie nr 10**

Dotyczy Pakiet 40

dotyczy pakietu 21, pozycji 8, 9, 10, 12, 14, 35

Czy w związku ze zmianą opakowania na butelkę Optri zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymaganych diet w nowym opakowaniu? Pozostałe parametry zgodne z SWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 11**

dotyczy pakietu 21, pozycji 11

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety opartej na mieszaninie białek: kazeina, serwatka, soja, groch w butelce Optri? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 12**

dotyczy pakietu 21, pozycji 36

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety opartej na mieszaninie białek: kazeina, serwatka, soja, groch. % energii z białka -24%. Zawartość glutaminy 1,56 g/100ml w opakowaniu butelka OpTri? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 13**

dotyczy pakietu 21

W związku z tym, że produkt gotowy posiada całkowity okres przydatności do spożycia 12m-cy, a proces dystrybucji skraca powyższy okres nie jesteśmy w stanie zapewnić Zamawiającemu produktów z datą przydatności 12mcy od daty dostawy do szpitala. Prosimy Zamawiającego o skrócenie okresu ważności, który dotyczy diet do 6 miesięcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza termin ważności min. 6-m-cy od daty dostawy.

**Pytanie nr 14**

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 np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 15**

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:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 16**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 327. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 17**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 326. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.



**Pytanie nr 18**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 477. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 19**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 299. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu.

**Pytanie nr 20**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 493. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 21**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 476. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 22**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 327. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 23**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 518. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 24**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 104. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 25**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 326. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 26**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 135. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 27**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 238. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 28**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 266. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga rejestracji jako produkt leczniczy.



**Pytanie nr 29**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 438. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 30**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 419. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 31**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 519. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 32**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 510. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 33**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 405. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga rejestracji jako produkt leczniczy.

**Pytanie nr 34**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 401. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 35**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 439. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 36**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 485. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

**Pytanie nr 37**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 440. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 38**

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 15 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga kapsułek, dopuszcza zmianę fasunku.

**Pytanie nr 39**

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 40**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 31. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl  
być przechowywane poza lodówką?"Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?  
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje aby produkt był przechowywany w temp. Pokojowej.

**Pytanie nr 41**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 4. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 42**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 33. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 43**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 32. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby produkt był przechowywany w temp. Pokojowej.

**Pytanie nr 44**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 14. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 45**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 75. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 46**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 76. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 47**

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 48**

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 49**

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany 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, zaoferowany 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 50**

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 11. Czy Zamawiający w pak... poz.. Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 51**

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:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 52**

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

**Pytanie nr 53**

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

**Pytanie nr 54**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 520. 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:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 55**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 288. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 56**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 505. Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreslenie pozycji w pakiecie .... Poz....?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku.

**Pytanie nr 57**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 221. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 58**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 63. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.



**Pytanie nr 59**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 400. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabełki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 60**

*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 wyceniać go wcale?*

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

**Pytanie nr 61**

Dotyczy pakietu 1 poz 90. Czy zamawiający dopuści preparat Skincabin 120ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 62**

Dotyczy pakietu 1 poz 53. Czy zamawiający dopuści preparat o poj 100ml z przeliczeniem ilości? 150 ml – brak na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 63**

Dotyczy pakietu 1 poz 113. Czy zamawiający dopuści preparat NEUPHARM/Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz.,infuz,5amp?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 64**

Dotyczy pakietu 1 poz 237. Czy zamawiający dopuści :POLFA WARSZAWA/Fenactil, 25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz.,10 amp?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza 20 mg x 20 tabl. w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 65**

Dotyczy pakietu 1 poz 287. Czy zamawiający dopuści: IPSEN CONSUMER HEALTHCARE/Buscopan, 10 mg, tabl.powl., 20 szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 66**

Dotyczy pakietu 1 poz 288. Czy zamawiający dopuści: BIOMED LUBLIN/Gamma anty-HBs 200,200j.m;1ml,roztw.do wstrz.,1amp?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 67**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 290. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////„Czy produkt leczniczy z pakietu.. poz 290... będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"/Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 68**

Dotyczy pakietu 1 poz 310 Czy zamawiający dopuści: POLPHARMA S.A./Lakcid, prosz.d/sp.zaw.doust., 10 amp\

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 69**

Dotyczy pakietu 25 poz 11 Czy zamawiający dopuści: PFIZER EUROPE MA EEIG/Cytosar,1 g,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz., 1 fiol.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie nr 70**

Dotyczy pakietu 25 poz 15 Czy zamawiający dopuści FRESENIUS KABI/SMOFlipid, 200 mg/ml, emuls.d/infuz.,500ml,10 but.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 71**

Dotyczy pakietu 25 poz 16 Czy zamawiający dopuści FRESENIUS KABI/SMOFlipid, 200 mg/ml, emuls.d/infuz.,100ml,10 but.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 72**

Dotyczy pakietu 25 poz 51Czy zamawiający dopuści FRESENIUS KABI/Aminosteril N-Hepa 8%, roztw.d/infuz.,500ml, 1but.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 73**

Dotyczy pakietu 25 poz 52 Czy zamawiający dopuści: FRESENIUS KABI/Aminosteril N-Hepa 8%, roztw.d/infuz.,500ml, 1but.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 74**

Dotyczy pakietu 25 poz 57 Czy zamawiający dopuści DARNITSA/Thiamine, 50 mg/ml (5%);1ml,roztw.do wstrz.,10 amp

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 75**

Dotyczy pakietu 29 poz 36 Czy zamawiający dopuści POLFA WARSZAWA/Midanium, 5 mg/ml; 3 ml, roztw.do wstrz., 5 amp?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 76**

Dotyczy pakietu 29 poz 38. Czy zamawiający dopuści : POLFA WARSZAWA/Midanium, 1 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz.,10 amp?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 77**

Czy zamawiający dopuści zamianę wielkości opakowań? W jaki sposób przeliczać? Do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:** W przypadku zmiany 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).

**Pytanie nr 78**

Czy zamawiający dopuści ampułki w pakiet 1 poz 501

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 79**

Czy zamawiający dopuści fiołki w pakiet 14 poz 1

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 80**

Czy zamawiający dopuści tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w pakiet 28 poz 56?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 81**

Czy zamawiający dopuści produkt na Jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia ( aktualnie jako jedyny dostępny na rynku w pakiecie 16 poz 5

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.





**Pytanie nr 82**

Czy zamawiający dopuści kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu w pakiet 28 poz 11

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 83**

Czy zamawiający dopuści tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu w ;

-pakiet 29 poz 47,48,49,50

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 84**

Czy zamawiający dopuści tabletkę drażowaną w :

- pakiet 1poz 422

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 85**

Czy zamawiający dopuści tabletkę o przedłużonym uwalnianiu w :

- pakiet 29 poz 54-58,62,63,64A,64a, 77,83,86

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 86**

Czy zamawiający dopuści tabletkę powlekaną w :

- pakiet 28 poz 11,12

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 87**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 179 dopuści produkt leczniczy w opakowaniu po 12 sztuk, z możliwością przeliczenia do pełnego opakowania?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 88**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 299 dopuści produkt w opakowaniu x 20 amp. z możliwością przeliczenia ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 89**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 587 diety do żywienia dojelitowego o osmolarności do 360 mosmol/l?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 90**

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 17 dopuści produkt Cefprozidum w opakowaniu po 10 fiolek, z możliwością przeliczenia ilości opakowań ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 91**

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 18 dopuści produkt Cefprozidum w opakowaniu typu butelka, pakowany po 10 sztuk, z możliwością przeliczenia ilości opakowań ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 92**

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 19 i 20 dopuści produkt Ceftriaxon w opakowaniu po 10 fiolek, z możliwością przeliczenia ilości opakowań ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 93**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 16 poz. 54 produkt Levofloxacin w opakowaniu typu KabiPack ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie nr 94**

Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz. 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000 ml 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 500 ml x 10 szt. z możliwością przeliczenia ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 95**

Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz. 16 wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000 ml 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 100 ml x 10 szt. z możliwością przeliczenia ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 96**

Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz. 17 i 18 dopuści produkt w opakowaniu x 10 but. z możliwością przeliczenia ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 97**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 poz. 34 Mannitolu 20% w butelce szklanej 250ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 98**

Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz. 1 dopuści produkt w opakowaniu typu ampułka?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 99**

Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz. 4 dopuści produkt w przeliczeniu na sztuki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 100**

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 umożliwi 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 SWZ.

**Pytanie nr 101**

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 SWZ.

**Pytanie nr 102**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 pozycja 51 produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 103**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 37 poz. 9 i 10 produktu leczniczego Metamizol pakowanego po 10 amp., z możliwością przeliczenia ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie nr 104**

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:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 105**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycje: 2, 3, 6, 7, 5, 9, 10, 12, 13, 14, 16 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 SWZ.

**Pytanie nr 106**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycje: 8, 11, 15, 17, 25, 26, 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.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 107**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 9, 10, 11 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 SWZ.

**Pytanie nr 108**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 3 pozycji 15, 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 SWZ.

**Pytanie nr 109**

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:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 110**

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 SWZ.

**Pytanie nr 111**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 20 poz. 1, 2 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego pakietu większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 112**

Czy w pakiecie 20 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 2-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości 1000 ml, zawartości azotu 8g, energii niebiałkowej 800 kcal, pakowanego x 6 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.



**Pytanie nr 113**

Czy w pakiecie 20 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 2-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości 2000 ml, zawartości azotu 16g, energii niebiałkowej 1600 kcal, pakowanego x 4 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 114**

Czy w pakiecie 20 poz. 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wklucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1440 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 900 kcal oraz osmolarności poniżej 800 mOsm/l?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 115**

Czy w pakiecie 20 poz. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wklucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1920 ml, zawartości azotu 7,2 g, energii niebiałkowej 1200 kcal oraz osmolarności poniżej 800 mOsm/l?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 116**

Czy w pakiecie 20 poz. 7 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1540 ml, zawartości azotu 8,1 g, energii niebiałkowej 1200 kcal?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 117**

Czy w pakiecie 20 poz. 8 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 2053 ml, zawartości azotu 10,8 g, energii niebiałkowej 1600 kcal?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 118**

Czy w pakiecie 20 poz. 9 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego o poj. 986 ml zawierającego 8 g azotu , energię niebiałkową 900 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, pakowanego x 4 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 119**

Czy w pakiecie 20 poz. 10 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego o poj. 1477 ml zawierającego 12 g azotu , energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, pakowanego x 4 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 120**

Czy w pakiecie 20 poz. 11 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego o poj. 1970 ml zawierającego 16 g azotu , energię niebiałkową 1800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, pakowanego x 4 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 121**

Czy w pakiecie 20 poz. 12 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego bez elektrolitów do wklucia centralnego o poj. 1477 ml zawierającego 12 g azotu , energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, pakowanego x 4 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.



**Pytanie nr 122**

Czy w pakiecie 20 poz. 13 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego bez elektrolitów do wklucia centralnego o poj. 1970 ml zawierającego 16 g azotu , energię niebiałkową 1800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, pakowanego x 4 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 123**

Czy w pakiecie 20 poz. 14 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego bez elektrolitów do wklucia centralnego o poj. 986 ml zawierającego 8 g azotu , energię niebiałkową 900 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, pakowanego x 4 szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 124**

Czy w pakiecie 20 poz. 15 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN, pakowanego 10 ml x 20 amp.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 125**

Czy w pakiecie 20 poz. 16 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 126**

Czy w pakiecie 21 poz. 11 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, bogatobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT, MCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezreszkowej, o osmolarności 360 mosmol/l?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 127**

Czy w pakiecie 21 poz. 13 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, bogatobiałkowej – 33% energii białkowej, zawierającej hydrolizat serwatki, tłuszcze MCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, obogoreszkowa, normokaloryczna 1,22 kcal/ml, o osmolarności 600 mosmol/l?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 128**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 21 poz. 11, 13 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego pakietu większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 129**

Dotyczy zadania nr 1 poz. 148, 149.

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. a 2,5 oraz Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. a 5 ml w zadaniu nr 1 poz 148 oraz 149 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 wymaga zapis 5 do 25°C?

**Pytanie nr 130**

Dotyczy zadania nr 1 poz. 148, 149.

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. a 2,5 oraz Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. a 5 ml w zadaniu nr 1 poz 148 oraz 149 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.





**Pytanie nr 131**

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki, w tym opóźnienia w realizacji roszczeń z tytułu rękojmi lub gwarancji, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego w terminie towaru.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 132**

Czy w Zadaniu nr 1 poz. 311 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przeliczenie zgodnie z regułą matematyczną, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 133**

Czy w Zadaniu nr 1 poz. 311 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przeliczenie zgodnie z regułą matematyczną, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 134**

Czy w Zadaniu nr 1 poz. 476 i 477 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 135**

Dotyczy pakietu nr 30 pozycji 1

Czy zamawiający dopuści również barwnik pakowany po 1 sztuce?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 136**

Dotyczy pakietu nr 30 pozycji 2

Czy zamawiający dopuści również perfluorodekalinę o pojemności 5 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 137**

Dotyczy pakietu nr 129 pozycji 2 i 4

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 2 i 4 co pozwoli większej ilości wykonawców na udział w niniejszym postępowaniu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 138**

Czy Zamawiający dla Zadania 7 poz. 1 i 2 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.



#### **Pytanie nr 139**

Czy zamawiający dla Pakietu 7 wyrazi zgodę na dopuszczenie leków z terminem ważności nie krótszym niż 6 m-cy? Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12 miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §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 SWZ.

**Zamawiający zmienia zapisy w załączniku nr 5 tj. Umowa §5 ust. 2 jak poniżej:**

„2. Termin przydatności do użycia/gwarancji oferowanych produktów od daty dostawy wynosi:

- min 6 miesięcy od daty dostawy dla zadania nr 50;
- min. 12 miesięcy od daty dostawy dla pozostałych zadań;

Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

#### **Pytanie nr 140**

SWZ VI TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA, punkt 8, Zadanie 11 poz. 1, 2, 15, 16, 17

W związku z tym, że w przypadku mieszanek początkowych dla niemowląt krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby Zamawiający uwzględnił specyfikę tych produktów w zadaniu 11 poz. 1, 2, 15, 16, 17 pod kątem terminu ważności i zaakceptował dostawy produktów z terminem ważności nie krótszym, niż połowa terminu ważności dla danego produktu, ale nie krótszym niż 3 miesiące. W wyjątkowych sytuacjach Zamawiający dopuści za zgodą osoby uprawnionej dostarczenie towaru o krótszym terminie ważności niż wymagany?

Ponadto Zamawiający przewiduje dostawy w ciągu 3 dni lub w trybie pilnym - 1 dzień. W związku z powyższym wyznaczenie terminu przydatności produktów na 12 miesięcy od daty dostawy wydaje się być niezasadne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza termin ważności min. 6-m-cy od daty dostawy.

#### **Pytanie nr 141**

Zadanie 11 poz. 25

W związku z zakończeniem produkcji mleka wyspecyfikowanego w zadaniu 11 w pozycji 25, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mleka Bebilon Profutura w opakowaniu 24szt x 70 ml. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktów do wyceny.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w ilości 2040 szt. X 70ml tj. 85 op. x 24 szt.

#### **Pytanie nr 142**

Zadanie 11 poz. 34, 35

W związku z zakończeniem produkcji diet wyspecyfikowanych w zadaniu 11 w pozycjach 34 i 35 prosimy o wykreślenie pozycji.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę odpowiednio produktu:

- w poz. 34 produkt z poz. 36 ;
- w poz. 35 produkt z poz. 37;

#### **Pytanie nr 143**

Do rozdziału XVII SWZ w zakresie terminu dostawy „na cito” dla zadania nr 1-25,27,28,29,31-49,51. Prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy „na cito” poprzez wydłużenie najkrótszego, a co za tym idzie, najwyżej ocenianego terminu na 10 godzin i wydłużeniem pozostałych terminów na kolejne 12 i 14 godzin.. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych godzin dostaw, którym sprostać będzie mogła większa ilość Wykonawców, również tych posiadających magazyny w większej odległości od siedziby Zamawiającego, znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny. Zaznaczyć bowiem, należy, że waga kryterium terminu dostawy „na cito” będzie miała istotny wpływ na wybór oferty (Zamawiający spośród złożonych ofert wybierze tę, której bilans ceny oraz pozostałych kryteriów przedstawiał będzie najwyższą wartość punktową), dlatego też, w przypadku nie urealnienia omawianego kryterium, poprzez wydłużenie najwcześniejszego przedziału czasowego, może dojść do sytuacji, w której Zamawiający wybierze oferty z wcześniejszym terminem dostaw ale wyższymi cenami.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.



**Pytanie nr 144**

Do treści §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 SWZ.

**Pytanie nr 145**

3. Do §5 ust.4 i 5 projektu umowy. Prosimy o wydłużenie czasu na dostawę leków podlegających reklamacji dla zadań 1-25, 27-29,31-49, 51 do 24 godzin od jej złożenia.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 146**

4. 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 (dotyczy zapisu §6 ust.1 ppkt d) projektu umowy)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 147**

Czy zamawiający dopuści termin płatności do 30 dni? Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 148**

Dotyczy: punktu 27 - Załącznika nr 2-50 poz. 2 zestawienie wymaganych parametrów techniczno-użytkowych (dla aparatów z poz. 11 - zad. 50)

Czy zamawiający zgodzi się na wykreślenie punktu 27, z załącznika 2-50 poz. 2 (dotyczy aparatu wymienionego w poz. 11 zadanie 50)?

Jednocześnie informuję, że aparaty oferowane w ramach poz. 10 zadanie 50, spełniają ten parametr.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 149**

Czy Zamawiający w załączniku nr 2-50 poz. 2 miał na myśli dzierżawę 1 szt. aparat do ciągłych zabiegów nerkozastępczych i plazmaferezy, co byłoby zgodne z Załącznikiem nr 9 – zadanie 50 poz. 11 (Dzierżawa 1 aparatu do zabiegów nerkozastępczych zgodnych z opisem w załączniku nr 2-50 poz. 2)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga w zadaniu nr 50 poz. 11 – 2 szt. aparatu oraz poprawia omyłkę pisarską w załączniku nr 9 poz. 11. Poprawiony załącznik zamieszcza na stronie prowadzone postępowania.

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 warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z up. Dyrektora - Aleksandra Słabicka-Błauciak