Lidzbark Warmiński 05.02.2019 r.

**P.T.**

### Wykonawcy

### Znak sprawy: ZOZ.V-270-03/ZP/19

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia na dostawę do apteki szpitalnej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Lidzbarku Warmińskim produktów leczniczych, szczepionek oraz środków dezynfekcyjnych.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 Ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje wyjaśnienia do zapytań jakie wpłynęły do Zamawiającego oraz informuje o zmianie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie 1**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 24 poz. 52 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30 Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych); produkt przeznaczony do stosowania u dzieci od 1. dnia życia; konfekcjonowany   
w opakowaniach po 30 kapsułek.

Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **nie dopuści**  preparatu Encapsa 30 Dr zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych); produkt przeznaczony do stosowania u dzieci od 1. dnia życia; konfekcjonowany w opakowaniach po 30 kapsułek.  
Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

**Pytanie 2**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 24 poz. 80 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **nie dopuści**  produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce.

**Pytanie 3**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 24 poz. 52 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **nie dopuści**  produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps. Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

**Pytanie 4**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 24 poz. 52 w przedmiotowym postępowaniu:

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 przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **nie dopuści**  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 przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek.

**Pytanie 5**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 13 w przedmiotowym postępowaniu:

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, tym samym specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy (ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronioną prawem patentowym kompatybilność glukometrów konkretnego wytwórcy tylko i wyłącznie z paskami tego samego wytwórcy), co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45⁰C, przechowywanie do 30⁰C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Wyjaśnienie:**

Przedmiotem zamówienia są paski do posiadanych glukometrów Accu-chek performa.

**Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Wyjaśnienie:**

Przedmiotem zamówienia są paski do posiadanych glukometrów Accu-chek performa.

**Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuszcza spełniające te same cele paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żylnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Wyjaśnienie:**

Przedmiotem zamówienia są paski do posiadanych glukometrów Accu-chek performa.

**Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający dopuszcza spełniające te same cele paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żylnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Wyjaśnienie:**

Przedmiotem zamówienia są paski do posiadanych glukometrów Accu-chek performa.

**Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 17 poz. 11 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, celulozy i wiskozy, o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4 x 4,5 cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100 szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, celulozy i wiskozy, o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **nie wydzieli** do osobnej Części produktu z Części 17 poz. 11.

Zamawiający **dopuści** gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, celulozy i wiskozy, o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I.

**Pytanie 10**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 41 poz. 5 i dopuści: Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (skład: 0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów.  Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba?

Lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (skład: 0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-1alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów.  Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba?

Lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (skład: 0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorekbenzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcjipowierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów.  Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200   
sztuk w opakowaniu typu tuba?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **nie wydzieli** do osobnej Części produktu z Części 41 poz. 5.

Zamawiający **dopuści** chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (skład: 0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorekbenzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcjipowierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury   
medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów.  Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba.

Sposób przeliczenia ilości opisany został w rozdz. X ust. 5 SIWZ.

**Pytanie 11**

Czy Zamawiający w par. 1.3 wykreśli ostatnie zdanie? Skoro terminy dostawy liczone są z dniach roboczych, to oczywistym jest, że żaden dzień wolny od pracy nie liczy się do terminu dostawy (nawet jeśli nie jest to dzień ostatni). Zapis jest zatem zbędny, a może budzić wątpliwości co do sposobu liczenia terminu.

**Wyjaśnienie:**

**Zapisy projektu umowy stanowiącej zał. Nr 6 do SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 6.1 z 2% wartości brutto niedostarczonego towaru (w obu miejscach w par. 6.1) do wartości max. 0,2% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Wyjaśnienie:**

**Zapisy projektu umowy (§ 7.1) stanowiącej zał. Nr 6 do SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 6.1 z 8% niezrealizowanej części wartości brutto umowy do wartości max. 5% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Wyjaśnienie:**

**Zapisy projektu umowy (§ 7.1) stanowiącej zał. Nr 6 do SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 14**

**Dotyczy Części nr 35 pozycja nr 3 (rozmiar opatrunku 20cmx20cm).**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do oczywistej omyłki w wielkości opakowania, ponieważ opatrunek ten oferowany jest tylko w opakowaniu a`5szt.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający w Części nr 35 pozycja nr 3 (rozmiar opatrunku 20cmx20cm) poprawia oczywistą omyłkę w zakresie wielkości opakowań i ilości opakowań.

Zamawiający **wymaga** wielkości opakowań po 5 szt , ilość opakowań – 2.

Powyższa odpowiedź powoduje zmianę treści zał. nr 1 do SIWZ ( Część 35, poz. 3, rozm. 20 x 20 cm).

**Pytanie 15**

**Dotyczy Części nr 35 pozycja nr 4**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do oczywistej omyłki rozmiarze opatrunku, ponieważ opatrunek tej oferowany jest tylko w rozmiarze 10 cm x 12 cm.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający w Części nr 35 pozycja nr 4 poprawia oczywistą omyłkę rozmiaru opatrunku, na rozmiar 10cm x12cm.

Powyższa odpowiedź powoduje zmianę treści zał. nr 1 do SIWZ ( Część 35, poz. 4).

**Pytanie 16**

**Dotyczy Części nr 35 pozycja nr 6**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do oczywistej omyłki w wielkości opakowania, ponieważ opatrunek ten oferowany jest tylko w opakowaniu a`10szt.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający w Części nr 35 pozycja nr 6 poprawia oczywistą omyłkę w wielkości opakowań na –10.

Powyższa odpowiedź powoduje zmianę treści zał. nr 1 do SIWZ ( Część 35, poz. 6).

**Pytanie 17**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w **pakiecie 1  w pozycjach 1, 9, 10, 11, 12, 17, 18, 19, 20, 23, 24**  wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów opakowanych w worki, które w przeciwieństwie do butelek zmiejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający w **pakiecie 1  w pozycjach 1, 9, 10, 11, 12, 17, 18, 19, 20, 23, 24**  **nie wyraża zgody** na zaoferowanie produktów opakowanych w worki.

**Pytanie 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **w pakiecie 1  poz. 2**nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500 ml w opakowaniu worek Viaflo?

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie **w pakiecie 1  poz. 2**nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500 ml w opakowaniu worek Viaflo.

**Pytanie 19**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 w pakiecie 25 zaoferowanie Zino Dr - zasypka (op. 100g)

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **nie dopuści** w pozycji 2 w pakiecie 25 zaoferowania Zino Dr - zasypka (op. 100g)

**Pytanie 20**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 6 w pakiecie 31 zaoferowanie igieł do penów konfekcjonowanych w opakowaniach po 100 szt. ? Przeliczenie opakowań z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **dopuści** w pozycji 6 w pakiecie 31 zaoferowanie igieł do penów konfekcjonowanych w opakowaniach po 100 szt..

Przeliczenie opakowań należy dokonać zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 21**

Dotyczy Części nr 35

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na Część 35 – czyli opatrunki, które są wyrobem medycznym, a nie lekiem, nie będzie wymagał od Wykonawcy złożenia koncesji lub prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji.

**Wyjaśnienie:**

Zgodnie z rozdz. V ust.1 pkt. 2a) SIWZ.

**Pytanie 22**

Dotyczy pakietu nr 42

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ na bazie mieszaniny alkoholi o szerszym spektrum mikrobójczym wobec B,F,Tbc,V (HIV,HBV,HCB,ROTA,NORO,ADENO) - 30 sekund i Polio - 2 minuty.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **nie dopuści** do oceny preparatu na bazie mieszaniny alkoholi o szerszym spektrum mikrobójczym wobec B,F,Tbc,V (HIV,HBV,HCB,ROTA,NORO,ADENO) - 30 sekund i Polio - 2 minuty.

**Pytanie 23**

Dotyczy części 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 33 pozycji 2 i 3 i utworzy z nich oddzielne zadanie? Wydzielenie wskazanych pozycji umożliwiłoby złożenie w postępowaniu większej liczby konkurencyjnych ofert.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydzielenie z części 33 pozycji 2 i 3 i utworzenie z nich oddzielnych zadaniań.

**Pytanie 24**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie, tabletki/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **wyrazi zgodę** na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, tabletki/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci proponowanych preparatów fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.

**Pytanie 25**

**Część 20 – Zadanie 22**

Proszę o sprecyzowanie dokładniej dawki, gdyż podany preparat występuję w innych dawkach:

* inj.1mg/1ml \*10amp.
* inj.4mg/4ml \* 5amp.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **wymaga** dawki inj.4mg/4ml \* 5amp.

Powyższa odpowiedź powoduje zmianę treści zał. nr 1 do SIWZ ( Część 20, poz. 22).

**Pytanie 26**

**Część 23 – Zadanie 3**

Proszę o sprecyzowanie dokładnej dawki, ze względu na jej brak w Formularzu Cenowym.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **wymag**a dawki 20 mg.

Powyższa odpowiedź powoduje zmianę treści zał. nr 1 do SIWZ ( Część 23, poz. 3).

**Pytanie 27**

**Część 23 – Zadanie 7**

Czy zamawiający dopuści w podanej pozycji - Calciosel 10% rozt.d/wst.\*5amp.po10ml MZ dopuszczony przez Ministerstwo Zdrowia ?

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **dopuści** w pozycji 7 zamiennik dopuszczony przez Ministerstwo Zdrowia .

**Pytanie 28**

**Część 23**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 35,36 i 39 oraz pozycji 38 i stworzy osobny pakiet ? Celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **nie wyraża** zgody na wydzielenie pozycji 35,36 i 39 oraz pozycji 38 i stworzenie osobnego pakietu.

**Pytanie 29**

**Część 23 – Zadanie 45**

Proszę o sprecyzowanie dokładnej dawki dla podanej pozycji, gdyż nie pasuje wielkość folki podana w Formularzu Cenowym. Czy zamawiający miał na myśli dawkę 20mg/ml 5amp.po 10ml ?

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający **wymaga** dawki: 20mg/ml 5amp.po 10ml.

Powyższa odpowiedź powoduje zmianę treści zał. nr 1 do SIWZ ( Część 23, poz. 45).

**Pytanie 30**

**Część 25 – Zadanie 22**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy podany opis jest prawidłowy, gdyż skład jest identyczny w pozycji 4, za wyjątkiem gramatury oraz zastosowania ?

Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w podanej pozycji - Sudocrem 60g ?

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający w części 25 poz 22 w**ymaga** kremu do pielęgnacji podrażnień skóry o działaniu antyseptycznym i p/zapalnym, do stosowania na odleżyny i oparzenia ; o składzie: Aqua, Paraffinum Liquidum, Zinc Oxide, Paraffin, Lanolin, Ozokerite, Sorbitan Sesquioleate, Benzyl Benzoate, Synthetic Beeswax, Benzyl Alcohol, Propylene Glycol, Benzyl Cinnamate, Parfum, Linalyl Acetate, BHA, Citric Acid, BHT.

Powyższa odpowiedź powoduje zmianę treści zał. nr 1 do SIWZ ( Część 25, poz. 22).

**Kierownik Zamawiającego**

**Agnieszka Lasowa**