Lidzbark Warmiński 13.02.2020 r.

 **P.T.**

###  Wykonawcy

### Znak sprawy: ZOZ.V-270-6/ZP/20

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia na dostawę do apteki szpitalnej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Lidzbarku Warmińskim produktów leczniczych, wyrobów medycznych 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**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź**

Zgodnie z **Rozdz. X. SIWZ Opis sposobu przygotowania ofert. Pkt 5**

*W przypadku produktów leczniczych, których nie ma obecnie na rynku z różnych przyczyn,
 i nie jest możliwe zaoferowanie produktu równoważnego - w ofercie (formularzu cenowym) należy podać ostatnią znaną cenę produktu leczniczego i podać informację, że aktualnie brak produktu na rynku.*

**Pytanie 2**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź**

**Zgodnie z Rozdz. X. SIWZ Opis sposobu przygotowania ofert. Pkt 6**

*W przypadku zaproponowania przez Wykonawcę produktów/wyrobów w opakowaniach o innej wielkości niż określona w załączniku nr 1 do SIWZ, na Wykonawcy ciąży obowiązek prawidłowej kalkulacji ilości opakowań. W sytuacji, gdy nie jest możliwa dostawa dokładnej ilości zapotrzebowanych produktów/wyrobów z uwagi na sposób ich konfekcjonowania u Wykonawców, Zamawiający dopuszcza modyfikację ich ilości przy zastosowaniu zasady zaokrąglania w górę, tj. kalkulacji takiej ilości sztuk (opakowań), którą Zamawiający będzie musiał zakupić, aby zostało zrealizowane jego zapotrzebowanie, przy założeniu powstania pewnej nadwyżki.*

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wyraża zgodę** na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub drażetki i odwrotnie. Nie wyraża zgody na zmianę kapsułek na inne postaci.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wyraża zgodę** na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź**

Zamawiający **wyraża zgodę** na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów.

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę wielkości opakowań maści, kremów .

**Pytanie 6**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź**

Zgodnie z **X. Rozdz. Opis sposobu przygotowania ofert. Pkt 6**

*W przypadku zaproponowania przez Wykonawcę produktów/wyrobów w opakowaniach o innej wielkości niż określona w załączniku nr 1 do SIWZ, na Wykonawcy ciąży obowiązek prawidłowej kalkulacji ilości opakowań. W sytuacji, gdy nie jest możliwa dostawa dokładnej ilości zapotrzebowanych produktów/wyrobów z uwagi na sposób ich konfekcjonowania u Wykonawców, Zamawiający dopuszcza modyfikację ich ilości przy zastosowaniu zasady zaokrąglania w górę, tj. kalkulacji takiej ilości sztuk (opakowań), którą Zamawiający będzie musiał zakupić, aby zostało zrealizowane jego zapotrzebowanie, przy założeniu powstania pewnej nadwyżki.*

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści wycenę** produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ .

**Pytanie 8**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę w pozycjach, gdzie w SIWZ występują szt.;mg.;fiol.; amp. itp. Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych brutto i netto za sztukę mg. Fiol. itp. Z dokładnością do 4 miejsc po przecinku ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie może udzielić odpowiedzi** na tak postawione pytanie.

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.1 z 2% wartości brutto niedostarczonego towaru (w obu miejscach w par. 7.1) do wartości max. 0,2% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie zmieni** wartości kary umownej wskazanej w par. 7.1 z 2% wartości brutto niedostarczonego towaru (w obu miejscach w par. 7.1) do wartości max. 0,2%

**Pytanie 10**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.1 z 8% niezrealizowanej części wartości brutto umowy do wartości max. 5% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie zmieni** wartości kary umownej wskazanej w par. 7.1 z 8% niezrealizowanej części wartości brutto umowy do wartości max. 5%

**Pytanie 11**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania oferty przetargowej przez Państwa z dnia 18.02.2020 r. na termin 21.02.2020 r, ze względu na bardzo dużą ilość postępowań przetargowych w tym terminie nie uda nam się przygotować oferty na czas.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie przesuwa** terminu składania ofert.

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający w **części nr 21 poz. 24** miał na myśli dawke leku zopiclone **0,0075g** ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w **części nr 21 poz. 24 oczekuje** dawki leku zopiclone **0,0075g** .

**Zamawiający wprowadza w tym punkcie poprawkę do Formularza cenowego – Część 21.**

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.1 z 2% wartości brutto niedostarczonego towaru (w obu miejscach w par. 7.1) do wartości max. 0,2% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie zmieni** wartości kary umownej wskazanej w par. 7.1 z 2% wartości brutto niedostarczonego towaru (w obu miejscach w par. 7.1) do wartości max. 0,2%.

**Pytanie 14**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.1 z 8% niezrealizowanej części wartości brutto umowy do wartości max. 5% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie zmieni** wartości kary umownej wskazanej w par. 7.1 z 8% niezrealizowanej części wartości brutto umowy do wartości max. 5%.

**Pytanie 15**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **części nr 21 poz. 13-16** posiadał własne, udokumentowane  badania kliniczne  potwierdzające skuteczność i  bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia)  oraz zabiegowych ( chirurgia)?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga** aby zaoferowany lek w **części nr 21 poz. 13-16** posiadał własne, udokumentowane  badania kliniczne  potwierdzające skuteczność i  bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia)  oraz zabiegowych ( chirurgia).

**Pytanie 16**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **części nr 21 poz. 13-16** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wymaga** aby zaoferowany lek **części nr 21 poz. 13-16** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej.

**Pytanie 17**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **części nr 21 poz. 13-16** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**, aby zaoferowany lek w **części nr 21 poz. 13-16** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii

**Pytanie 18**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 25 poz. 17 i dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru 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,

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wydzieli** do osobnej Części produkt z Części 25 poz. 17 .

Zamawiający dopuści Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I.

**Pytanie 19**

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

**Odpowiedź**

Zamawiający **wyrazi zgodę** na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.;. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

**Nie wyraża zgody** na zmianę kapsułek na inne postaci.

**Pytanie 20**

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 injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wyrazi zgodę** na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie.

**Pytanie 21**

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź**

Zamawiający **zezwala na wycenę** leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 22**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych
w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź**

Zgodnie z **Rozdz. X. SIWZ Opis sposobu przygotowania ofert. Pkt 6**

*W przypadku zaproponowania przez Wykonawcę produktów/wyrobów w opakowaniach o innej wielkości niż określona w załączniku nr 1 do SIWZ, na Wykonawcy ciąży obowiązek prawidłowej kalkulacji ilości opakowań. W sytuacji, gdy nie jest możliwa dostawa dokładnej ilości zapotrzebowanych produktów/wyrobów z uwagi na sposób ich konfekcjonowania u Wykonawców, Zamawiający dopuszcza modyfikację ich ilości przy zastosowaniu zasady zaokrąglania w górę, tj. kalkulacji takiej ilości sztuk (opakowań), którą Zamawiający będzie musiał zakupić, aby zostało zrealizowane jego zapotrzebowanie, przy założeniu powstania pewnej nadwyżki.*

**Pytanie 23**

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**

Zgodnie z **Rozdz. X. SIWZ Opis sposobu przygotowania ofert. Pkt 5**

*W przypadku produktów leczniczych, których nie ma obecnie na rynku z różnych przyczyn,
 i nie jest możliwe zaoferowanie produktu równoważnego - w ofercie (formularzu cenowym) należy podać ostatnią znaną cenę produktu leczniczego i podać informację, że aktualnie brak produktu na rynku.*

**Pytanie 24**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie może udzielić odpowiedzi** na tak postawione pytanie.

**Pytanie 25**

Dotyczy pakiet pozycja 16, czy Zamawiający dopuści wycenę Kabi, 10 mg/ml;100 ml,roztw.do inf.,10 fiol ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie może udzielić odpowiedzi** ponieważ Oferent nie sprecyzował ,którego pakietu dotyczy pytanie.

**Pytanie 26**

Dotyczy pakiet 19 pozycja 12,13 czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 19 w pozycji 12,13 **dopuści zamianę** postaci z tabletki na tabletkę powlekaną.

**Pytanie 27**

Dotyczy pakiet 21 pozycja 13,14,15,16, czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu, pozwoli to przystąpić większej liczbie producentów?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wydzieli** z pakietu 21 pozycji 13,14,15,.

**Pytanie 28**

Dotyczy pakiet 23 pozycja 8 i 9, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z ampułki na fiolkę?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 23 w pozycji 8 i 9 dopuści zamianę postaci z ampułki na fiolkę.

**Pytanie 29**

Dotyczy pakiet 23 pozycja 10, czy Zamawiający dopuści wycenęCiprofloxacin Kabi 200 mg/100ml, roztw.do infuz.,20 but.w ilości 8 opakowań ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści do wyceny** w pakiecie 23 pozycji 10, Ciprofloxacin Kabi 200 mg/100ml, roztw.do infuz.,20 but.w ilości 8 opakowań .

**Pytanie 30**

Dotyczy pakiet 23 pozycja 18, czy Zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w pakiecie 23 pozycji 18 wycenę Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp .

**Pytanie 31**

Dotyczy pakiet 23 pozycja 46, czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu zakończona produkcja?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wydzieli** w pakiecie 23 pozycji 46.

**Pytanie 32**

Dotyczy pakiet 24 pozycja 82, czy Zamawiający dopuści wycenę Espumisan, 40 mg/ml, krople doustne, 30 ml w ilości 5 opakowań?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 24 pozycji 82 **dopuści wycenę** Espumisan, 40 mg/ml, krople doustne, 30 ml w ilości 5 opakowań?

**Pytanie 33**

Dotyczy pakiet 24 pozycja 86, czy Zamawiający dopuści wycenę Espumisan, 40 mg/ml, krople doustne, 30 ml?

**Odpowiedź**

W pakiecie 24 **pozycja 86 jest produkt leczniczy Spironolactone.**

**Pytanie 34**

Dotyczy pakiet 24 pozycja 90, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na tabletkę?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 24 pozycji 90 **nie dopuści** zamiany postaci z kapsułki na tabletkę.

**Pytanie 35**

Dotyczy pakiet 24 pozycja 98, czy Zamawiający dopuści wycenę Vinpoven, 5 mg, tabl.,200 szt. w ilości 9 opakowań?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 24 pozycji 98 **nie dopuści do wyceny** Vinpoven, 5 mg, tabl.,200 szt. w ilości 9 opakowań.

**Pytanie 36**

Pakiet 25 pozycja 29, czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu ( zakończona produkcja)?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 25 pozycji 29, **nie wydzieli pozycji.**

**Pytanie 37**

Dotyczy pakiet 26 pozycja 2, czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 26 pozycji 2 **nie wydzieli pozycji.**

**Pytanie 38**

Dotyczy pakiet 32 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę Flocare Bengmark,zgłęb.nos-jelit.,CH 10/145cm,594825, 3 szt w ilości 2 opakowani?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 32 pozycji 1 **dopuści wycenę** Flocare Bengmark,zgłęb.nos-jelit.,CH 10/145cm,594825, 3 szt w ilości 2 opakowań.

**Pytanie 39**

Dotyczy pakiet 32 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę Strzykawka enteral.,DASH 3,ENFit 60ml,niecentr,30szt,624823 w ilości 6 opakowań>

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 32 pozycji 2 **dopuści wycenę** Strzykawka enteral.,DASH 3,ENFit 60ml,niecentr,30szt,624823 w ilości 6 opakowań.

**Pytanie 40**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 12. 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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 2 poz.12 **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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej.

**Zamawiający w tym zakresie uzupełnia treść SIWZ – Formularz cenowy, Część 2.**

**Pytanie 41**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 11. 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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 2 poz.11 **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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej.

**Zamawiający w tym zakresie uzupełnia treść SIWZ – Formularz cenowy – Część 2.**

**Pytanie 42**

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 44. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetas EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 23 poz.44 Zamawiający **dopuści wycenę** preparatu Terlipressini acetas EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f.

**Pytanie 43**

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 50. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** w pakiecie 24 poz.50 do wyceny preparat ProbioDr. i **nie wydzieli pozycji** do odrębnego pakietu.

**Pytanie 44**

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 79. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** w pakiecie 24 poz. 79. Do wyceny preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Pytanie 45**

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 68. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie nr 24 poz. 68. **dopuści do wyceny** preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

**Pytanie 46**

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 56. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek w ilości 1 opakowanie(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?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie nr 24 poz.56 **wymaga preparatu** Makrogol 74 g x 4 saszetki w ilości 1 opakowanie.

**Pytanie 47**

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 56. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ w ilości 1 opakowania?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie nr 24 poz.56 **wymaga preparatu** Makrogol 74 g x 4 saszetki w ilości 1 opakowanie.

**Pytanie 48**

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie nr 26 poz. 4**. nie wydzieli pozycji.**

**Pytanie 49**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 19 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**

Zamawiający **nie dopuści** w pakiecie 29 poz. 1 wyceny 19 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek.

**Pytanie 50**

Zadanie numer 45 poz 1 Czy Zamawiający dopuści opakowanie o pojemości 4,5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w pakiecie 45 poz. 1 opakowanie o pojemości 4,5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

**Pytanie 51**

**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.

**Odpowiedź**

Zamawiający w przypadku składania oferty na Część 35 – czyli opatrunki, które są wyrobem medycznym, a nie lekiem, **nie będzie wymagał** od Wykonawcy złożenia koncesji .

**Pytanie 52**

Pakiet 1 poz. 1-4, 9-13, 17-20, 22-24: Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowania w pakiecie 1 płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej - co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu - które dodatkowo są jałowe?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 1 poz. 1-4, 9-13, 17-20, 22-24: **wymaga** zaoferowania płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej - co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu - które dodatkowo są jałowe.

**Zamawiający w tym zakresie uzupełnia treść SIWZ – Formularz cenowy Część 1.**

**Pytanie 53**

Pakiet 2 poz. 2, 3: Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 2 poz.2,3 dopuszcza, **nie wymaga** opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji.

**Pytanie 54**

Pakiet 2 poz. 4: Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza, **nie wymaga** w pakiecie 2 poz. 4: potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej.

**Pytanie 55**

Pakiet 2 poz. 5: Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga** w pakiecie 2 poz. 5 opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji.

**Pytanie 56**

Pakiet 2 poz. 7 oraz pakiet 19 poz. 15: Czy Zamawiający wymaga Określonej w ChPL stabilności po rozcieńczeniu: 24 godziny?

**Odpowiedź**

Zamawiający **w** pakiecie 2 poz. 7 oraz pakiecie 19 poz. 15: **wymaga** Określonej w ChPL stabilności po rozcieńczeniu: 24 godziny.

**Zamawiający w tym zakresie uzupełnia treść SIWZ – Formularz cenowy, Część 2 i 19.**

**Pytanie 57**

Pakiet 2 poz. 8: Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga** w pakiecie 2 poz.8 opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji.

**Pytanie 58**

Pakiet 2 poz. 11, 12: 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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 2 poz.11,12 **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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej.

**Zamawiający w tym zakresie uzupełnia treść SIWZ – Formularz cenowy, Część 2.**

**Pytanie 59**

Pakiet 2 poz. 15 oraz pakiet 23 poz. 37: Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wymaga** aby w pakiecie 2 poz. 15 oraz pakiet 23 poz. 37, Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL.

**Zamawiający w tym zakresie uzupełnia treść SIWZ – Formularz cenowy, Część 2 i 23.**

**Pytanie 60**

Zamawiający wymaga aby zgodnie z zaleceniami brytyjskiej Agencji Oceny Leków dotyczących bezpieczeństwa stosowania paracetamolu, preparat Paracetamol w opakowaniu o pojemności 50 ml mógł być przeznaczony do podania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg? Zapis powinien być potwierdzony odpowiednim zapisem w ChPL.

**Odpowiedź**

**Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 59.**

**Pytanie 61**

Pakiet 2 poz. 17 i 19: Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagajacych stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga** w pakiecie 2 poz. 17 i 19 bezpieczne ampułki wykonane z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagajacych stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki.

**Pytanie 62**

Pakiet 2 poz. 18: Czy Zamawiający 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**

Zamawiający **wymaga** w pakiecie 2 poz. 18: 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.

**Zamawiający w tym zakresie uzupełnia treść SIWZ – Formularz cenowy, Część 2.**

**Pytanie 63**

Pakiet 20 poz. 16 i 17: Czy Zamawiający dopuści opakowanie wykonane z polietylenu (LDPE), jako bezpieczną i bardziej wygodną alternatywę dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Pakiecie 20 poz. 16 i 17 opakowanie wykonane z polietylenu (LDPE), jako bezpieczną i bardziej wygodną alternatywę dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego.

**Pytanie 64**

Pakiet 20 poz. 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 20 poz.16 **nie wyrazi zgody** na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml .

**Pytanie 65**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 20 poz. 16 i 17 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wydzieli** z pakietu 20 poz. 16 i 17 .

**Pytanie 66**

Pakiet 23 poz. 40: Czy Zamawiający wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylne 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**

Zamawiający w pakiecie 23 poz.40 **wymaga** prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylne 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.

**Zamawiający w tym zakresie uzupełnia treść SIWZ – Formularz cenowy, Część 23.**

**Pytanie 67**

Czy Zamawiający w zdaniu wymaga argonu zarejestrowanego jako wyrób medyczny?

Jeśli Zamawiający wymaga argonu medycznego prosimy o przeniesienie tej pozycji do oddzielnego zadania ze względu na niewielki ilościowo i wartościowo udział w stosunku do całości zadania.

**Odpowiedź**

Zamawiający **wymaga a**rgonu zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

Zamawiający **nie wydzieli** tej pozycji do oddzielnej Części.

**Pytanie 68**

Czy Zamawiający uwzględni możliwość zaoferowania butli zintegrowanych do tlenu z przepływomierzem w zakresie od 1do 25 litrów?

Podana specyfikacja

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie uwzględni** możliwości zaoferowania butli zintegrowanych do tlenu
z przepływomierzem w zakresie od 1do 25 litrów.

**Pytanie 69**

Czy zamawiający dopuści w cz. 28 poz. 1.1, 1.2 Nebbud 0,5 MG/1 ML, 0,25 MG/1 ML
w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** w cz. 28 poz. 1.1, 1.2 Nebbud 0,5 MG/1 ML, 0,25 MG/1 ML.

**Pytanie 70**

**Dotyczy części nr 42:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Suma Alcohol Spray, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, dane techniczne wg ulotki?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** do oceny w części 42 preparatu typu Suma Alcohol Spray.

**Pytanie 71**

**Dotyczy części nr 44:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Aniosyme DD1 konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w części 44 do oceny preparat typu Aniosyme DD1 konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania.

**Pytanie 72**

Części 24 poz. 50 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 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 **nie dopuści** w Części 24 poz.50 do 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.

**Pytanie 73**

Części 24 poz. 50 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** w Części 24 poz.50 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.

**Pytanie 74**

Części 24 poz. 50 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 24 poz.50 **wymaga** zaoferowania produktu leczniczego o wskazaniach w CHPL:

-Zapobieganie zaburzeniom mikroflory przewodu pokarmowego w trakcie i po antybiotykoterapii

- Zapobieganie biegunce podróżnych

- Leczenie wspomagające w trakcie i po antybiotykoterapii

- Nawracające rzekomobłoniaste zapalenie okrężnicy

Z możliwością zastosowania u małych dzieci i niemowląt.

**Zamawiający w tym zakresie uzupełnia treść SIWZ – Formularz cenowy, Część 24.**

**Pytanie 75**

Części 24 poz. 79 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg żywych kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** do zaoferowania w Części 24 poz.79 produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg żywych kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce

**Pytanie 76**

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

Analizując kilkuletnią historię przetargową szpitala zauważono niezmienne wymagania, co do systemu pomiaru glukozy we krwi. Zamawiający określa system podając nazwę glukometrów będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową do wyrobu konkretnego producenta (ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronioną prawem patentowym kompatybilność glukometrów wyłącznie z paskami tego samego wytwórcy), tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne system dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego,miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, 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) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź**

**Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 77**

 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) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź**

**Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 78**

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne 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? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź**

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 79**

**Część 25 poz. 23, 24**

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono wykonawców.

**Odpowiedź**

**Zapisy SIWZ pozostają bez zmian**

**Pytanie 80**

**Część 25 poz. 23**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 25 poz.23 **dopuści** jałowy, rozpuszczalny w wodzie, bezbarwny i przezroczysty żel, przeznaczony do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów.

**Pytanie 81**

**Część 25 poz. 24**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 25 poz.24 **dopuści** jałowy, rozpuszczalny w wodzie, bezbarwny i przezroczysty żel, przeznaczony do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów.

**Pytanie 82**

**Część 25 poz. 23, 24**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe  akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 25 poz.24 **dopuszcza** żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie substancje konserwujące takie jak parabeny.

**Pytanie 83**

dotyczy części 45

W związku z tym, że na ryku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części45 **wymaga,** aby dostarczane wapno było wapnem medycznym i spełniało wymagania SIWZ.

**Pytanie 84**

dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ, §7 pkt. 1

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych z tytułu opóźnienia w dostawie z 2% na 05,% wartości brutto niedostarczonego towaru.

**Odpowiedź**

Zamawiającego **nie wyraża zgody** na zmniejszenie wysokości kar umownych z tytułu opóźnienia w dostawie z 2% na 05,% wartości brutto niedostarczonego towaru.

 **Kierownik Zamawiającego**

 **Agnieszka Lasowa**