Lidzbark Warmiński 21.01.2021 r.

**P.T.**

### Wykonawcy

### Znak sprawy: ZOZ.V-260-77/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 **(wszystkich)** jakie wpłynęły do Zamawiającego oraz informuje o zmianie treści SIWZ (Załącznika nr 1 „Formularza cenowego” ).

**Pytanie 1**

**dotyczy pakiet nr 25 poz. 23-24**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

• Wodę destylowaną

• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę

• 2g chlorowodorek lidokainy

• 0.250gglukonianchloroheksydyny (stężenie 20%)

• 0.060ghydroksybenzoat metylu

• 0.025ghydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml (6g) w pozycji 23 oraz 11ml (11g) w pozycji 24.

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** do oceny produkt w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

• Wodę destylowaną

• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę

• 2g chlorowodorek lidokainy

• 0.250gglukonianchloroheksydyny (stężenie 20%)

• 0.060ghydroksybenzoat metylu

• 0.025ghydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml (6g) w pozycji 23 oraz 11ml (11g) w pozycji 24.

**Pytanie 2**

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? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

**Odpowiedź**

Zamawiający **wyraża zgodę** na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Formularza cenowego i SIWZ.

**Pytanie 3**

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

**Odpowiedź**

Zamawiający **wyraża zgodę** na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Formularza cenowego i SIWZ.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza** możliwość zmiany wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo, pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 5**

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 ust.6, rozdz. X SIWZ** Opis sposobu przygotowania ofert, tj.:

*„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 6**

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 ust.5 rozdz. X SIWZ.** Opis sposobu przygotowania ofert, tj.:

„*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 7**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku)

**Odpowiedź**

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

(w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku)

**Pytanie 8**

Dotyczy: Część 40, poz.2

W związku z wycofaniem opakowania 200 ml, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści ten sam preparat w pojemności 400 ml z odpowiednim przeliczeniem. Wtym przypadku ilość opakowań ma być zaokrąglona do góry czy w dół?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 40, poz.2 **dopuści** ten sam preparat w pojemności 400 ml . W tym przypadku ilość opakowań ma być zaokrąglona do góry.

**Pytanie 9**

Dotyczy: Część 40, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu alkoholu 89g etanolu, zachowującego wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 40, poz.4 **dopuści** preparat o stężeniu alkoholu 89g etanolu, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Formularza cenowego.

**Pytanie 10**

Dotyczy: Część 40, poz.6.

Czy Zamawiający dopuści preparat o pojemności 350 ml wraz z odpowiednim przeliczeniem, zachowującego wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 40, poz.6 **dopuści** preparat o pojemności 350 ml, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Formularza cenowego i przeliczenia ilości opakowań zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 11**

Dotyczy: Część 40, poz.6

Czy Zamawiający dopuści preparat o pojemności 1l wraz z odpowiednim przeliczeniem, zachowującego wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 40, poz.6 **nie dopuści** preparatu o pojemności 1l.

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający w części 41 pozycji nr 1 dopuści preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpessimplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Konfekcjonowany w opakowaniach 1 kilogramowych z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego?

**Odpowiedź**

Zamawiający w części 41 pozycji nr 1 **nie dopuści** preparatu w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagającego użycia aktywatora. Zawierającego w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierającego surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpessimplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Konfekcjonowanego w opakowaniach 1 kilogramowych z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający w części 41 pozycji 2 dopuści preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpessimplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Konfekcjonowany w opakowaniach 5 kilogramowych z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego?

**Odpowiedź**

Zamawiający w części 41 pozycji nr 2 **nie dopuści** preparatu w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagającego użycia aktywatora. Zawierającego w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierającego surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpessimplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Konfekcjonowanego w opakowaniach 1 kilogramowych z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

**Pytanie 14**

Czy Zamawiający w części 41 pozycji 3 dopuści preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych przed właściwym procesem dezynfekcji, zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji, z zawartością inhibitorów korozji. Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych, posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B,F,V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Ebola, Adeno, Polio), Tbc w czasie do 15 min?

**Odpowiedź**

Zamawiający w części 41 pozycji 3 **nie dopuści** preparatu do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych przed właściwym procesem dezynfekcji, zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji,   
z zawartością inhibitorów korozji. Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych, posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B,F,V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Ebola, Adeno, Polio), Tbc   
w czasie do 15 min.

**Pytanie 15**

Prosimy o wydzielenie pozycji 1,2 i3 z zadania 41 i utworzenie odrębnego pakietu. Powyższa zamiana umożliwi złożenie większej ilości ofert, a Zamawiającemu na otrzymanie oferty korzystnej cenowo.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wydzieli** pozycji 1,2 i3 z zadania 41 i nie utworzy odrębnego pakietu .

**Pytanie 16**

Czy Zamawiający w części 42 pozycji 1 dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD lub równoważną. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy?

**Odpowiedź**

Zamawiający w części 42 pozycji 1 **dopuści** gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD lub równoważną. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy, **pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Formularza cenowego.**

**Pytanie 17**

dotyczy: pakietu nr 15 test ureazowy:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie testów w opakowaniach a`50sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 20 op. a`50sztuk.

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 15 **dopuszcza** testy w opakowaniach a`50sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 20 op. a`50sztuk

**Pytanie 18**

dotyczy: pakietu nr 15 test ureazowy:

Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie 15 **dopuszcza nie wymaga** aby Testy posiadały bardzo łatwy   
i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym   
w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem   
i wypadnięciem.

**Pytanie 19**

dotyczy pakietu 24 pozycja 76:

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

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnikponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem […].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 24 pozycja 76 **wyraża zgodę** na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek.

**Pytanie 20**

Czy zamawiający w par. 1.3 wpisze 2 dni robocze jako termin dostawy? Nie jest to kryterium wyboru ofert (dotyczy ono terminu dostawy, ale w zakresie dostaw w soboty), zatem termin ten winien być podany przez Zamawiającego już na etapie SIWZ.

**Odpowiedź**

Zamawiający określił terminy dostaw w ust.6 rozdz. III SIWZ i w zależności o terminów dostaw zaoferowanych przez Wykonawców, będą one wpisywane w § 1 ust.3 umowy.

**Pytanie 21**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1 z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź**

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 22**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1 z 8% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź**

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 23**

Czy Zamawiający w par. 11.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź**

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 24**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **części nr 21 poz. 11-14** 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. 11-14** 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 25**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **części nr 21 poz. 11-14** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza,** aby zaoferowany lek w **części nr 21 poz. 11-14** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii.

**Pytanie 26**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **części nr 21 poz. 11-14** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wymaga** aby zaoferowany lek **części nr 21 poz. 11-14** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej.

**Pytanie 27**

W związku z planowanym wyodrębnieniem w ramach struktur firmy produktu Drotaverine do oddzielnego dystrybutora, zwracamy się z prośbą o wydzielanie z **części nr 21 poz. 10.**

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wydzieli** z Części nr 21 poz.10 .

**Pytanie 28**

Czy Zamawiający dopuści w Część 2 poz. 5 do wyceny lek pakowany po 1 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 650 op. ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 2 poz. 5 **dopuści** do wyceny lek pakowany po 1 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 650 op.

**Pytanie 29**

Czy Zamawiający dopuści w Część 2 poz. 10 do wyceny lek pakowany po 1 pojemnik z odpowiednim przeliczeniem tj. 2200 op. ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 2 poz. 10 **dopuści** do wyceny lek pakowany po 1 pojemnik z odpowiednim przeliczeniem tj. 2200 op.

**Pytanie 30**

Czy Zamawiający dopuści w Część 2 poz. 11 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 640 op.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 2 poz. 11 **dopuści** do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 640 op. pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Formularza cenowego.

**Pytanie 31**

Czy Zamawiający dopuści w Część 2 poz. 12 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 400 op.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 2 poz. 12 **dopuści** do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 400 op. pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Formularza cenowego.

**Pytanie 32**

Czy Zamawiający dopuści w Część 2 poz. 13 do wyceny lek pod nazwą Nableran500mg \* 10fiol.(30ml) ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** w Część 2 poz. 13 do wyceny leku pod nazwą Nableran500mg \* 10fiol.(30ml) .

**Pytanie 33**

Czy Zamawiający dopuści w Część 2 poz. 14 do wyceny lek pod nazwą Nableran1g \* 10fiol.(30ml) ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** w Część 2 poz. 14 do wyceny leku pod nazwą Nableran1g \* 10fiol.(30ml) .

**Pytanie 34**

Czy Zamawiający dopuści w Część 2 poz. 20 do wyceny lek w postaci fiolki ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Część 2 poz. 20 do wyceny lek w postaci fiolki pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

**Pytanie 35**

Czy Zamawiający dopuści w Część 2 poz. 21 do wyceny lek pakowany po 100 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 100 op.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 2 poz. 21 **dopuści** do wyceny lek pakowany po 100 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 100 op.

**Pytanie 36**

Czy Zamawiający dopuści w Część 18 poz. 9 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 op.

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Części 18 poz. 9 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 op.

**Pytanie 37**

Czy Zamawiający dopuści w Część 23 poz. 35 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 24 op.

**Odpowiedź**

**W Części 23 poz. 35 Zamawiający wpisał ilość 70 op.**

Zamawiający zgodnie z SIWZ **dopuszcza** do wyceny lek inaczej pakowany niż wskazany w Formularzu cenowym 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 38**

Czy Zamawiający dopuści w Część 24 poz. 10 do wyceny lek pakowany po 50 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 op.

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Części 24 poz. 10 do wyceny lek pakowany po 50 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 op., pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

**Pytanie 39**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z Części 24 poz. 42 ze względu na koniec produkcji ?

**Odpowiedź**

Zapisy Formularza cenowego pozostają **bez zmian**.

**Zgodnie z SIWZ *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 40**

Czy Zamawiający dopuści w Część 24 poz. 51 do wyceny lek pakowany po 20 kaps. z odpowiednim przeliczeniem tj. 20 op,?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Części 24 poz. 51 do wyceny lek pakowany po 20 kaps. z odpowiednim przeliczeniem tj. 20 op. pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Formularza cenowego.

**Pytanie 41**

Czy Zamawiający dopuści w Część 24 poz. 57 do wyceny lek pod nazwą AsparEspefa Premium \* 50tabl.(2bl.) ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Części 24 poz. 57 do wyceny lek pod nazwą AsparEspefa Premium \* 50 tabl.(2bl.).

**Pytanie 42**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z Części 24 poz. 60 ze względu na koniec produkcji ?

**Odpowiedź**

Zapisy Formularza cenowego pozostają **bez zmian**.

**Zgodnie z SIWZ *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 43**

Czy Zamawiający dopuści w Część 24 poz. 71 do wyceny suplement diety pod nazwą HepaDr\*40 ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Części 24 poz. 71 do wyceny suplement diety pod nazwą HepaDr\*40.

**Pytanie 44**

Czy Zamawiający dopuści w Część 24 poz. 71 do wyceny lek pod nazwą Pangrol 10 000 \* 50kaps. BERLIN-CH ?

**Odpowiedź**

W Części 24 poz.71 jest ORNITHINE+CHOLINE.

**Pytanie 45**

Czy Zamawiający dopuści w Część 24 poz. 81 do wyceny lek pakowany po 100 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 op.

**Odpowiedź**

Zamawiający zgodnie z SIWZ dopuszcza do wyceny lek inaczej pakowany niż w Formularzu cenowym.

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 46**

Czy Zamawiający dopuści w Część 24 poz. 85 do wyceny lek pakowany po 30 tabl.. z odpowiednim przeliczeniem tj. 5 op.

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Części 24 poz. 85 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 5 op.

**Pytanie 47**

Czy Zamawiający dopuści w Część 24 poz. 91 do wyceny lek pakowany po 20 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 15 op.

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Części 24 poz. 91 do wyceny lek pakowany po 20 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 15 op.

**Pytanie 48**

Czy Zamawiający dopuści w Część 25 poz. 2 do wyceny zasypkę Zino Dr zasypka 100g. z odpowiednim przeliczeniem tj. 30 op.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** w Części 25 poz. 2 do wyceny zasypki Zino Dr zasypka 100g.Zamawiający w tej pozycji wymaga maści.

**Pytanie 49**

Czy Zamawiający dopuści w Część 25 poz. 17 do wyceny Gaziki do dezynfe.65mm\*30mm\*100szt.ROMED ? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o podanie przykładowych gazików.

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Części 25 poz. 17 do wyceny Gaziki do dezynfe.65mm\*30mm\*100szt. pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

**Pytanie 50**

Czy Zamawiający dopuści w Część 34 poz. 1 do wyceny MEDISPONGE 80x50x10mm\*1szt z odpowiednim przeliczeniem tj. 60 op. ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Części 34 poz. 1 do wyceny MEDISPONGE 80x50x10mm\*1szt   
z odpowiednim przeliczeniem tj. 60 szt.

**Pytanie 51**

**Dotyczy: Część 45 poz. 1**

Z uwagi na to, iż niektóre parametry i właściwości wapna mogą szkodliwie wpływać na pacjenta poprzez ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla („czadu”) , czy Zamawiający wymaga wapna sodowanego ze wskaźnikiem zużycia (zmieniającego barwę z białej na fioletową), w postaci granulek, o parametrach: kruchości 95%, zawartości wilgoci wody 12-19% , absorpcji CO2 19%), współczynnikiem pochłaniania - wydajnością w przybliżeniu 140l CO2/kg, łączna zawartość metali alkaicznych mniej niż 4%, w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów)?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wymaga** wapna sodowanego ze wskaźnikiem zużycia (zmieniającego barwę   
z białej na fioletową), w postaci granulek, o parametrach: kruchości 95% +/- 2, współczynnikiem pochłaniania min 130 l CO2/kg, łączna zawartość metali alkaicznych mniej niż 4%, w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów).

**Zamawiający wprowadza odpowiedni zapis w Części 45 poz.1 Formularza cenowego.**

**Pytanie 52**

**Dotyczy zapisów umowy** (załącznik nr 6 do SIWZ), §7 ust. 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów:

Czy Zamawiający dla pakietu nr 27 wyrazi zgodę na zmniejszenie kary z „...2 % wartości brutto wadliwego towaru”, na „...**0,2%** wartości brutto wadliwego towaru”?

**Odpowiedź**

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 53**

**Dotyczy zapisów umowy** (załącznik nr 6 do SIWZ), §7 ust. 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów:

Czy Zamawiający dla pakietu nr 27 wyrazi zgodę na zmniejszenie kary z „...2 % wartości brutto niedostarczonego towaru...”, na „...**0,2%** wartości brutto niedostarczonego towaru...”?

**Odpowiedź**

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 54**

**Dotyczy zapisów umowy** (załącznik nr 6 do SIWZ), §7 ust. 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów:

Czy Zamawiający dla pakietu nr 27 wyrazi zgodę na modyfikację zapisy z „...8 % wartości brutto umowy...”, na „...8 % wartości brutto **niezrealizowanej** części umowy...”?

**Odpowiedź**

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 55**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla pakietu nr 27 o klauzulę antykorupcyjną o treści:

„Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu”.?

**Odpowiedź**

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 56**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

**Pytanie 57**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności minimum 18 miesięcy.

**Pytanie 58**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. pakiecie nr 12 poz. 1 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**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP.w pakiecie nr 12 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 2-8°C oraz 25°C.

**Pytanie 59**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml**, **czy stężenie 0,1 mg/ml**?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wymaga**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie do stężenia 0,1 mg/mli **dopuszcza** aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml**.

**Pytanie 60**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 G/5 ML, 5 AMP. w Części nr 12 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

**Pytanie 61**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 G/5 ML, 5 AMP. w Części nr 12 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności minimum 18 miesięcy.

**Pytanie 62**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 G/5 ML, 5 AMP. w Części nr 12 poz. 2 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**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. pakiecie nr 12 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 2-8°C oraz 25°C.

**Pytanie 63**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 G/5 ML, 5 AMP. w Części nr 12 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml**, **czy stężenie 0,1 mg/ml**?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wymaga**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczeniedo stężenia 0,1 mg/mli **dopuszcza** aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml**.

**Pytanie 64**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 23 poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza nie wymaga**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 23 poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

**Pytanie 65**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 23 poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 23 poz.8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności minimum 18 miesięcy.

**Pytanie 66**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 23 poz. 8 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**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. pakiecie nr 23

poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 2-8°C oraz 25°C.

**Pytanie 67**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 23 poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml**, **czy stężenie 0,1 mg/ml**?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wymaga**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 23 poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczeniedo stężenia 0,1 mg/mli **dopuszcza**aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 23 poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml**.

**Pytanie 68**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 G/5 ML, 5 AMP. w Części nr 23 poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza nie wymaga,** aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 12 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

**Pytanie 69**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 G/5 ML, 5 AMP. w Części nr 23 poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 23 poz.9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności minimum 18 miesięcy.

**Pytanie 70**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 G/5 ML, 5 AMP. w Części nr 23 poz. 9 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**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. pakiecie nr 23

poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 2-8°C oraz 25°C.

**Pytanie 71**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 G/5 ML, 5 AMP. w Części nr 23 poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml**, **czy stężenie 0,1 mg/ml**

**Odpowiedź**

Zamawiający **wymaga**, aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 23 poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczeniedo stężenia 0,1 mg/mli **dopuszcza**aby produkt Cisatracurium 0,005 G/2,5 ML , 5 AMP. Części nr 23 poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml**.

**Pytanie 72**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Części 1 w pozycji1,3,4,9,10,11,12,17,18,19,20,23,24 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.Uzasadnienie:

Wyrażenie zgodyna zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflozapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamknietym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwieksza bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykowania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

Zapisy Formularza cenowego bez zmian.

**Pytanie 73**

Czy Zamawiający w Części 1, pozycja 2 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąze się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

Zapisy Formularza cenowego bez zmian.

**Pytanie 74**

Czy zamawiający w Części 1, pozycja 2 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanwgo osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 1, pozycja 2 **nie wymaga** aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów .

**Pytanie 75**

**Dotyczy: 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 zgodnie z SIWZ 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, jałowych.

**Pytanie 76**

**Dotyczy: Pakiet 2 poz. 3, 4:**

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.3, 4 **dopuszcza, nie wymaga** opakowania bezpiecznego   
z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji.

**Pytanie 77**

**Dotyczy: Pakiet 2 poz. 19 i 21:**

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 w Pakiecie 2 poz.19 i 21 **dopuszcza, nie wymaga** bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek   
i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki.

**Pytanie 78**

**Dotyczy: Pakiet 20 poz. 15 i 16**:

Czy Zamawiający dopuści opakowanie wykonane z polietylenu (LDPE), jako bezpieczną i bardziej wygodną alternatywę dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie 20 poz. 15 i 16 **dopuści** opakowanie wykonane z polietylenu (LDPE), jako bezpieczną i bardziej wygodną alternatywę dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego.

**Pytanie 79**

**Dotyczy: Pakiet 20 poz. 15:**

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. 15 **nie wyraża zgody** na zaoferowanie produktu lidocaine   
w opakowaniu o pojemności 5 ml.

**Pytanie 80**

Czy Zamawiający wydzieli z **pakietu 20 poz. 15 i 16** co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź**

Zapisy Formularza cenowego pozostają bez zmian.

**Pytanie 81**

**Dotyczy: Część 45**

W związku z tym, że na ryku Polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjska  i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna. Wapno medyczne o minimalnej chłonności 120 do 170 L/kg  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 **wymaga** wapna sodowanego ze wskaźnikiem zużycia (zmieniającego barwę z białej na fioletową), w postaci granulek, o parametrach: kruchości 95% +/- 2, współczynnikiem pochłaniania min 130 l CO2/kg, łączna zawartość metali alkaicznych mniej niż 4%, w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów).

Zamawiający wprowadza odpowiedni zapis w Części 45.poz.1 Formularza cenowego.

**Pytanie 82**

**Dotyczy SIWZ i wzoru umowy**

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia,  że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoświatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu  przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności  kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

*„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”*

**Odpowiedź**

Zapisy SIWZ, w tym wzoru umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 83**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zmniejszenie kar umownych wynikających z §7 ust. 1 tiret 1 i 2 do 0,5%?

**Odpowiedź**

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 84**

Czy w Części 24 poz. 84 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży Saccharomycesboulardii w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktazy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 24 poz.84 **dopuści** zaoferowanie produktu EnteroDr.

**Pytanie 85**

Zamawiający określa w Części 13 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych 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) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź**

Zapisy Formularza cenowego bez zmian.

**Pytanie 86**

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 pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź**

Zapisy Formularza cenowego bez zmian.

**Pytanie 87**

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) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź**

Przedmiotem zamówienia są paski do posiadanych glukometrów ACCU-CHEK PERFORMA.

**Pytanie 88**

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 **wyraża 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), pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

**Pytanie 89**

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 **wyraża 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, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

**Pytanie 90**

**Dotyczy pakietu nr 2 poz.13, 14**.

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 Zgodnie z Formularzem ofertowym **wymaga** w pakiecie nr 2 poz.13, 14., 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.

**Pytanie 91**

**Dotyczy pakietu nr 2 poz.15 17.**

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

**Odpowiedź**

Zapisy Formularza cenowego bez zmian.

**Pytanie 92**

**Dotyczy pakietu 16 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie 16 poz. 2 **dopuści** wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej , pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ

**Pytanie 93**

**Dotyczy pakiet 19 pozycja 12,13**

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź**

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

**Pytanie 94**

**Dotyczy pakietu nr 23 poz. 44 Terlipressini ampułki**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiolki ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie nr 23 poz. 44 Terlipressini ampułki **wyraża zgodę** na wycenę leku w postaci fiolki.

**Pytanie 95**

**Dotyczy pakietu nr 23 poz. 44.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressiniacetas EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź**

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

**Pytanie 96**

**Dotyczy pakietu nr 24 poz. 40 Drotavetinetabl**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie nr 24 poz. 40 Drotavetinetabl **dopuści** wycenę leku w postaci tabletki powlekanej .

**Pytanie 97**

**Dotyczy pakietu nr 24 poz. 54 Levofloxacintabl** –

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie nr 24 poz. 54 Levofloxacintabl **dopuści** wycenę leku w postaci tabletki powlekanej .

**Pytanie 98**

**Dotyczy pakietu nr 24 poz. 58.**

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 4 saszetki (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. 58 **wymaga** preparatu Makrogol 74 g x 4 saszetki (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.

**Pytanie 99**

Czy zamawiający w Pakiecie nr 24 poz.58wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie nr 24 poz. 58 **wymaga** preparatu Makrogol (74 g x **4** saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

**Pytanie 100**

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 71 Ornithtine + Choline – czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w pakiecie nr 24 poz. 71 Ornithtine + Choline wycenę leku w postaci tabletki powlekanej.

**Pytanie 101**

**Dotyczy pakietu nr 24 poz. 84**.

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

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie nr 24 poz. 84 **dopuści** wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.

**Pytanie 102**

Dotyczy pakiet 24 pozycja 87, czy Zamawiający dopuści wycenę Espumisan, 40 mg/ml, krople doustne, 30 ml?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 87 **dopuści** wycenę Espumisan, 40 mg/ml, krople doustne, 30 ml.

**Pytanie 103**

**Dotyczy pakiet 24 pozycja 95 Sulpiride**

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na tabletkę?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie 24 pozycja 95 Sulpiride **dopuści** zamianę postaci z kapsułki na tabletkę.

**Pytanie 104**

**Dotyczy pakietu nr 24 poz. 97 Thiamazole tabl. powlekana**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie nr 24 poz.97 Thiamazole **dopuści** wycenę leku w postaci tabletki .

**Pytanie 105**

**Dotyczy pakietu nr 25 poz. 43.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy xxxx lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy xxxx ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 43 **dopuści** wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba.

**Pytanie 106**

**Dotyczy pakietu nr 26 poz. 4.**

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

**Odpowiedź**

Zapisy Formularza cenowego bez zmian.

**Pytanie 107**

**Dotyczy pakietu nr 26 poz.**

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 w Pakiecie nr 26 poz. 2 **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 .

**Pytanie 108**

**Dotyczy pakietu nr 28 poz. 14.**

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

**Odpowiedź**

W Formularzu cenowym w pakiecie nr 28 brak pozycji 14.

**Pytanie 109**

**Dotyczy pakietu nr 28 poz. 15.**

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

**Odpowiedź**

W Formularzu cenowym w pakiecie nr 28 brak pozycji 15.

**Pytanie 110**

**Dotyczy pakietu nr 28 poz. 16.**

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

**Odpowiedź**

W Formularzu cenowy m w pakiecie nr 28 brak pozycji 16.

**Pytanie 111**

**Dotyczy części nr 30:**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą DOKUMENTÓW (pozwoleń, deklaracji i inne) potwierdzających, że produkty lecznicze będące przedmiotem oferty są dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z obowiązującymi przepisami.

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 112**

**Dotyczy części nr 30:**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą DOKUMENTÓW (pozwoleń, deklaracji i inne) potwierdzających, że wyroby medyczne będące przedmiotem oferty są dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z obowiązującymi przepisami.

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 113**

**Pytanie do części nr 10 Ad 1**.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 10 w pozycji nr 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych zawierającego aminokwasy 33g, elektrolity, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 780 kcal, energii całkowitej 910 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – MultimelN4 1500 ml (100 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wyrazi** zgody na dostarczenie w części nr 10 w pozycji nr 1 produktu   
o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych zawierającego aminokwasy 33g, elektrolity, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 780 kcal, energii całkowitej 910 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – MultimelN4 1500 ml (100 sztuk x 1500 ml).

**Pytanie 114**

**Pytanie do części nr 10 Ad .2**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 10 w pozycji nr 2 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył centralnych zawierającego aminokwasy 60g, elektrolity, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 1560 kcal, energii całkowitej 1800 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimel N7-1000E 1500 ml (160 sztuki x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wyrazi** zgody na dostarczenie w części nr 10 w pozycji nr 2 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył centralnych zawierającego aminokwasy 60g, elektrolity, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 1560 kcal, energii całkowitej 1800 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimel N7-1000E 1500 ml (160 sztuki x 1500 ml).

**Pytanie 115**

**Pytanie do części nr 10 Ad .5**

Czy Zamawiający w części nr 10 poz. 5 dopuszcza zaoferowania koncentratu organicznych pierwiastków śladowych o składzie molowym(μmol/10 ml) Zn 153; Cu 4,7; Mn 1,0; F 50; I 1,0; Se 0,9; Mo 0,21; Cr 0,19; Fe 18 – w ilości 10 ml x 260 ampuek? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

Zamawiający w części nr 10 poz. 5 **dopuszcza** zaoferowanie koncentratu organicznych pierwiastków śladowych o składzie molowym(μmol/10 ml) Zn 153; Cu 4,7; Mn 1,0; F 50; I 1,0; Se 0,9; Mo 0,21; Cr 0,19; Fe 18 – w ilości 10 ml x 260 ampuek, **pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ** i **nie wydzieli** w/w produktu do osobnego pakietu.

**Pytanie 116**

**Pytanie do części nr 10 Ad.6. i 7**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 10 w pozycji 6 oraz 7 jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu ? Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiolce, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w temp. pokojowej. Dodatkowo może być stosowany u pacjentów, którzy przyjmująleki z grupy antagonistów vit K – Cernevit ?

 Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu Cernevit w części nr 10 w pozycji 6 oraz 7; zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach (10 ml X 260 sztuk). W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wyraża** zgody na dostarczenie w części nr 10 w pozycji 6 oraz 7 jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu . Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiolce, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w temp. pokojowej. Dodatkowo może być stosowany u pacjentów, którzy przyjmują leki z grupy antagonistów vit K – Cernevit .

**Pytanie 117**

Czy zamawiający poz 1 pakietu 11 wyraża zgodę na wycenę mleka Nan Optipro plus1 płyn 90 ml ?

**Odpowiedź**

Zamawiający poz 1 pakietu 11 **nie wyraża** zgody na wycenę mleka Nan Optipro plus1 płyn 90 ml

**Pytanie 118**

Czy zamawiający poz 2 pakietu 11 wyraża zgodę na wycenę mleko Nan Optipro plus1 płyn 90 ml ?

**Odpowiedź**

Zamawiający poz 2 pakietu 11 **nie wyraża** zgody na wycenę mleka Nan Optipro plus1 płyn 90 ml.

**Pytanie 119**

Czy zamawiający poz 3 pakietu 11 wyraża zgodę na wycenę mleka mleko Nan Optipro plus 1 płyn 90 ml ?

**Odpowiedź**

Zamawiający poz 3 pakietu 11 **nie wyraża** zgody na wycenę mleka Nan Optipro plus1 płyn 90 ml .

**Pytanie 120**

Czy zamawiający poz 3 pakietu 11 wyraża zgodę na wycenę mleka mleko NAN OPTIPRO H.A. płyn 90 ml ?

**Odpowiedź**

Zamawiający poz 3 pakietu 11 **nie wyraża** zgody na wycenę mleka mleko NAN OPTIPRO H.A. płyn 90 ml .

**Pytanie 121**

W przypadku negatynej odpowiedzi na pytania o poz.1-3 pakietu 11 proszę o uzasadnienie.

**Odpowiedź**

**Pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SIWZ.**

**Pytanie 122**

**Dotyczy Zadania nr 42:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, na bazie etanolu, o spektrum działania w 1 min.: wirusobójczy (Adeno, Polio, Noro), bakteriobójczy, grzybobójczy, prątkobójczy (M. terrae i M. avium), w opakowaniu 0,75L z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, na bazie etanolu,   
o spektrum działania w 1 min.: wirusobójczy (Adeno, Polio, Noro), bakteriobójczy, grzybobójczy, prątkobójczy (M. terrae i M. avium), w opakowaniu 0,75L z odpowiednim przeliczeniem ilości, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Formularza cenowego.

**Pytanie 123**

**Dotyczy Zadania nr 44:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, konfekcjonowany w opakowania 1L, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Zadaniu nr 44 do oceny preparat, konfekcjonowany w opakowania 1L, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów Formularza cenowego.

**Kierownik Zamawiającego**

**Agnieszka Lasowa**