

**MIĘDZYLESKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY  
W WARSZAWIE**

04 – 749 Warszawa – Międzylesie, ul. Bursztynowa 2

TEL (0 - 22) 47-35-127 FAX (0-22) 613-19-92

e-mail: [zamowienia@mssw.pl](mailto:zamowienia@mssw.pl) internet: [www.mssw.pl](http://www.mssw.pl)

Warszawa, dnia 14.11.2018 r.

**W Y J A Ś N I E N I E**

Do specyfikacji istotnych warunków zamówienia na **dostawę leków, kontrastów, płynów infuzyjnych, żywienia do- i pozajelitowego, dezynfekcji, leków z programów lekowych oraz gazów medycznych** w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Międzyleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie - nr sprawy D-46/N/18 (ogłoszenie w DUUE nr 2018/S 201-456266 z dnia 18.10.2018 r.)

Zgodnie z przepisami art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych, MSS w Warszawie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawców w dniach 23.10 - 06.11.2018 r.

Treści zapytań wraz z wyjaśnieniem Zamawiający zamieszcza na własnej stronie internetowej.

**Pytanie 1**

**Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:  
„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 2**

**Dotyczy §4 ust. 2 projektu umowy**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie standardowego terminu dostaw leków z 1 dnia do **2 dni** oraz termin dostaw ‘na cito’ z 12 godzin do **24 godzin**?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 3****Dotyczy §5 ust. 1, 2, 4 projektu umowy**

Czy Zamawiający zgodzi się naliczanie kar umownych od wartości brutto zareklamowanego produktu farmaceutycznego (§ 5 ust. 1) oraz niezrealizowanej części umowy (§ 5 ust. 2, 4).

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 4****Dotyczy Zadania 103**

Czy w zadaniu Nr 103 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM zawiesina 0,5 i 1 mg/2ml op.=10amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 5****Dotyczy Zadania 103**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 103 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM zawiesina 0,5 i 1 mg/2ml op.=10 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 6****Dotyczy Zadania 103**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 103 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM zawiesina 0,5 i 1 mg/2ml op.=10 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 7****Dotyczy Zadania 103**

Czy w zadaniu Nr 103 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM zawiesina 0,5 i 1 mg/2ml op.=10 amp.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidumikronizowanego?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

### **Pytanie 8**

#### **Dotyczy Zadania 103**

Czy Zamawiający w Zadaniu Nr 103 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM zawiesina 0,5 i 1 mg/2ml op.=10 amp.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

### **Pytanie 9**

#### **Dotyczy Zadania 97**

Czy Zamawiający w Zadaniu 97, dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 10**

#### **Dotyczy Zadania 32**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w zadaniu 32 w pozycji 1,2,3,4,6,7,8,9 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 11**

#### **Dotyczy Zadania 32**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **zadania 32 pozycji 5 i 10** utworzenie nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 12**

#### **Dotyczy Zadania 36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **zadaniu 36 poz. 1,2,3** nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500mli 1000ml w opakowaniu worków Viaflo?

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 13**

#### **Dotyczy Zadania 7**

Czy Zamawiający w Zadaniu 7 poz. 18 dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 14**

#### **Dotyczy Zadania 7**

Czy Zamawiający w Zadaniu 7 poz. 18 dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami rozdziału II pkt 9 i 10 SIWZ.**

### **Pytanie 15**

#### **Dotyczy Zadania 174**

Czy Zamawiający w Zadaniu 174 poz. 1 dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

### **Pytanie 16**

#### **Dotyczy Zadania 174**

Czy Zamawiający w Zadaniu 174 poz. 1 wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami rozdziału II pkt 9 i 10 SIWZ.**

**Pytanie 17****Dotyczy Zadania 136**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 136 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 18****Dotyczy Zadania 1**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 110. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu CarboMedicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

**Odpowiedź: Zamawiający wydziela z Zadania 1 pozycję 110 i tworzy z niej Zadanie 1A.**

**Pytanie 19****Dotyczy Zadania 2**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 10. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla i nie wydziela.**

**Pytanie 20****Dotyczy Zadania 3**

Dotyczy pakietu nr 3 poz.35 i 37 Paricalcitolum 1 mcg i 2 mcg . Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leków z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla i nie wydziela.**

**Pytanie 21****Dotyczy Zadania 5**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 22****Dotyczy Zadania 17**

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 11 Diazepam 100ml.Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku.

**Odpowiedź: Zamawiający wydziela z Zadania 17 pozycje 11 i 18 tworzy z nich Zadanie 17A.**

**Pytanie 23****Dotyczy Zadania 17**

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 18 Erythromycinum 0,3 fiołka . Zakończona produkcji. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji.

**Odpowiedź: Vide odpowiedź na pytanie nr 22**

**Pytanie 24****Dotyczy Zadania 19**

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 13 Hydrocortizon+oksytetracyklinaer 55 ml Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla i nie wydziela.**

**Pytanie 25****Dotyczy Zadania 19**

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 20 Solcoseryl żel 20 g. Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku.

**Odpowiedź: Zamawiający wydziela z Zadania 19 pozycje 20 i 24 i tworzy z nich Zadanie 19A.**

**Pytanie 26****Dotyczy Zadania 19**

Dotyczy pakietu nr 19 poz.24 Tramvinolum+Tetracyklinaaer . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku.

**Odpowiedź: Vide odpowiedź na pytanie nr 25**

**Pytanie 27****Dotyczy Zadania 30**

Dotyczy pakietu nr 30 poz.1 Beclametazon .Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku.

**Odpowiedź: Zamawiający wydziela z Zadania 30 pozycję 1 i tworzy z niej Zadanie 30A.**

**Pytanie 28**

**Dotyczy Zadania 61**

Dotyczy pakietu nr 61 poz. 4 Cefaleksyna kaps. Zakończona produkcji. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji.

**Odpowiedź: Zamawiający wydziela z Zadania 61 pozycję 4 i tworzy z niej Zadanie 61A.**

**Pytanie 29**

**Dotyczy Zadania 69**

Dotyczy pakietu nr 69 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 30**

**Dotyczy Zadania 73**

Dotyczy pakietu nr 73 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½'', 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 31**

**Dotyczy Zadania 79**

Dotyczy pakietu nr 79 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 32****Dotyczy Zadania 81**

Dotyczy pakietu nr 81 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 33****Dotyczy Zadania 81**

Dotyczy pakietu nr 81 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 34****Dotyczy Zadania 140**

Dotyczy pakietu nr 140 poz. 5. W związku ze zmianom gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie nowego opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania od 400g do 450g.  
Wycena za 1 opakowanie**

**Pytanie 35****Dotyczy Zadania 157**

Dotyczy pakietu nr 157 poz. 1. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 36****Dotyczy Zadania 158**

Dotyczy pakietu nr 158 poz. 1. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez



Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?  
(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 37**

**Dotyczy Zadania 178**

Dotyczy pakietu nr 178 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressiniacetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 38**

**Dotyczy Zadania 199**

Dotyczy pakietu nr 199 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 39**

**Dotyczy Zadania 53**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 53 poz.3,4 jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach – Cernevit. Preparat Cernevit jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 1200 szt (łącznie) preparatu Cernevit w pak.53 poz.3,4 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampułce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji 3,4 z pak.53 do odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 40**

**Dotyczy Zadania 148 i 149**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

1. PARAMETRY	
--------------	--

	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	
	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
IŁOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy

	pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 41**

**Dotyczy Zadania 148 i 149**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dla pakietu 148 i 149, aby termin dostawy wynosił 2 dni robocze od dnia złożenia zamówienia z uwagi na fakt, iż paski do oznaczania poziomu cukru we krwi nie są produktami dostarczanyymi na ratunek życia?

**Odpowiedź: Tak, dla Zadań 148 i 149 termin dostawy wynosi 2 dni.**

**Pytanie 42**

**Dotyczy Zadania 148 i 149**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 148 i 149, zapisu projektu umowy –par 4 ust. 2 - dotyczącego terminu dostaw „na ratunek”, z uwagi na fakt, że paski do oznaczania poziomu cukru we krwi nie są produktami dostarczanyymi na ratunek życia?

**Odpowiedź: Tak, dla Zadań 148 i 148 Zamawiający wyłącza dostawy „na ratunek”**

**Pytanie 43**

**Dotyczy Zadania 18**

Czy Zamawiający w Zadaniu 18 poz. 2 dopuści dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego TribioDr. zawierający kombinację trzech szczepów bakterii w następujących stężeniach: *Lactobacillus acidophillus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* – 43,75% w kapsułce; konfekcjonowany w opakowaniach po 20 kapsułek?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 44**

**Dotyczy Zadania 18**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 18 poz. 3 dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego TribioDr. zawierający kombinację trzech szczepów bakterii w następujących stężeniach: *Lactobacillus acidophillus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* – 43,75% w kapsułce z możliwością jej otwarcia i sporządzenia zawiesiny doustnej; konfekcjonowany w opakowaniach po 20 kapsułek?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 45****Dotyczy Zadania 136**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych); konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 46****Dotyczy Zadania 164**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 47****Dotyczy Zadania 15**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 15 pozycji 2 oraz 3 produktów w plastikowych nietłukących ampułkach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga**

**Pytanie 48****Dotyczy Zadania 32**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 32 pozycja 1-9.

Czy Zamawiający ma na myśli butelkę z dwoma niezależnymi portami zabezpieczonymi plastikowymi zatyczkami, z oznaczeniem portu do dostrzyknięć oraz portu do iniekcji?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 49**

**Dotyczy Zadania 33**

Czy Zamawiający w Zadaniu 33 pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Natrium chloratum 0,9% 3000 ml do irygacji w opakowaniu worek poliolefinowy?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie 50**

**Dotyczy Zadania 33**

Czy Zamawiający w Zadaniu 33 pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Natrium chloratum 0,9% 500 ml do irygacji w odkręcanym opakowaniu polipropylenowym?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie 51**

**Dotyczy Zadania 55**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie opisu w Zadaniu 55 pozycja 1-3. Jakich diet dojelitowych Zamawiający oczekuje?

**Odpowiedź: Nastąpiła omyłka przy edycji. Zamawiający poprawia formularz cenowy dla Zadania 55**

**Pytanie 52**

**Dotyczy Zadania 56**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie opisu w Zadaniu 56 pozycja 1. Jakich diet dojelitowych Zamawiający oczekuje?

**Odpowiedź: Nastąpiła omyłka przy edycji. Zamawiający poprawia formularz cenowy dla Zadania 56**

**Pytanie 53**

**Dotyczy Zadania 75**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 75 produktu leczniczego Ciprofloksacyna w opakowaniu stojącym z dwoma jałowymi, różnej wielkości portami, zapewniającymi bezpieczeństwo infuzji? Szczelność opakowania oraz jałowość leku w sposób znaczący wpływa na szybkość i oszczędność pracy personelu, a tym samym wpływa na oszczędność środków finansowych.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 54**

**Dotyczy Zadania 81**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ilości w Zadaniu 81. Czy podane ilości w kolumnie „Ilość” dotyczą opakowania 10 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia jednostkę miary na fiołki**

**Pytanie 55**

**Dotyczy Zadania 81**

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 81, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 56**

**Dotyczy Zadania 88**

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 88 aby obie dawki preparatów Piperacillin/Tazobactam pochodziły od tego samego producenta?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 57**

**Dotyczy Zadania 137**

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 137 aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 58**

**Dotyczy Zadania 150**

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 150 pozycja 1 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: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 59**

**Dotyczy Zadania 154 i 155**

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 154 i 155, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego

przebiegu prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 60**

**Dotyczy Zadania 154 i 155**

Czy Zamawiający w Zadaniu 154 oraz 155 wymaga propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 61**

**Dotyczy projektu umowy**

§ 5 ustęp 2 i 4 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej, wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 62**

**Dotyczy projektu umowy**

§ 5 ustęp 1 punkt a umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej, wartość zareklamowanych produktów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 63**

**Dotyczy projektu umowy**

§ 5 ustęp 1 punkt b umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej, wartość niedostarczonych w terminie produktów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 64**

##### **Dotyczy Zadania 172**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku niniejszego postępowania produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniaacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskcynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego który w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantynowego. Hemopatch jest dostępny w rozmiarach 4,5 cm x 9,0 cm -3 szt. w opakowaniu, 4,5 cm x 4,5 cm – 3 szt. w opakowaniu.

Dlatego do poz. 1 możemy zaoferować: 4,5cm x 9 cm

Dla poz. 2: 4,5 cm x 4,5 cm

Dla poz. 3: 4,5 cm x 4,5 cm - Elastyczność produktu pozwala na jego rolowanie oraz docinanie przez co nie jest potrzebna oddzielna forma od razu zrolowana

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 65**

##### **Dotyczy Zadania 173**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku niniejszego postępowania produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniaacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskcynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego który w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantynowego. Hemopatch jest dostępny w rozmiarze 2,7 cm x 2,7 cm - 5szt. w opakowaniu.

**Odpowiedź: : Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 66**

##### **Dotyczy projektu umowy**

- a. §5 ust.1 pkt a) i b) projektu umowy - czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii



towaru lub za opóźnienie w wymianie reklamacyjnej poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% dziennie, ale liczone od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia lub wartości towaru podlegającego wymianie, a nie jak wskazano karę liczoną od wartości niezrealizowanej części umowy?

- b. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust.2 i ust.4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:**

**a. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**b. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 67**

#### **Dotyczy Zadania 105**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Zadaniu 105 poz. 1 jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocainehydrochloride 2%, Chlorhexidinedidydrochloride 0,05%), bez parabenów, z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym zapewniającym doskonałą obsługę także w jałowym polu zabiegowym i łatwą aplikację sterylnej zawartości bez ryzyka kontaminacji samego żelu oraz umożliwiającym dokładne wykorzystanie odpowiedniej dla użytkownika ilości, o pojemności 12,5g, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

### **Pytanie 68**

#### **Dotyczy Zadania 105**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Zadaniu 105 poz. 2 jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocainehydrochloride 2%, Chlorhexidinedidydrochloride 0,05%), bez parabenów, z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym zapewniającym doskonałą obsługę także w jałowym polu zabiegowym i łatwą aplikację sterylnej zawartości bez ryzyka kontaminacji samego żelu oraz umożliwiającym dokładne wykorzystanie odpowiedniej dla użytkownika ilości, o pojemności 8,5g, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

### **Pytanie 69**

#### **Dotyczy Zadania 105**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w Zadaniu 105 poz. 1 i 2, 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 mutageny?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 70**

**Dotyczy Zadania 105**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w Zadaniu 105 poz. 1 i 2, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Proces sterylizacji parowej pozwala na zapewnienie 3 letniego terminu przydatności do użycia, nie są stosowane dodatkowe substancje konserwujące.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga sterylizowania parą wodną.**

**Pytanie 71**

**Dotyczy Zadania 105**

Prosimy o doprecyzowanie w Zadaniu 105 poz. 1 i 2, czy w związku z faktem, iż oczekiwany żel do cewnikowania pęcherza moczowego ma zawierać lidokainę, (czyli substancję, która, jeżeli jest używana oddzielnie jest produktem leczniczym w rozumieniu art.2 pkt 32 ustawy z dnia 6 września 2001r-Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2008r Nr 45, poz.271, z późn.zm. i która oddziałuje na organizm ludzki) zaoferowany w zakresie zadania 105 żel do cewnikowania ma być zakwalifikowany do klasy III wyrobów medycznych?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 72**

**Dotyczy Zadania 186**

Czy Zamawiający dopuści wapno w opakowaniu a'5 kg, z chłonnością CO<sub>2</sub> wyrażoną w jednostce l/kg (min. 130 litrów/kg), spełniające wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań zgodnie z SIWZ, Zamawiający wyraża również zgodę na zaproponowanie preparatu o chłonności CO<sub>2</sub> wyrażonej w litrach/kilogram, uznając za poziom adekwatny 26% chłonności masowej chłonność na poziomie 130 litrów CO<sub>2</sub>/Kg, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.**

**Pytanie 73**

**Dotyczy Zadania 18**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 18 poz. 3 produkt występujący w postaci kapsułek, przy czym oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzania zawiesiny?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 74**

**Dotyczy Zadania 136**

Czy Zamawiający dopuści preparat konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 75**

**Dotyczy Zadania 117**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 117 Dobutaminua 250mg fiol., dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 76**

**Dotyczy Zadania 73**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego w jednym opakowaniu 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½'', 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 77**

**Dotyczy Zadania 159**

Jako producent asortymentu zawartego w pakiecie nr 159, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie dla tego pakietu terminu dostawy do 3 dni.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 78**

**Dotyczy Zadania 179**

Jako producent asortymentu zawartego w pakiecie nr 179, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie dla tego pakietu terminu dostawy do 3 dni.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 79**

**Dotyczy Zadania 159 i 179**

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że warunek dotyczący kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, w przypadku gdy **Wykonawca jest jednocześnie producentem zaoferowanego asortymentu**, będzie spełniony jeśli do oferty

zostanie dołączone zezwolenie GIF na wytwarzanie produktów leczniczych zamiast aktualnego zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 80**

**Dotyczy Zadania 126, pozycja 1**

Gaz mieszanka podtlenku azotu 50% i tlenu 50% jest przeznaczona między innymi do krótkotrwałego podawania podczas akcji porodowej. Zdarza się jednak że poród trwa kilka godzin, czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby możliwe było podawanie leku (mieszaniny gazów, podtlenku azotu 50% i tlenu 50%) do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego? Zapis w CHPL mówiący o braku konieczności wykonania badań krwi powoduje że odpowiedzialność za działania niepożądane spoczywa na producencie leku. Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie Charakterystyki produktu leczniczego oferowanej mieszaniny gazów.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 81**

**Dotyczy Zadania 126**

Czy pracownik wykonawcy , który będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) ma posiadać odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu? Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej, Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie do złożenia wymienionego powyżej certyfikatu?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 82**

**Dotyczy Zadania 126, pozycja 4**

Czy zawór dozujący wraz ze wszystkimi elementami składowymi, do którego bezpośrednio ma być zamontowany jednorazowy zawór wydechowy/wdechowy do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), ma być jednoelementowy, nierozbieralny, tzn. nie będzie w nim elementów które pacjent może samowolnie usunąć i

stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i może skutkować ryzykiem powstania nieszczelności całego układu do podawania mieszaniny ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 83**

#### **Dotyczy Zadania 126, pozycja 4**

Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszaniny gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 84**

#### **Dotyczy Zadania 126, pozycja 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby zawór wydechowy wchodzący w skład systemu do podawania mieszaniny gazu 50% podtlenku azotu i 50% tlenu nie podlegał dezynfekcji ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 85**

#### **Dotyczy Zadania 126, pozycja 4**

Czy myśl zapisów art. 25, ust. 1 ustawy Pzp, w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy w zakresie pakietu nr 1, spełniają wymagania określone przez Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie instrukcji obsługi zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego, tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 86**

#### **Dotyczy Zadania 126**

Czy ze względu na fakt, iż głównymi użytkownikami (operatorami) butli z mieszaniną gazu medycznego typu tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) będzie żeński personel medyczny (konieczność dorywczego podnoszenia butli), Zamawiający oczekuje zaoferowania butli z w/w mieszaniną gazu, wykonanych z lekkiego stopu aluminium, przy czym pełna waga wraz z gazem i niezbędnym osprzętem nie będzie przekraczać 16 kg?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 87**

**Dotyczy Zadania 136**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu który może być stosowany u niemowląt?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 88**

**Dotyczy Zadania 148 i 149**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 89**

**Dotyczy Zadania 148 i 149**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych nie wymagających kodowania za pomocą elementów zewnętrznych - kluczy kodujących, chipów lub pasków kodujących?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 90**

**Dotyczy Zadania 148 i 149**

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje zgodnie z faktami, że przedmiotowa norma takiego zakresu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 91**

**Dotyczy Zadania 148 i 149**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 92**

**Dotyczy Zadania 148 i 149**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w zakresie Zadań 148 i 149 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni późniejsze dostawy i transport pasków testowych w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 93**

**Dotyczy Zadania 148 i 149**

Czy Zamawiający wymaga, aby wyroby medyczne zaoferowane w Zadaniach 148 i 149 generalnie mogły być stosowane jako jedyny instrument do pomiaru glukozy u pacjentów poważnie chorych (ewentualnie: z nielicznymi wyjątkami)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 94**

**Dotyczy Zadania 148 i 149**

Informujemy, że z uwagi na brak faktycznej produkcji na terenie Polski wyrobów medycznych opisanych w Zadaniu 148 i 149, oraz na brak bazy techniczno-przemysłowej umożliwiającej rodzimym firmom produkcję takich wyrobów, wszystkie wyroby tego typu oznakowane przez polskiego „wytwórcę” są w rzeczywistości jedynie sprowadzane z zagranicznych miejsc produkcji, w których działa rzeczywisty producent tych wyrobów przez tzw. wytwórcę OEM, będącego faktycznie importerem gotowego produktu. Ze względu na brak fizycznej produkcji wyrobów medycznych tej klasy w Polsce – gdyż rola OEM sprowadza się do zlecenia wprowadzenia swoich oznakowań na gotowym produkcie zagranicznym - Jednostki Notyfikowane działające lokalnie nie mają pełnego wglądu w pełną, oryginalną dokumentację techniczną produktu (lecz jedynie do tłumaczenia jej fragmentów, najczęściej dokonanego przez samego OEM), co podważa wiarygodność certyfikatu wystawionego przez jednostkę lokalną. Czy w świetle powyższego Zamawiający wymaga przedstawienia Certyfikatu produktu wystawionego przez akredytowaną, międzynarodową Jednostkę Notyfikowaną, a nie przez jej lokalny, polski oddział?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 95**

**Dotyczy projektu umowy**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie w § 1 ust. 2 Projektu Umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 96**

**Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 97**

**Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 98**

**Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 99**

**Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 5 ust. 1 lit. a) Projektu Umowy do 0,1% wartości zareklamowanych towarów?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 100**

**Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 5 ust. 1 lit. b) Projektu Umowy do 0,1% wartości zamówionego towarów za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 101**



**Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 5 ust. 2 Projektu Umowy do 5% wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 102****Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie w Zadaniu 73 wykazu min. 2 głównych dostaw, których suma odpowiada wielkością oraz wartością przedstawionemu przez Zamawiającego przedmiotowi?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 103****Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie w Zadaniu 73 wykazu min. 2 głównych dostaw, których przedmiotem były okulistyczne wyroby medyczne.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 104****Dotyczy § 4 ust.2 projektu umowy**

Zwracamy się z prośbą o zniesieniu wymogu dostaw w trybie „na ratunek” w zakresie pakietu nr 186 lub o wydłużenie terminu dostaw do np. 1 dnia roboczego.

**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu w zakresie Zadania nr 186**

**Pytanie 105****Dotyczy § 5 ust.1 projektu umowy**

**Prosimy o zmianę zapisów dotyczących kar umownych na następujące:**

1. Zamawiający będzie miał prawo żądać kar umownych z następujących tytułów i następującej wysokości:
  - a) 0,2% wartości nie dostarczonego asortymentu, za każdy dzień oczekiwania na wymianę zareklamowanego przez Zamawiającego produktu farmaceutycznego złej jakości, ponad termin określony umową,
  - b) 0,2% wartości brutto nie dostarczonego asortymentu, za każdy dzień opóźnienia w dostawie zamówionego produktu farmaceutycznego ponad termin określony umową.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 106****Dotyczy Zadania 52**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 52 poz. 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1070 kcal, do włączenia centralnego – Olimel N9 E 1000 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 107****Dotyczy Zadania 52**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 52 poz. 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1600 kcal, do włączenia centralnego – Olimel N9 E 1500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 108****Dotyczy Zadania 52**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 52 poz. 4 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 2280 kcal, do włączenia centralnego – Olimel N7 E 2000 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 109****Dotyczy Zadania 52**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 52 poz. 6 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy bez elektrolitów, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1600 kcal, do włączenia centralnego – Olimel N9 1500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 110****Dotyczy Zadania 52**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 52 poz. 7 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku

80/20), energii całkowitej 700 kcal, do włączenia obwodowego – Olimel Peri N4 E 1000 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 111**

**Dotyczy Zadania 52**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 52 poz. 8 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1050 kcal, do włączenia obwodowego – Olimel Peri N4 E 1500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 112**

**Dotyczy Zadania 52**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 52 poz. 9 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1200 kcal, do włączenia centralnego – Multibel N7-1000E, 1000 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 113**

**Dotyczy Zadania 52**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 52 poz. 10 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 910 kcal, do włączenia obwodowego – Multibel N4-550E, 1000 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 114**

**Dotyczy Zadania 52**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 52 poz. 11 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1400 kcal, do włączenia centralnego – Olimel N4 E, 2000 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 115**

**Dotyczy Zadania 136**

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Jednocześnie Zamawiający informuje, że dokonuje modyfikacji SIWZ w zakresie:**

- Zadania nr 32, rozdzielając je na Zadania nr 32A i 32B;**
- Zadania nr 195, 196 i 197, łącząc je w jedno Zadanie nr 195**