



Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/35/2022

Łomża dnia 13 lipca 2022 r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA*(dalej: SWZ)*

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.) zwanej dalej Ustawą, **na dostawę leków, wyrobów medycznych, materiałów opatrunkowych oraz środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży.**

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 i 2 ustawy, przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści SWZ, wraz z wyjaśnieniami oraz zmianą treści SWZ.

Pytanie 1**Dotyczy Pakietu 212**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 212 w poz. 1 i 2 gąbki żelatynowej w rozm.

Poz. 1 - 70 mm x 50mm x1 mm

Poz. 2 - 70 mm x 50 mm x10 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 2**Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja nr 1**

Czy Zamawiający takiego produktu leczniczego, który umożliwi Zamawiającemu podawanie go m.in. w ciągłych wlewach trwających dwie doby (48 godzin) co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3**Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4**Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja nr 2**

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 5****Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja nr 3**

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6**Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja nr 2**

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7**Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja nr 3**

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8**Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja 4**

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 8 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9**Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja 5**

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 8 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10**Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja nr 5**

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 11****Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja nr 7**

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 8 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12**Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja nr 8**

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, w którego składzie nie znajduje się alkohol ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13**Dotyczy Pakietu nr 189, pozycja 8**

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 8 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14**Dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 3**

Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust. 3 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 15**Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 6 oraz § 8 ust. 3**

Do §2 ust. 6 oraz §8 ust. 3 wzoru umowy: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminów określonych w §2 ust. 6 oraz §8 ust. 3 wzoru umowy w stosunku do realizacji zamówienia dokonywanego w trybie zwykłym do 48 godzin, a zamówienia dokonywanego w trybie cito do 14 godzin od chwili złożenia zamówienia lub zgłoszenia reklamacji.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 16**Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 pkt 1**

Czy Zmawiający wrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła 10% wartości niewykorzystanej części umowy brutto?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 17**Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 pkt 2 lit. a oraz § 6 ust.1 pkt 3 lit. a**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 2 lit. a oraz w §6 ust. 1 pkt 3 lit. a wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości niedostarczonej w terminie części asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

**Pytanie 18****Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 pkt 2 lit. b oraz § 6 ust. 1 pkt 3 lit. b**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 2 lit. b oraz §6 ust. 1 pkt 3 lit. b wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 2% wartości niedostarczonej w terminie części asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 19**Dotyczy wzoru umowy § 8¹ ust. 5**

Prosimy o wydłużenie terminu na ustosunkowanie się Wykonawcy do dokonanego zgłoszenia reklamacyjnego do 12 godzin od chwili otrzymania zawiadomienia.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 20**Dotyczy wzoru umowy § 8¹ ust. 6**

Prosimy o usunięcie ze wzoru umowy zapisów §8¹ ust. 6 wzoru umowy jako ograniczającego uprawnienia Wykonawcy wynikające z kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 21**Dotyczy Pakietu 7 poz.1**

- Czy Zamawiający dopuści wosk kostny o następującym składzie: mieszanina białego wosku pszczelego (83%), parafiny stałej (5%) i palmitynianu izopropylu (12%) - środka zmiękczającego ?

Dzięki 3-składnikowej budowie wosk jest bardzo plastyczny i można go z łatwością formować.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22**Dotyczy Pakietu nr 168**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie/dopuszczenie ONKO BCG 50 mg 1amp.pros.+rozp Pros. i rozp.do sporz. zaw.do pod.do pęch.moczowego?

Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 22 kwietnia 2005 roku w sprawie szkodliwych czynników biologicznych dla zdrowia i środowiska pracy oraz ochrony zdrowia pracowników zawodowo narażonych na te czynniki, które zgodnie z paragrafem 13.1 ma również zastosowanie do procesów przemysłowych.

Szczep BCG:

Należy zakwalifikować zgodnie z załącznikiem Nr 5 do szkodliwych czynników biologicznych grupy 1 zagrożenia."

W przypadku pracy ze szkodliwymi czynnikami biologicznymi grupy 1 zagrożenia, w tym z atenuowanymi szczepionkami, należy stosować odpowiednie zasady bezpieczeństwa i higieny pracy"

Dla grupy 1 zagrożenia zgodnie z Rozporządzeniem nie wymagane są środki hermetyczności.

Dodatkowo w Karcie Charakterystyki Onko BCG 100 w punkcie:

Sekcja 2. IDENTYFIKACJA ZAGROŻEŃ

Punkt 2.3.

Podczas obchodzenia się z produktem i podczas jego przygotowywania należy stosować zwykłe środki ostrożności typowe dla produktów leczniczych.

Produkt nie został sklasyfikowany jako substancja niebezpieczna.

Produkt zawiera żywe atenuowane prątki, jest bezpieczny dla pacjenta jeśli jest stosowany zgodnie z zaleceniami zawartymi w ulotce informacyjnej.

Sekcja 3. SKŁAD/ INFORMACJA O SKŁADNIKACH

Punkt 3.1

Atenuowany szczep Mycobacterium bovis (Bacillus Calmette-Guern podszczep Moreau) - nie jest przedmiotem klasyfikacji jako substancja chemicznie niebezpieczna.

Mam nadzieję, że powyższe informacje przekonują Państwa o bezpieczeństwie produktów z BCG. Jednocześnie chciałem potwierdzić, iż Szczepionka BCG10, która jest stosowana w Oddziałach Neonatologii zawiera tą samą substancję czynną co Onko BCG. Szczepionka jest przygotowywana przez Personel Medyczny w gabinecie zabiegowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 23****Dotyczy Pakietu 234**

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 osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można utworzyć 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 utworzyć 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 dopuszcza oferowany produkt z zachowaniem /przeliczeniem odpowiednio dawki i ilości leku z ewentualnym przeliczeniem ilości opakowań. Jeżeli po przeliczeniu otrzymana zostanie niepełna ilość opakowań - oferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania - w górę.

Pytanie 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę za wyjątkiem zamiany fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie

Pytanie 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: W przypadku, gdy oferowane opakowanie zawiera inną ilość jednostek (tabletek, ampułek itp.) Wykonawca zobowiązany jest do przeliczenia ilości opakowań. Jeżeli po przeliczeniu otrzymana zostanie niepełna ilość opakowań - oferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania - w górę.

Pytanie 26

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: W przypadku, gdy oferowane opakowanie zawiera inną ilość jednostek (tabletek, ampułek itp.) Wykonawca zobowiązany jest do przeliczenia ilości opakowań. Jeżeli po przeliczeniu otrzymana zostanie niepełna ilość opakowań - oferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania - w górę.

Pytanie 27

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: Proszę podać ostatnią cenę z informacją pod pakietem.

**Pytanie 28**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej za sztukę, mg, ml z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Wartość netto i brutto winna być podana do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 29

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

Pytanie 30**Dotyczy zapisów umowy**

Proszę o potwierdzenie, że w razie wystąpienia okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, **przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika** nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 31**Dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 3 – termin ważności produktów**

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do **6 miesięcy dla pakietu nr 97**? Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: *„Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”*?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 32**Dotyczy wzoru umowy § 2 ust.6.1) – terminy dostaw dla zamówień zwykłych**

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas **min. 48 godzin od złożenia zamówienia dla pakietu nr 97**?

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na dzień następny od daty złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 33**Dotyczy wzoru umowy § 2 ust.6.2) – w zakresie dostaw na cito**

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 97 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w trybie pilnym w ciągu 12 godzin od zgłoszenia, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 6.2) w zakresie dostaw na cito **nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 97**.

Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 34****Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 3.1) – termin przeprowadzenia procedury reklamacyjnej**

Zamawiający oczekuje od Wykonawcy wymienić wadliwy towar na wolny od wad w terminie 24 godzin od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego.

Zgodnie z prawem cywilnym przed usunięciem wad wykonawca obowiązany jest do zbadania zasadności reklamacji. Wykonanie wszystkich czynności związanych z procesem reklamacji i dostarczenie wymienionego towaru w ciągu 24 godzin od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego jest trudne do wykonania.

W związku z powyższym czy Zamawiający zmieni zapisy wzoru umowy na możliwe do zrealizowania, zgodnie z zasadami dobrej praktyki gospodarczej oraz prawa cywilnego wyznaczając termin rozpatrzenia reklamacji i dostarczenia reklamowanego towaru na min. 3 dni w przypadku braków ilościowych i min.7 dni w przypadku wad jakościowych dla pakietu nr 97?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 35**Dotyczy Pakietu 41 pozycja 1**

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 41 dopuści do postępowania produkt *Citra-Lock™* (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml (strzykawka o pojemności 10ml) stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwakcyjne i przeciwbakteryjne do przepłukiwania dostępów naczyniowych obwodowych i centralnych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 36**Dotyczy Pakietu 74 poz. 5**

Czy Zamawiający opisując butle aluminiowe z zaworem zintegrowanym wyposażonym w cyfrowy wskaźnik przepływu i czasu w poz. 5, miał na myśli aluminiowe butle do tlenu medycznego z zaworem zintegrowanym z możliwością obliczania pozostałego czasu terapii odpowiednio do ilości gazu znajdującego się w butli i ustawionego natężenia przepływu. Wynik obliczeń wyświetlany jest na dużym czytelnym wyświetlaczu cyfrowym wraz ze wskazaniem poziomu gazu, ustawioną wartością natężenia przepływu oraz ikonami stanu. Wszystkie kluczowe parametry są widoczne jednocześnie, w celu zwiększenia bezpieczeństwa terapii.

Charakterystyka cyfrowego wyświetlacza (w tym minimalne wymagania dot. informacji umieszczonych na wyświetlaczu) oraz innych kluczowych parametrów butli.

Duży czytelny wyświetlacz cyfrowy(ciekłokrystaliczny), stanowiący integralną nierozbieralną część zaworu (nie mniejszy niż 3,5 mm x 5,0 mm),

- Informacja o czasie, który pozostał do końca tlenoterapii
- Wskaźnik słupkowy informujący o poziomie gazu pozostałego w butli (dodatkowy barwny kod :100%-50% zielony, 50%-25% żółty, 25%-0% czerwony) – wyświetlany nawet w przypadku zamknięcia zaworu,
- Symbole przepływu i wybranego natężenie przepływu tlenu w litrach /min – wyświetlane jednocześnie;
- Natychmiastowe wskazanie na wyświetlaczu LCD czasu do opróżnienia butli po zmianie wartości przepływu - Wyświetlacz LCD winien w sposób ciągły tj. również w momencie zmiany wartości natężenia przepływu tlenu informować o czasie pozostałym do końca tlenoterapii.
- Łatwe do zdiagnozowania występującego problemu alarmy dźwiękowe i/lub wizualne (bezpośrednio na wyświetlaczu) zapewniające bezpieczeństwo użytkownika i ustawienia przepływu (Ostrzeżenie o sytuacji krytycznej pojawia się wraz z alarmem) :
- Butla jest za gorąca – nie używać (min. wizualny);
- Butla jest za zimna – nie używać (min. wizualny);
- Niski stan baterii (min. wizualny);
- Zbyt niski przepływ w butli w porównaniu do przepływu ustawionego na wyświetlaczu LCD, (wizualny i dźwiękowy)
- Zbyt wysoki przepływ w butli w porównaniu do przepływu ustawionego na wyświetlaczu LCD, (wizualny i dźwiękowy)
- Regulator przepływu jest ustawiony pomiędzy dwiema wartościami przepływu (wizualny i dźwiękowy),
- Silne pole magnetyczne w bezpośrednim sąsiedztwie butli z wyświetlaczem LCD. (min. wizualny)
- Nie włączony główny zawór butli przy jednoczesnym nastawieniu żądanego przepływu gazu (wizualny i dźwiękowy),

Alarmy dźwiękowe informujące o zmniejszającym się czasie terapii pozostałym do pełnego opróżnienia butli:

- Zawartość butli na poziomie ¼ pełnej pojemności (wizualny i dźwiękowy),



- Zawartość butli na poziome ok. 1/8 pełnej pojemności (wizualny i dźwiękowy),;
- Butla jest całkowicie pusta (inny rodzaj dźwięku niż w innych sygnałach alarmowych).
- Możliwość tymczasowego wyciszania alarmów dźwiękowych,
- Możliwość pracy w polu magnetycznym bez konieczności przerywania podawania gazu,
- Wyświetlacz LCD nie wymagający jakichkolwiek konfiguracji przed użyciem,
- Czytelne graficzne oznaczenie na wyświetlaczu butli informujące, że butle nie została użyta/opróżniona w jakikolwiek sposób od momentu jej napełnienia,
- Zakres przepływu tlenu 0,5 – 25 l / min,
- Co najmniej 12 ustawień pozycji przepływu (w tym pozycja „0”),
- Waga pełnej butli 2l nie więcej niż 4kg,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aluminiowe butle z opisanym powyżej zaworem zintegrowanym z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.

Pytanie 37

Dotyczy Pakietu 74 poz. 3

Czy opisując w poz. 3 **tlen medyczny sprężony w butlach, butla 10 litrów lub 8 litrów (wg zamówienia Zamawiającego), aluminiowa ze zintegrowanym zaworem**, Zamawiający oczekuje aby wykonawca zaproponował w ofercie dostępność do obu wyspecyfikowanych pojemności butli, tj. 10 i 8 litrów?

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje dostępność do pojemności 10 lub 8 litrów.

Pytanie 38

Dotyczy Pakietu 72 poz. 1

Czy Zamawiający **nie wyklucza** możliwości zastosowania Gazu medycznego sprężonego, mieszanina podtlenu azotu i tlenu w ilościach po 50% w innych procedurach medycznych aniżeli położnictwo (np. oparzenia, leczenie bólu u dzieci, zabiegi stomatologiczne, inne umożliwiające zastosowania tego typu produktu leczniczego do łagodzenia bólu o lekkim lub średnim natężeniu)?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 39

Dotyczy Pakietu 72 poz. 4

Czy opisują wymóg nierozbieralności zaworu dozującego do podawania mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny, Zamawiający miał na myśli taką konstrukcję nierozbieralną dla bezpośredniego użytkownika (a co za tym idzie również dla pacjenta) bez względu na rodzaj procedury, którą w ramach jego użytkowania przewidział sam producent (np. konieczność czyszczenia i sterylizacji w wyniku wystąpienia określonych sytuacji, przeglądów będących w gestii użytkownika, ect.). „Nierozbieralność” systemu w ramach codziennego użytkowania zapewnia, iż w zaworze dozującym nie będzie żadnych elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i może skutkować ryzykiem powstania nieszczelności całego układu do podawania mieszaniny? Jakakolwiek możliwość rozmontowania zaworu (w tym również przez personel medyczny) może spowodować również jego przypadkowe uszkodzenie, a niewłaściwy montaż może doprowadzić do obniżenia jego wydajności, utraty i/lub związanych z tym kosztów naprawy.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 40

Dotyczy Pakietu 72 poz. 4

Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny, ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszaniny gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego z filtrem? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego „na żądanie” bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 41

Dotyczy Pakietu 72 poz. 5

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędnych do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt



jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) mają być konfekcjonowane w jednym opakowaniu jednostkowym a`100 szt. ? i pochodzić od producenta, który jest jednocześnie wytwórcą zaworu dozującego do podawania opisanej powyżej mieszanki?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 42

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 4

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu dotyczącego realizacji dostaw w następującej formie:

*„Realizacja zamówienia następować będzie w ciągu **2 dni roboczych** od chwili zgłoszenia zamówienia. Termin realizacji zostanie dotrzymany, gdy przedmiot zamówienia zostanie wydany Kupującemu w terminie, o którym mowa z zdaniu pierwszym. Wydanie przedmiotu zamówienia winno zostać potwierdzone podpisaniem protokołu przekazania przez osobę dostarczającą zamówienie oraz odbierającą zamówienie. Podpisanie protokołu przekazania przez osobę przyjmującą zamówienie stanowi potwierdzenie dokonania odbioru ilościowo-jakościowego zamówienia.”*

lub

*„Realizacja zamówienia następować będzie w ciągu **48 godzin (dotyczy dni roboczych)** od chwili zgłoszenia zamówienia. Termin realizacji zostanie dotrzymany, gdy przedmiot zamówienia zostanie wydany Kupującemu w terminie, o którym mowa z zdaniu pierwszym. Wydanie przedmiotu zamówienia winno zostać potwierdzone podpisaniem protokołu przekazania przez osobę dostarczającą zamówienie oraz odbierającą zamówienie. Podpisanie protokołu przekazania przez osobę przyjmującą zamówienie stanowi potwierdzenie dokonania odbioru ilościowo-jakościowego zamówienia.”*

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 43

Dotyczy Pakietu 163

Pytanie dotyczy pakietu nr 163, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Rocuronium jnj. 10mg/ml 5 ml w ampułkach?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 44

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby kary umowne w §6 pkt 1a naliczane były od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 45

Dotyczy Pakietu 5, poz. 4-6

Czy Zamawiający dopuści podkłady pakowane po 12 sztuk? Cena podana zostanie za jedną sztukę wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pakowanie po 12 szt. z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.

Pytanie 46

Dotyczy Pakietu 30, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści watę bawełnianą?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 47

Dotyczy Pakietu 31, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści opaski pakowane zbiorczo A`40 sztuk? Cena podana zostanie za jedną sztukę wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pakowanie a`40 szt. z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.

Pytanie 48

Dotyczy Pakietu 32, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ligninę pakowaną A 5 kg z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pakowanie a`5 kg z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.

**Pytanie 49****Dotyczy zapisów SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnienia na obrót środkami farmaceutycznymi (jest wyrobem medycznym), Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień - złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 50**Dotyczy Pakietu 5 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski gipsowej pakowanej pojedynczo nawiniętej na plastikowy element, szybkowiążącej o czasie wiązania 4-8 minut. Warstwa naturalnego 94% gipsu nakładana jest obustronnie na nośnik bawełniany. Produkt w rozmiarze 15 cm x 3 m ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 51**Dotyczy Pakietu 5 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski gipsowej pakowanej pojedynczo nawiniętej na plastikowy element, szybkowiążącej o czasie wiązania 4-8 minut. Warstwa naturalnego 94% gipsu nakładana jest obustronnie na nośnik bawełniany. Produkt w rozmiarze 12 cm x 3 m ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 52**Dotyczy Pakietu 5 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski gipsowej pakowanej pojedynczo nawiniętej na plastikowy element, szybkowiążącej o czasie wiązania 4-8 minut. Warstwa naturalnego 94% gipsu nakładana jest obustronnie na nośnik bawełniany. Produkt w rozmiarze 10 cm x 3 m ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 53**Dotyczy Pakietu 5 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie syntetycznego podkładu podgipsowego z możliwością sterylizacji tlenkiem etylenu w rozmiarze 15 cm x 3 m w opakowaniu a' 6 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 54**Dotyczy Pakietu 5 poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie syntetycznego podkładu podgipsowego z możliwością sterylizacji tlenkiem etylenu w rozmiarze 10 cm x 3 m w opakowaniu a' 6 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 55**Dotyczy Pakietu 5 poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie syntetycznego podkładu podgipsowego z możliwością sterylizacji tlenkiem etylenu w rozmiarze 20 cm x 3 m w opakowaniu a' 6 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 56**Dotyczy Pakietu 15 poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania 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 chlorowodorku lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach x 25 szt z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 57****Dotyczy Pakietu 16 poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania 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 chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach x 25 szt z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58**Dotyczy Pakietu 17 poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie plastra opatrunkowego wykonanego ze sztucznego jedwabiu w kolorze białym. Plaster w rozmiarze 2,5 cm x 9,15 m zawiera hipoalergiczny klej aktylowy jest przepuszczalny dla powietrza i wilgoci, ponadto zawiera ząbkowane brzegi dzięki czemu może być dzielony bez użycia nożyczek.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie plastra z przedstawionym opisem.

Pytanie 59**Dotyczy Pakietu 17 poz.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie plastra opatrunkowego wykonanego z przezroczystej folii, przepuszczalnej dla powietrza i wilgoci. Plaster w rozmiarze 2,5 cm x 9,14m zawiera hipoalergiczny klej akrylowy. Dzięki strukturze perforacji, plaster z powodzeniem może być dzielony bez użycia nożyczek.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie plastra z przedstawionym opisem.

Pytanie 60**Dotyczy Pakietu 17 poz.3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie włókninowego plastra opatrunkowego w rozmiarze 2,5 cm x 9,15 m pokrytego hipoalergicznym klejem akrylowym przeznaczonego dla pacjentów o wrażliwej skórze?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie plastra z przedstawionym opisem.

Pytanie 61**Dotyczy Pakietu 32 poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie białej bezchlorowo waty celulozowej w rozmiarze 40 cm x 60 cm pakowanej po 5kg w opakowaniu folia papier?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 62**Dotyczy Pakietu 128:**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 128 w poz. 1, 2, 3 dopuści drugiego oferenta i wyrazi zgodę na zaferowanie Kwasu gadoterowego o zawartości substancji czynnej 279,32 mg/ml w fiolkach o pojemności 10ml, 20ml i 60ml z odpowiednim przeliczeniem ilości. Tym sposobem Zamawiający umożliwi przedstawienie oferty 2 oferentom, którzy

posiadają w swojej ofercie kwas gadoterowy. Opis przedmiotu zamówienia w obecnej formie wskazuje tylko na jednego wykonawcę, który jest w stanie zadośćuczynić świadczeniu Zamawiającego. Zamawiający, dopuszczając drugiego oferenta uzyska najlepsze z możliwych zaspokojenie swoich i swoich pacjentów potrzeb w stosunku do ponoszonych na nie nakładów. Udział dwóch podmiotów pozwoli bowiem na uzyskanie konkurencyjnych cen.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

**Pytanie 63****Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.10? Tryb reklamacyjny określony jest w par. 8'. Zapis o 'odmowie przyjęcia towaru' jest sprzeczny z prawem, gdyż pozbawia dostawcę możliwości ustosunkowania się do reklamacji, poprzez wprowadzenie jednostronnej procedury 'odmowy przyjęcia'. Wszystkie reklamacje winny być rozpatrywane zgodnie z par. 8', tj. przy udziale Wykonawcy – jak wymaga tego Kodeks Cywilny.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 64**Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający w par. 5.2 i 5.3 wprowadzi automatyzm zmiany ceny brutto, przy niezmienności ceny netto, w razie zmiany stawki VAT na dostarczane produkty? Zapis taki w razie zmniejszenia stawki VAT będzie korzystny także i dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 65**Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.2.a z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 66**Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.2.b z 4% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 67**Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.3.a z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 68**Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.3.b z 4% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 69**Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający w par. 8'.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 70**Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający w par. 8'.5 zamiast 8 godzin wpisze 3 dni robocze? Żądanie reakcji na reklamację w terminie 8 godzin (przy zgłoszeniu reklamacji np., w godzinach popołudniowych) pod rygorem uznania reklamacji za uwzględnioną jaszkrawo narusza zasady współżycia społecznego. Jest to termin niemożliwy do dotrzymania w zwykłym toku czynności, bez nadmiernych nakładów ze strony Wykonawcy (całodobowa obsługa zgłaszanych przez Zamawiającego reklamacji). Nadto zapis pokrywa się w części z zapisem par. 8'.3, co oznacza, że terminy załatwienia reklamacji są różne.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

**Pytanie 71****Dotyczy Pakietu 59 poz. 1 - 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zadaniu nr 59 poz. 1-5, na przeliczenie leku Enoxaparinum natricum z postaci amp.-strzyk. na postać wielodawkową tzn. Clexane 300mg (1 fiolka +zestaw) w ilości 5.197 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 72**Dotyczy wzoru umowy**

Zamawiający w paragrafie 2 ust. 6 pkt. 2 wzoru umowy zastrzegł, iż Wykonawca zobowiązany jest do wykonywania dostaw na „ratunek życia” (inaczej „na Cito”) do 12 godzin od złożenia zamówienia. Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, od momentu złożenia zamówienia? Prośbę swą motywujemy tym, iż produkty lecznicze znajdujące się w pakiecie nr 50,62,193 nie są lekami na ratunek życia.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 73**Dotyczy wzoru umowy**

Zamawiający w paragrafie 2 ust. 6 pkt. 1 wzoru umowy zastrzegł, iż Wykonawca zobowiązany jest do wykonywania dostaw zwykłych do 24 godzin od złożenia zamówienia. Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy są realizowane od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy. Czy Zamawiający dopuszcza realizację dostaw zwykłych od poniedziałku do piątku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza realizację dostaw zwykłych od poniedziałku do piątku dla wymienionych pakietów.

Pytanie 74**Dotyczy wzoru umowy**

Dotyczy § 8 ust. 3.1) wzoru umowy – termin przeprowadzenia procedury reklamacyjnej dostaw zwykłych Zamawiający oczekuje od Wykonawcy wymienić wadliwy towar na wolny od wad w terminie 24 godzin od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego

oraz

Dotyczy § 8 ust. 3.2) wzoru umowy – termin przeprowadzenia procedury reklamacyjnej dostaw cito

Zamawiający oczekuje od Wykonawcy wymienić wadliwy towar na wolny od wad w terminie 12 godzin od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego Zgodnie z prawem cywilnym przed usunięciem wad wykonawca obowiązany jest do zbadania zasadności reklamacji. Wykonanie wszystkich czynności związanych z procesem reklamacji i dostarczenie wymienionego towaru w ciągu 24 godzin od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego jest trudne do wykonania. W związku z powyższym czy Zamawiający zmieni zapisy wzoru umowy na możliwe do zrealizowania, zgodnie z zasadami dobrej praktyki gospodarczej oraz prawa cywilnego wyznaczając termin rozpatrzenia reklamacji i dostarczenia reklamowanego towaru na min. 2 dni w przypadku braków ilościowych i min.7 dni w przypadku wad jakościowych dla pakietu nr 50,62,193?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 75**Dotyczy Pakietu 8, 47**

Czy Zamawiający dopuści wchłaniający jałowy hemostatyk powierzchniowy wykonany ze 100% utlenionej regenerowanej celulozy o udokumentowanym działaniu bakteriobójczym potwierdzonym badaniami in vitro. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli. Szczepy MRSA, MRSE, VRE, E.Coli potwierdzone w badaniach, PRSP w instrukcji producenta. Wymagania:-okres wchłaniania 7-14 dni, -czas umożliwiający hemostazę w ciągu 2 min., w formie gazy (pochodzenia roślinnego), dający się przycinać i wytrzymały na rozerwanie opat. hemostat.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 76****Dotyczy Pakietu 42 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści opatrunki pakowane a 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opatrunki pakowane a 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 77**Dotyczy wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do poziomu 0,5% ceny brutto opóźnionej partii asortymentu, za każdy dzień opóźnienia, przy zamówieniu zwykłym i do 1% przy zamówieniu cito. Obecne zapisy są rażąco wygórowane.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 78**Dotyczy wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów dotyczących odstąpienia od umowy w przypadku opóźnienia dostawy o 2 dni i 1 dnia w przypadku zamówień cito. Są one wygórowane i niewspółmierne do winy. Wykonawca dokłada wszelkich starań, by wykonać zamówienie zgodnie z zapisami umowy, ale może zdarzyć się sytuacja, siła wyższa, na którą Wykonawca nie ma wpływu. Obecne zapisy są bardzo rygorystyczne, pociągają za sobą nieodwracalne skutki prawne. Odstąpienie od umowy powinno być poprzedzone wezwaniem do należytego wykonania umowy, ewentualnymi mediacjami. Zamawiający ma szerokie pole, do działań poprzedzających rozwiązanie umowy (kary, zakup interwencyjny)

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 79**Dotyczy Pakietu 230**

Czy Zamawiający dopuści roztwór do infuzji gotowy do użycia w dawce 4mg/50 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 80**Dotyczy Pakietu 230**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu fiołka w postaci gotowego roztworu i przeliczenie ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie – fiołka.

Pytanie 81**Dotyczy Pakietu 230**

Czy zamawiający wymaga roztwór do infuzji, niezawierający pirosiarczynu sodowego oraz innych substancji konserwujących, przechowywany w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 82**Dotyczy Pakietu 230**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowania? Czy należy wówczas przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, czy też zaokrąglając w górę?

Odpowiedź: W przypadku, gdy oferowane opakowanie zawiera inną ilość jednostek (tabletek, ampulek itp.) Wykonawca zobowiązany jest do przeliczenia ilości opakowań. Jeżeli po przeliczeniu otrzymana zostanie niepełna ilość opakowań - oferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania - w górę.

Pytanie 83**Dotyczy Pakietu 2 pozycja 3**

Czy zamawiający w Pakiecie 2 pozycji 3 dopuści dietę o zawartości glutaminy 1,56 g/100 ml ? Pozostały zapis zgodny z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 84

Dotyczy Pakietu 5 Pozycja 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek gipsowych pakowanych a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.

Pytanie 85

Dotyczy Pakietu 5 Pozycja 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek gipsowych o czasie wiązania 5-6 minut?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.

Pytanie 86

Dotyczy Pakietu 5 Pozycja 4, 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładów pod gips pakowanych zbiorczo a'6 sztuk z podaniem ceny za 1 sztukę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.

Pytanie 87

Dotyczy Pakietu 5 Pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładów pod gips pakowanych zbiorczo a'12 sztuk z podaniem ceny za 1 sztukę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.

Pytanie 88

Dotyczy Pakietu 17 Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca wykonanego z włókniny poliestrowej bez zawartości wiskozy i celulozy, bez sztucznego jedwabiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89

Dotyczy Pakietu 17 Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca wykonanego ze sztucznego jedwabiu o dobrej przepuszczalności powietrza i pary wodnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90

Dotyczy Pakietu 17 Pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca wykonanego z folii polietylenowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91

Dotyczy Pakietu 31 Pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski tkannej bawełnianej w rozmiarze 12cm x 4m?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 92

Dotyczy Pakietu 31 Pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski wykonanej z bawełny (55%), poliamidu (43%) oraz spandexu (2%)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93

Dotyczy Pakietu 32 Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'5kg z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę za opakowanie a'5kg z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.



Pytanie 94

Dotyczy Pakietu 42 Pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 95

Dotyczy Pakietu 202 Pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści przyklepic chirurgiczny o dobrej przyczepności wykonany z włókniny, pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 96

Dotyczy Pakietu 216 Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunku włókninowego z wkładem chłonnym, z przecięciem i otworem „O” w rozmiarze 9cm x 10 cm?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 97

Dotyczy wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 2,3,4:

2) za zwłokę w realizacji zamówienia określonej partii asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 6 Umowy:

a) w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu zwykłym, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu**

b) w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu natychmiastowym (cito), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu.**

3) za zwłokę w wymianie Asortymentu na wolny od wad w ramach rękojmi za wady w terminie, o którym mowa w § 81 ust. 3 Umowy:

a) w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu zwykłym, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części asortymentu**

b) w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu natychmiastowym (cito), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części asortymentu**

4) za zwłokę w przekazaniu Kupującemu dowodów na okoliczności o których mowa w §1 ust. 2 Umowy w wysokości 0,5 % **wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty**, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty.**

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 98

Dotyczy wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 99

Dotyczy Pakietu 33 Pozycja 13

Acidum ascorbicum inj 500mg/5ml x 10 amp. 10amp po 5 ml: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 100****Dotyczy Pakietu 52 Pozycja 8.,9,10**

Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza trwałość oferowanego leku po rozpuszczeniu przez 24 godz. w temp. 25 stopni.

Pytanie 101**Dotyczy Pakietu 53 Pozycja 8, 9**

Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza formę tabletek z możliwością podziału na równe dawki.

Pytanie 102**Dotyczy Pakietu 55 Pozycja 2.Midazolam inj 5mg/ml 5amp a 3ml**

Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby Midazolam miał możliwość mieszania z morfiną.

Pytanie 103**Dotyczy Pakietu 57 Pozycja 1., Metronidazol inj 5mg/ml 100ml**

Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 104**Dotyczy Pakietu 58 Pozycja 1.,2**

Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydim zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 105**Dotyczy Pakietu 69 Pozycja 1., Metamizol inj 0,5g/1ml amp po 5 ml**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106**Dotyczy Pakietu 69 Pozycja 2., Metamizol inj 0,5g/1ml amp po 2 ml**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107**Dotyczy Pakietu 107 Pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108**Dotyczy Pakietu 144 Pozycja 1., Tramadolium h/chloridum inj. 100mg/2ml, 5amp. 2ml**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 109****Dotyczy Pakietu 144 Pozycja 2., Tramadolium h/chloridum inj. 25mg/1ml, 5 amp po 2ml**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawkę z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 110**Dotyczy Pakietu 177 Pozycja 1,2**

Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ciprofloksacynę w postaci monowodzianu.

Pytanie 111**Dotyczy Pakietu 185 Pozycja 1, Bupivacainumh/chloricum ,roztw do wstrzykiwań 5mg/1ml 5 fiole po 20ml**

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawkę z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112**Dotyczy Pakietu 185, Pozycja 4, Calcium glubionas inj 10% 5amp po 10ml**

Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 113**Dotyczy Pakietu 185, Pozycja 24,25**

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114**Dotyczy Pakietu 220 Pozycja 1, Midazolam inj 5mg/ml 5 amp a10ml**

Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawkę z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 115**Dotyczy Pakietu 227 Pozycja 1, Biofazolinum inj. 1000mg fiole**

Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 116**Dotyczy Pakietu 240 Pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 117**Dotyczy Pakietu 244 Pozycja 2., Cefuroximum inj. 750mg fiole**

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -



10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) - wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 118

Dotyczy Pakietu 9 pozycji nr 1

Czy zamawiający dopuści również lepkość 4500-9500 mPas, osmolarność 270-400 oraz pH 6.8-7.6?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 119

Dotyczy Pakietu 9 pozycji nr 2

Czy zamawiający dopuści barwnik o poniższych parametrach:

Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brillant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułko-strzykawkę o pojemności 0,5ml, pH 6.8-8.0, sterylny. Opakowanie 1 sztuka?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 120

Dotyczy Pakietu 10

Czy zamawiający dopuści również błękit pakowany po 10 sztuk. Jaką ilość należy wówczas zaoferować?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 121

Dotyczy Pakietu 211

Czy zamawiający dopuści barwnik o poniższych parametrach:

Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brillant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułko-strzykawkę o pojemności 0,5ml, pH 6.8-8.0, sterylny. Opakowanie 1 sztuka?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 122

Dotyczy Pakietu 33 poz. 52

Czy w Pakiecie 33 poz. 52 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr. zawierającego szczepy bakterii probiotycznych - jedna kapsułka zawiera $1,6 \times 10^9$ CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus*, *Bifidobacterium lactis* w łącznym stężeniu 1,6mld CFU/kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 123

Dotyczy Pakietu 185 poz. 21

Czy w Pakiecie 185 poz. 21 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 124

Dotyczy Pakietu 185 poz. 21

Czy w Pakiecie 185 poz. 21 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 125

Dotyczy Pakietu 1 poz.5

Czy w Pak.1 poz.5 Zamawiający dopuści dietę o osmolarności 360 mOsmol/l z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 126

Dotyczy Pakietu 1 poz. 6

Czy w Pak. 1 poz. 6 Zamawiający dopuści dietę, w której 25% energii pochodzi z tłuszczu z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127

Dotyczy Pakietu 79 poz.1

W związku z zakończeniem produkcji worków o objętości 2566 ml czy Zamawiający dopuści największy dostępny worek o objętości 2053 ml i zawartości azotu 10,8g.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 128

Dotyczy Pakietu 79 poz. 19

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Pak. 79 poz. 19 produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 129

Dotyczy Pakietu 81 poz. 1

Jaką objętość Zamawiający ma na myśli w Pak. 81 p.1 – 10ml x 20 amp. bezigłowych czy 20ml x 20 amp. bezigłowych?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli 20 amp po 10ml, bezigłowe.

Pytanie 130

Dotyczy Pakietu 57

Czy w zadaniu 57 Metronidazol 0,5% w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie wyposażone w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty.

Pytanie 131

Dotyczy Pakietu 58 poz. 2

Czy w zadaniu 58 poz. 2 (Ceftazydim ,inj, 2g) zamawiający dopuści produkt oferowany w butelce szklanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132

Dotyczy Pakietu 60 poz. 2

Czy w zadaniu nr 60 w poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Cefepime w opakowaniu zawierającym 10 fiolek z możliwością przeliczenia liczby opakowań zaoferowanego leku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie 133

Dotyczy Pakietu 103 poz. 25

Czy w zadaniu 103 poz. 25, Zamawiający dopuści lek Ondansetron 2 mg/ml konfekcjonowany po 5 amp. w opakowaniu, z zachowaniem odpowiedniej liczby amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 134

Dotyczy Pakietu 113

Czy Zamawiający w zadaniu 113, Paracetamol, dopuści lek zaoferowany w fiolce pakowany po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135

Dotyczy Pakietu 113 poz. 1

Czy w zadaniu 113 poz. 1, Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 136

Dotyczy Pakietu 177

Czy celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający w zadaniu 177 - Ciprofloxacyn, wymaga, aby zaoferowany produkt wyposażony był w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 137

Dotyczy Pakietu 178

Czy celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający w zadaniu 178 - Levofloxacyn, wymaga, aby zaoferowany produkt wyposażony był w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 138

Dotyczy Pakietu 178

Czy Zamawiający w zadaniu 178 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 139

Dotyczy Pakietu 179

Czy Zamawiający w zadaniu 179 wymaga, aby bezpośrednio opakowanie produktu posiadało samouszczelniające się membrany, które w sytuacji przypadkowego usunięcia linii do infuzji zapewnia szczelne połączenie zestawu z opakowaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 140

Dotyczy Pakietu 184

Czy w zadaniu 184 Zamawiający wymaga, aby lek Clindamycyn posiadał potwierdzoną w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemiczną i fizyczną stabilność roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 141

Dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 3



Czy Zamawiający w § 1 ust. 3 umowy dopuści aby produkty w pakiecie 1 miały minimum 6 miesięczny okres ważności, biorąc pod uwagę że mają 12 miesięczny okres ważności od daty produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w Załączniku nr 5 – wzór umowy – dotyczy Pakietów na leki i wyroby medyczne, w § 1 ust. 3, który przyjmuje aktualne brzmienie:

3. Termin ważności asortymentu w momencie wydania, o którym mowa w § 2 ust. 5 Umowy, będzie wynosił minimum 12 miesięcy licząc od daty dostawy – dotyczy Pakietu 2-63, 65-70, 75-220, 222-262..

Termin ważności asortymentu w momencie wydania, o którym mowa w § 2 ust. 5 Umowy, będzie wynosił minimum 6 miesięcy licząc od daty dostawy – dotyczy Pakietu 1, 64, 221.

Pytanie 142

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 6 pkt 2

Czy zamawiający w § 2 ust. 6 pkt 2 wydłuży termin realizacji złożonego zamówienia dla zamówienia na cito do 24 godzin?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 143

Dotyczy Pakietu 142

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 142 produktu w postaci gotowego do użycia roztworu do infuzji 0,08 mg/ml, za pomocą którego można uzyskać takie same dawki dla pacjenta w czasie, w ilości opakowań odpowiadającej zawartości substancji czynnej wymaganej przez szpital?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 144

Dotyczy Pakietu 23 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych warunków SWZ. Opatrunek przeznaczony jest dla pacjenta z EB.

Pytanie 145

Dotyczy Pakietu 23 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych warunków SWZ. Opatrunek przeznaczony jest dla pacjenta z EB.

Pytanie 146

Dotyczy Pakietu 37

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 37 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worki „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w **systemie zamkniętym**.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie 147

Dotyczy Pakietu 129

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 129**, pozycja 1,2, 4 preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania typu pour bottle , jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 148

Dotyczy Pakietu 129

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 129**, pozycja 3,5 preparatu: Woda do irygacji – przepłukiwania typu pour bottle , jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla



wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 149

Dotyczy SWZ

Czy odstąpi od wymogu posiadania zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego, w przypadku gdy oferuje się wyłącznie wyrób medyczny?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 150

Dotyczy Pakietu 15, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wyrobu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 151

Dotyczy Pakietu 16, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wyrobu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 152

Dotyczy Pakietu 15, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści sterylny żel do cewnikowania zawierający 2% chlorowodoru lidokainy oraz 0,05% glukonianu chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 153

Dotyczy Pakietu 16, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści sterylny żel do cewnikowania zawierający 2% chlorowodoru lidokainy oraz 0,05% glukonianu chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 154

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę za wyjątkiem wyceny ampułki za fiolkę i fiołki za ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

Pytanie 155

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji, należy również podać ostatnią cenę.

Pytanie 156

Dotyczy Pakietu 189 poz. 10 i 11

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 157

Dotyczy Pakietu 159 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie 159 pozycja 1 i 2 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie 158

Dotyczy Pakietu 159 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie 159 pozycja 1 i 2 wymaga, aby lek był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 159

Dotyczy Pakietu 52 poz. 9

Czy Zamawiający w pak 52 poz. 9 miał na myśli wycenę Morfiny w dawce 20mg/ml 1 ml - tylko takie opakowanie występuje na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie 52 poz. 9 wymaga Morfiny w dawce 20mg/1ml.

Pytanie 160

Dotyczy Pakietu 223

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 223 Mizoprostol – leku cervidil 10 mg *5?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 161

Dotyczy Pakietu 126

Dotyczy pakietu nr 126. Czy Zamawiający dopuści wycenę 29 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Pracownia gastrokopii, lekarze endoskopiści na podstawie aktualnej wiedzy i doświadczenia określają produkt na którym przygotowywani są pacjenci do badań.

Pytanie 162

Dotyczy Pakietu 98 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 98 poz. 5 cefalexinum – koniec produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę o umieszczenie pod pakietem stosownej informacji, należy również podać ostatnią cenę.

Pytanie 163

Dotyczy Pakietu 157

Dotyczy pakietu nr 157. 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? Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 164

Dotyczy Pakietu 185 poz. 4

Dotyczy pakietu nr 185 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 165

Dotyczy Pakietu 102 poz. 83

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 102 poz. 83 phytomenadione 2 mg – koniec produkcji?



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę o umieszczenie pod pakietem stosownej informacji, należy również podać ostatnią cenę.

Pytanie 166

Dotyczy Pakietu 103 poz. 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 103 poz. 34 Próba tuberculinowa produkt dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 167

Dotyczy Pakietu 33 poz. 85

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w pak 33 poz. 85 Dexamethasoni Phosphas 4mg/ml 1 ml * 5 amp 150 op ? Proszę o doprecyzowanie

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie 33 poz. 85 wymaga Dexamethasoni Phosphas 4mg/ml 1 ml * 5 amp 150 op.

Pytanie 168

Dotyczy Pakietu 102 poz. 4

Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie w pak 102 poz. 4 Ketoprofenum w dawce 100 mg , tylko takie opakowane występuje na rynku. ?

Odpowiedź Zamawiający w Pakiecie 102 poz. 4 wymaga dawki 100 mg.

Pytanie 169

Dotyczy Pakietu 103 poz. 35

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w pak 103 poz. 35 Pilocarpinum 2%, krople do oczu 2*5ml 3 op ? Proszę o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie 103 poz. 35 Pilocarpinum 2%, krople do oczu 2*5ml 3 op.

Pytanie 170

Dotyczy Pakietu 166 poz. 1

Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na zaoferowanie Silver sulfathiazole krem 20mg/g w opakowaniu 100 g w przeliczeniu ilości na 400 op ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 171

Dotyczy Pakietu 33 poz. 60

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 60. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 172

Dotyczy Pakietu 52 poz. 11

Dotyczy pakietu nr 52 poz. 11. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 173

Dotyczy Pakietu 82 poz. 1 i 2

Dotyczy pakietu nr 82 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta.

Pytanie 174

Dotyczy Pakietu 85 poz. 1

Dotyczy pakietu nr 85 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 175****Dotyczy Pakietu 101 poz. 6**

Dotyczy pakietu nr 101 poz. 6. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 176**Dotyczy Pakietu 101 poz. 14**

Dotyczy pakietu nr 101 poz. 14. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 177**Dotyczy Pakietu 102 poz. 130**

Dotyczy pakietu nr 102 poz. 130. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 178**Dotyczy Pakietu 72**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie butli aluminiowej o pojemności wodnej 11L z mieszaniną tlenu medycznego i podtlenu azotu medycznego 50%/50%, objętość gazu 3,23 m³ (3230 l), ciśnienie 170 bar.

Jednocześnie zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na przeliczenie ilości butli ze względu na różną objętość gazu w butlach 10l i 11l, w celu uzyskania porównywalnych ofert, a mianowicie:

$30 \text{ (ilość butli w postępowaniu)} \times 2,8 \text{ m}^3 \text{ (objętość gazu w butli 10l)} = 84 \text{ m}^3 \text{ (gaz w m}^3)$
 $84 \text{ m}^3 / 3,23 \text{ m}^3 \text{ (objętość gazu w butli 11l)} = 26 \text{ butli.}$

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 179**Dotyczy Pakietu 72**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o usunięcie zapisu o możliwości podawania ciągłego mieszaniny gazów,

podtlenu azotu i tlenu medycznego do 6 h bez konieczności kontrolowania morfologii krwi, dotyczącego gazu medycznego podtlenek azotu medyczny/tlen medyczny 50%/50%.

Stanowisko Wykonawcy wynika z faktu, że wymóg ten nie ma zastosowania w praktyce. Podczas podawania gazu

medycznego podtlenek azotu 50% v/v + tlen 50% v/v przez zawór dozujący wymagany przez Zamawiającego stosuje się dawkowanie z przerwami, a podaż gazu jest indukowana oddechem pacjenta, tym samym nie ma ciągłego podawania. Gaz ten jest z definicji stosowany w „krótkotrwałych bolesnych procedurach medycznych”. Celem jego zastosowania jest uzyskanie płytkiej analgezji, sedacji bez utraty świadomości, a nie działania anestetycznego.

Ponadto zapis ten znajduje się w Charakterystyce Produktu Leczniczego tylko jednego z zarejestrowanych gazów, a wynika wprost z ryzyka wystąpienia działań niepożądanych „Ciągłe podawanie przez okres dłuższy niż 6 godzin powinno być stosowane z ostrożnością z powodu potencjalnego ryzyka klinicznych objawów hamującego wpływu na syntezę melatoniny.

Przedłużonemu ciąglemu lub powtórnemu stosowaniu powinno towarzyszyć monitorowanie parametrów hematologicznych w celu zmniejszenia ryzyka potencjalnych działań niepożądanych”.

Podkreślamy, iż zapis ten nie ma w danym przypadku uzasadnienia, a jedynie wskazuje na konkretnego Wykonawcę.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

**Pytanie 180****Dotyczy Pakietu 72**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie dedykowanego do podaży tlenu medycznego i podtlenu azotu medycznego 50%/50% zaworu który przy każdorazowym zastosowaniu nie wymaga rozbierania zaworu ani sterylizacji przy zastosowaniu wyspecyfikowanego przez Zamawiającego w postępowaniu ustnika z filtrem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 181**Dotyczy Pakietu 61**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 61 Immunoglobulinum humanum normale roztwór do infuzji produkt KIOVIG 100 mg/ml, 10% roztwór do infuzji immunoglobuliny ludzkiej normalnej (IVIg), IgG co najmniej 98%, wskazania terapeutyczne (zgodnie z CHPL) w: przewlekła zapalna poliradikuloneuropatia demielinizacyjna (CIDP); zespół Guillaina_Barrego; dostępne dawki: 1g/10ml, 2,5g/25ml, 5g/50ml, 10g/100ml, 20g/200ml, 30g/300ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 182**Dotyczy Pakietu 64**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 64 albuminę ludzką 20% roztwór do infuzji (Flexbumin 200g/l) w opakowaniu typu worek o pojemności 50ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 183**Dotyczy Pakietu 221**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 221 albuminę ludzką 20% roztwór do infuzji (Flexbumin 200g/l) w opakowaniu typu worek o pojemności 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 184**Dotyczy Pakietu 64, 221**

Czy Zamawiający dla Pakietu nr 64 oraz Pakietu 221 wyrazi zgodę na dopuszczenie leków z terminem ważności nie krótszym niż 6 m-cy, bądź dopisanie do projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."?

Zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w Załączniku nr 5 – wzór umowy – dotyczy Pakietów na leki i wyroby medyczne, w § 1 ust. 3, który przyjmuje aktualne brzmienie:

*3. Termin ważności asortymentu w momencie wydania, o którym mowa w § 2 ust. 5 Umowy, będzie wynosił **minimum 12 miesięcy** licząc od daty dostawy – dotyczy Pakietu 2-63, 65-70, 75-220, 222-262..*

*Termin ważności asortymentu w momencie wydania, o którym mowa w § 2 ust. 5 Umowy, będzie wynosił **minimum 6 miesięcy** licząc od daty dostawy – dotyczy Pakietu 1, 64, 221.*

Pytanie 185**Dotyczy Pakietu 61, 64, 221**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu na rozpatrzenie reklamacji dla Pakietu 61, 64, 221 do 3 dni roboczych.

Wyjaśniam, iż jest to minimalny wymagany termin do przeprowadzenia procedury reklamacyjnej oraz skoordynowania działań logistycznych w naszej firmie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 186

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

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.



Pytanie 187

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: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 188

Dotyczy wzoru 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: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 189

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 lit. a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 1 lit. a) Projektu umowy, do 5% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 190

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 lit. b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 1 lit. b) Projektu umowy, do 5% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 191

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 2 lit. a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 2 lit. a) Projektu umowy do 0,1% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 192

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 2 lit. b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 2 lit. b) Projektu umowy do 0,1% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 193

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 3 lit. a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 3 lit. a) Projektu umowy do 0,1% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 194

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 3 lit. b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 3 lit. b) Projektu umowy do 0,1% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 195

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 4 Projektu umowy do 0,1% wartości łącznego wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.



Pytanie 196

Dotyczy Pakietu 10

Czy Zamawiający dopuści błękit trypanu o pojemności 0,75 ml, opakowanie zawierające 10 szt.?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 197

Dotyczy Pakietu 114

Czy Zamawiający dopuści płyn BSS w plastikowych butelkach 500 ml ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 198

Dotyczy Pakietu 12 poz.6

Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obecnie stosowanego przez Państwa produktu: strzykawki o szczelnej konstrukcji z konektorem uniemożliwiających ponowne odkręcenie i rozszczelnienie systemu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 199

Dotyczy Pakietu 12 poz.10

Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obecnie stosowanego przez Państwa produktu: zestawu infuzyjnego z 2 zaworami bezigłowymi nad komorą kroplową i 1 zaworem w części dystalnej, z możliwością użycia min.600 aktywacji lub 7 dni. Dren bursztynowy z poliuretanu wykluczający kontakt z PCV. Długość ok.181cm. Spike z odpowietrzeniem zabezpieczonym klapką. Bez lateksu i DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 200

Dotyczy Pakietu 12 poz.11

Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obecnie stosowanego przez Państwa produktu : zestawu infuzyjnego z 4 zaworami bezigłowymi nad komorą kroplową i 1 zaworem w części dystalnej, z możliwością użycia min.600 aktywacji lub 7 dni. Dren bursztynowy z poliuretanu wykluczający kontakt z PCV. Długość maksymalnie 190cm. Spike z odpowietrzeniem zabezpieczonym klapką. Średnica wewnętrzna drenu ok.3mm (+/-0,2mm). Bez lateksu i DEHP. Objętość wypełnienia ok.12,2ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 201

Dotyczy Pakietu 12 poz.12 P

rosimy Zamawiającego o dopuszczenie objętości wypełnienia ok.2,8ml. Tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 202

Dotyczy Pakietu 12 poz.16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie komory zewnętrznej o objętości 20ml. Tak jak jest to w obecnie dostarczonym produkcie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 203

Dotyczy Pakietu 12 poz.22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przestrzeń martwą 0,91ml. Tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 204

Dotyczy Pakietu 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Jałowy żel w jednorazowym aplikatorze, zawierający w 1 g żelu: 20 mg chlorowodoru lidokainy oraz 0.5 mg dichlorowodoru chlorheksydyny, którego cechuje:



redukcja ryzyka wystąpienia reakcji alergicznych, działanie antyseptyczne i znieczulające wysoka gęstość sterylny harmonijkowy aplikator **aplikatory zawierają po 12,5g (11ml) żelu**, co wystarcza do napełnienia żelem cewki moczowej u jednego pacjenta sterylizacja parowa – eliminacja pozostałości EtO

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 205

Dotyczy Pakietu 16

Jałowy żel w jednorazowym aplikatorze zawierający w 1 g żelu : 20 mg chlorowodoru lidokainy 0.5 mg dichlorowodoru chlorheksydyny, którego cechuje: redukcja ryzyka wystąpienia reakcji alergicznych, działanie antyseptyczne i znieczulające wysoka gęstość sterylny harmonijkowy aplikator **aplikatory zawierają 8,5g (6ml) żelu**, co wystarcza do napełnienia żelem cewki moczowej u jednego pacjenta sterylizacja parowa – eliminacja pozostałości EtO

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 206

Dotyczy Pakietu 15 i 16

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy żel ma zawierać cancerogenne parbeny ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 207

Dotyczy Pakietu 17 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca z klejem kauczukowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 208

Dotyczy Pakietu 20 poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o rozmiarze 18,5 x 19,5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 209

Dotyczy Pakietu 159 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 159, pozycja 2 wyrazi zgodę na dopuszczenie w ramach zasady konkurencyjności, równoważności (wskazanie na rozpuszczalnik 16ml, wskazuje na producenta tylko jednej firmy) dopuści metyloprednisolon - **Meprelon 1g/10ml** ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 210

Dotyczy Pakietu 159 poz. 2

Jeżeli Zamawiający biorąc pod uwagę zasadę uczciwej konkurencji nie wyrazi zgody na dopuszczenie Meprelonu 1g/10ml (pakiet 159 poz. 2) to prosimy o szczegółowe wyjaśnienie w kontekście ekonomicznym, medycznym i prawnych niedopuszczenia podanego wyżej rozwiązania za równoważne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuścił metyloprednisolon - Meprelon 1g/10ml

Pytanie 211

Dotyczy Pakietu 102 poz. 41

Czy Zamawiający w pakiecie 102, pozycja 41 wyrazi zgodę na dopuszczenie w ramach zasady konkurencyjności, równoważności (wskazanie na rozpuszczalnik 4ml, wskazuje na producenta tylko jednej firmy) dopuści metyloprednisolon - **Meprelon 250g/5ml** ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 212

Dotyczy Pakietu 101 poz.53

Czy Zamawiający w Pakiet nr 101 poz.53 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Espumisan 40 mg x 100kaps? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowany lek.

Pytanie 213

Dotyczy Pakietu 102 poz.68

Czy Zamawiający w Pakiecie 102 poz.68 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 10000?



Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowany lek.

Pytanie 214

Dotyczy Pakietu 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego wosku kostnego o następującym składzie:

Biały wosk pszczeli (83%),

parafina stała (5%),

palmitynianu izopropylu (12%)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 215

Dotyczy Pakietu 161

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby dostarczone parowniki były serwisowane przez nieautoryzowany serwis producenta parowników?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 216

Dotyczy Pakietu 161

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby właścicielem parowników przez cały okres umowy był inny podmiot współpracujący z Wykonawcą?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 217

Dotyczy Pakietu 121 poz. 2

W związku z powziętą bezpośrednio od producenta informacją o planowanym dłuższym braku produkcji wymaganej wielkości opakowania handlowego a 50ml (na okres ok 6 m-cy), zwracamy się z prośbą o możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o czasowym braku dostępności, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania zamówień na tę konkretną pozycję, do czasu wznowienia dostępności.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny opakowania a' 50ml.

Pytanie 218

Dotyczy Pakietu 138 poz. 2

W związku z zakończeniem produkcji opakowań konfekcjonowanych a 1 ml, zwracamy się z prośbą o:

1) Możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień,

2) Możliwość zaoferowania opakowania handlowego konfekcjonowanego a 5ml (jako alternatywy) * 5 amp.. W takim wypadku prosimy o podanie liczby opakowań, które należałoby wycenić.

Odpowiedź:

1) **Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny sprzedaży.**

2) **Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania konfekcjonowanego a 5ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań i dawki leku.**

Pytanie 219

Dotyczy Pakietu 188 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do wyceny opakowania handlowego a 5 ampulek po 10ml (np. DEXMEDETOMIDINE EVER Pharma 5amp.*10ml) w liczbie 16 opakowań handlowych.

Opakowania a 4 fiołki nie są już dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie handlowe 5 amp. w ww. Pakiecie dla oferowanego leku.



SZPITAL WOJEWÓDZKI

im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

Pytanie 220

Dotyczy Pakietu 75

Pytanie do poz. Nr 1 - Wkładu o jakiej pojemności tj. 150 ml czy 200 ml Zamawiający wymaga?

Pytanie do poz. Nr 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę łącznika wysokociśnieniowego dedykowanego do wstrzykiwacza Angiomat Illumena o wytrzymałości ciśnienia do 1200 psi o długości 120 cm, żeby móc złożyć konkurencyjną ofertę?

**Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 1 oczekuje strzykawki o pojemności 150 ml.
Zamawiający w pozycji 2 nie wyraża zgody na długość 120 cm.**

Podpisał

Dyrektor

Szpitala Wojewódzkiego
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
w Łomży

Jarosław Pokoleńczuk