



Bydgoszcz, dnia 19 lipca 2022 r.

Znak sprawy: 08/2022

### Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „**Zakup i dostawę leków, płynów infuzyjnych, preparatów farmaceutycznych, preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego, przyrządów do podaży diet, płynów i sprzętu jednorazowego do terapii nerko zastępczej, preparatów do dezynfekcji skóry, materiałów opatrunkowych, zestawów operacyjnych i innych.**”. Ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2022/S 123-349250** z dnia 29.06.2022 r., stronie internetowej Zamawiającego [www.szpital-msw.bydgoszcz.pl](http://www.szpital-msw.bydgoszcz.pl).

### ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

### PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

#### Pytanie 1

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:**

**Zamawiający wyraża zgodę w przypadku gdy zaferowana wielkość opakowania nie przekracza 2-3 krotnej ilości w odniesieniu do opakowania z SWZ. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę, po uprzednim wskazaniu konkretnej pozycji w pakiecie.**

#### Pytanie 2

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 zamieszczona 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:**

**Zamawiający wyraża zgodę w przypadku gdy zaferowana wielkość opakowania nie przekracza 2-3 krotnej ilości w odniesieniu do opakowania z SWZ. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę, po uprzednim wskazaniu konkretnej pozycji w pakiecie.**

#### Pytanie 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamienników preparatów w zakresie innych postaci leków po uprzednim wskazaniu pozycji w pakiecie, której dotyczy zmiana i jej akceptacji.**

#### Pytanie 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek, amp-strz. i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamienników preparatów w zakresie innych postaci leków po uprzednim wskazaniu pozycji w pakiecie, której dotyczy zmiana i jej akceptacji.**

#### **Pytanie 5**

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:**

**W przypadku zamawianych produktów, dla których występują przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności, a także zaprzestano produkcji, należy dokonać wyceny według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.**

#### **Pytanie 6**

Czy w przypadku zakończonej produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz zamieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem ?

**Odpowiedź:**

**W przypadku zamawianych produktów, dla których występują przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności, a także zaprzestano produkcji, należy dokonać wyceny według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.**

#### **Pytanie 7**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

#### **Pytanie 8**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

#### **Pytanie 9**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę w przypadku gdy zaoferowana wielkość opakowania nie przekracza 2-3 krotnej ilości w odniesieniu do opakowania z SWZ. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę, po uprzednim wskazaniu konkretnej pozycji w pakiecie.**

#### **Pytanie 10**

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

**Odpowiedź:**

**Tak, po uprzednim wskazaniu pozycji i uzyskaniu zgody Zamawiającego.**

#### **Pytanie 11**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, jeśli zostanie zapewniona ciągłość dostaw.**

#### **Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 1, poz. 10)**

Pakiet 1, Pozycja 10, Acidum ascorbicum roztwór do wstrzykiwań 500mg/ 5 ml \* 5 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 1, poz. 10)**

Pakiet 1, Pozycja 10, Acidum ascorbicum roztwór do wstrzykiwań 500mg/ 5 ml \* 5 amp.: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 1, poz. 19)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 19. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 1, poz. 25)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu a' 30 tabl. Z przeliczeniem ilości na 7 op.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 1, poz. 35, 36, 37)**

Czy w pakiet nr 1 pozycja 35, 36, 37 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 1, poz. 41)**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 41 Zamawiający dopuści produkt w postaci proszku do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 1, poz. 68)**

Pakiet 1, Pozycja 68, Bupivacainum roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ 10 ml \* 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 1, poz. 68)**

Pakiet 1, Pozycja 68, Bupivacainum roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ 10 ml \* 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 1, poz. 69)**

Pakiet 1, Pozycja 69, Bupivacainum roztwór do wstrzykiwań 20 mg/ 4 ml \* 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 1, poz. 94)**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 94 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 10 fiolek?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 1, poz. 94)**

Pakiet 1, Pozycja 94, Ceftazidimum proszek do sporządzania roztrw. do wstrzykiwań 1 g \* 1 fiol.: Pakiet 1, Pozycja 98 Czy zamawiający w pakiecie nr 1, w pozycji 98, dopuści ceftazydym 1g x 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 1, poz. 94)**

Pakiet 1, Pozycja 94, Ceftazidimum proszek do sporządzania roztrw. do wstrzykiwań 1 g \* 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby ceftazydym był wskazany do stosowania m. in.; przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 1, poz. 94)**

Pakiet 1, Pozycja 94, Ceftazidimum proszek do sporządzania roztrw. do wstrzykiwań 1 g \* 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 1, poz. 94)**

Pakiet 1, Pozycja 94, Ceftazidimum proszek do sporządzania roztrw. do wstrzykiwań 1 g \* 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 1, poz. 95)**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 95 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 10 butelek?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 1, poz. 95)**

Pakiet 1, Pozycja 95, Ceftazidimum proszek do sporządzania roztrw. do wstrzykiwań 2 g \* 1 fiol.: Pakiet 1, Pozycja 99: Czy zamawiający w pakiecie nr 1, w pozycji 99, dopuści ceftazydym 2g x 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 1, poz. 95)**

Pakiet 1, Pozycja 95, Ceftazidimum proszek do sporządzania roztrw. do wstrzykiwań 2 g \* 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 1, poz. 95)**

Pakiet 1, Pozycja 95, Ceftazidimum proszek do sporządzania roztrw. do wstrzykiwań 2 g \* 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany Ceftazydym 2g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 1, poz. 96-99)**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 96-99 Zamawiający dopuści produkty w opakowaniu x 10 fiolek?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 1, poz. 96)**

Pakiet 1, Pozycja 96, Ceftriaxonum proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1g \* 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Cefriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 1, poz. 97)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 97 produktu w postaci proszku do sporządzania roztworu do infuzji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 1, poz. 97)**

Pakiet 1, Pozycja 97, Ceftriaxonum proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 2g \* 1 fiol.: 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.**

**Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 1, poz. 98)**

Pakiet 1, Pozycja 98, Cefuroximium proszek do sporządzania roztw. lub zawiesiny do wstrzykiwań 750 mg \* 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 1, poz. 98)**

Pakiet 1, Pozycja 98, Cefuroximium proszek do sporządzania roztw. lub zawiesiny do wstrzykiwań 750 mg \* 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 1, poz. 98)**

Pakiet 1, Pozycja 98, Cefuroximium proszek do sporządzania roztw. lub zawiesiny do wstrzykiwań 750 mg \* 1 fiol.: 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:**

**Nie.**

**Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 1, poz. 99)**

Pakiet 1, Pozycja 99, Cefuroximium proszek do sporządzania roztw. lub zawiesiny do wstrzykiwań 1,5 g fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 1, poz. 99)**

Pakiet 1, Pozycja 99, Cefuroximium proszek do sporządzania roztw. lub zawiesiny do wstrzykiwań 1,5 g fiol.: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 1, poz. 99)**

Pakiet 1, Pozycja 99, Cefuroximium proszek do sporządzania roztw. lub zawiesiny do wstrzykiwań 1,5 g fiol.: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 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 -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:**

Nie.

**Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 1, poz. 99)**

Pakiet 1, Pozycja 99, Cefuroximum proszek do sporządzania roztw. lub zawiesiny do wstrzykiwań 1,5 g fiol.: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 1, poz. 99)**

Pakiet 1, Pozycja 99, Cefuroximum proszek do sporządzania roztw. lub zawiesiny do wstrzykiwań 1,5 g fiol.: Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 250 C?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 1, poz. 103, 199)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 43 (dot. Pakiet nr 1, poz. 108, 141, 365)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w postaci tabletki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 44 (dot. Pakiet nr 1, poz. 109)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu a' 10ml z przeliczeniem ilości na 300 op.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 1, poz. 115, 116)**

Dotyczy pakietu 1 poz. 115, 116. Czy Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy Ciprofloxacyn w postaci wodorosiarczanu, jako substancję tożsamą, zgodnie z definicją art. 15 punkt 9. Ustawy Prawo Farmaceutyczne, do wymaganej postaci monowodzianu, o tych samych właściwościach w odniesieniu do bezpieczeństwa i skuteczności jako odpowiedników referencyjnych produktu leczniczego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 1, poz. 115)**

Pakiet 1, Pozycja 115, Ciprofloxacynum ( monowodzian) koncentrat do sporządzania 400 mg/ 200 ml fl. 200 ml 20 szt.: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyliny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 1, poz. 115)**

Pakiet 1, Pozycja 115, Ciprofloxacynum ( monowodzian) koncentrat do sporządzania 400 mg/ 200 ml fl. 200 ml 20 szt.: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacyne w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 48 (dot. Pakiet nr 1, poz. 116)**

Pakiet 1, Pozycja 116, Ciprofloxacynum ( monowodzian) koncentrat do sporządzania 200 mg/ 100 ml fl. 100 ml \* 40 szt.: Czy zamawiający dopuści ciprofloksacyne inj. pakowaną po 40 poj.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 1, poz. 116)**

Pakiet 1, Pozycja 116, Ciprofloxacynum ( monowodnian) koncentrat do sporządzania 200 mg/ 100 ml fl. 100 ml \* 40 szt.: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 50 (dot. Pakiet nr 1, poz. 116)**

Pakiet 1, Pozycja 116, Ciprofloxacynum ( monowodnian) koncentrat do sporządzania 200 mg/ 100 ml fl. 100 ml \* 40 szt.: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 51 (dot. Pakiet nr 1, poz. 176)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 176. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 1, poz. 186)**

Pakiet 1, Pozycja 186, Fentanylum roztwór do wstrzykiwań 0,1mg/2ml \* 50 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 1, poz. 187)**

Pakiet 1, Pozycja 187, Fentanylum roztwór do wstrzykiwań 0,5mg/10ml \* 50 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 1, poz. 188)**

Czy Zamawiający w poz. 188 wymaga zaferowania produktu leczniczego FERINJECT 0,05 G FE(III)/1ML 1 FIOL.A 10ML?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający poprawił zapis w ww. pozycji, w kolumnie nazwa międzynarodowa powinien brzmieć:**

196	Ferric Carboxymaltose	roztwor do wstrzykiwań i infuzji	50 mg Fe III/ ml	* 1 fiol.- 10 ml	10
-----	-----------------------	----------------------------------	------------------	------------------	----

**Pytanie 55 (dot. Pakiet nr 1, poz. 188)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 188. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe3+/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fiol ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający poprawił zapis w ww. pozycji, w kolumnie nazwa międzynarodowa powinien brzmieć:**

196	Ferric Carboxymaltose	roztwor do wstrzykiwań i infuzji	50 mg Fe III/ ml	* 1 fiol.- 10 ml	10
-----	-----------------------	----------------------------------	------------------	------------------	----

**Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 1, poz. 200, 255, 429, 476)**

Prosimy Zamawiającego o podanie wymaganej ilości w Pakiecie 1 dla poz. 200, 255, 429, 476 ?

W kolumnie 6 Ilość opakowań dla tych pozycji brak podanych informacji w swz.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis w ww. pozycjach, które otrzymują brzmienie:**

200	Fondaparynuks	roztwór do wstrzykiwań	2,5 mg /0,5 ml	* 10 amp.- strz. 0,5 ml	4
-----	---------------	------------------------	----------------	-------------------------	---

255	Latanoprostum	krople do oczu	50 mcg/ml	* 1 but. 2,5 ml	6
-----	---------------	----------------	-----------	-----------------	---

429	Rosuvastatinum	tabl. powlekane	10 mg	* 30 tabl.	4
-----	----------------	-----------------	-------	------------	---

476	Valsartanum	tabletki powlekane	160mg	* 28 tabl.	10
-----	-------------	--------------------	-------	------------	----

**Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 1, poz. 200)**

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia i podanie jaką ilość produktu należy zaoferować w poz. 200?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 200, która otrzymuje brzmienie:**

200	Fondaparynuks	roztwór do wstrzykiwań	2,5 mg /0,5 ml	* 10 amp.-strz. 0,5 ml	4
-----	---------------	------------------------	----------------	------------------------	---

**Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 1, poz. 200)**

Jaką ilość Zamawiający miał na myśli?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 200, która otrzymuje brzmienie:**

200	Fondaparynuks	roztwór do wstrzykiwań	2,5 mg /0,5 ml	* 10 amp.-strz. 0,5 ml	4
-----	---------------	------------------------	----------------	------------------------	---

**Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 1, poz. 237)**

Prosimy o informację, czy podczas redagowania opisu przedmiotu zamówienia nie nastąpiła omyłka i nie została zawyżona ilość produktu w poz. 237?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający poprawił zapis w ww. pozycji, w kolumnie wielkość opakowania powinien brzmieć:**

237	Imipenemum+Cilastatinum	proszek do sporządzania roztworu do infuzji	500mg+500mg	* 1 fiol.	2000
-----	-------------------------	---	-------------	-----------	------

**Pytanie 60 (dot. Pakiet nr 1, poz. 247)**

Pakiet 1, Pozycja 247, Kalii chloridum koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji 150 mg/ml – 20 ml \* 20 amp.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Kalii chloridum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji. 150 mg/ml 50 ampułek a 10 ml w ilości 700 opakowań (35000 ampułek)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 61 (dot. Pakiet nr 1, poz. 255)**

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia i podanie jaką ilość produktu należy zaoferować w poz. 255?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 255, która otrzymuje brzmienie:**

255	Latanoprostum	krople do oczu	50 mcg/ml	* 1 but. 2,5 ml	6
-----	---------------	----------------	-----------	-----------------	---

**Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 1, poz. 255)**

Jaką ilość Zamawiający miał na myśli?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 255, która otrzymuje brzmienie:**

255	Latanoprostum	krople do oczu	50 mcg/ml	* 1 but. 2,5 ml	6
-----	---------------	----------------	-----------	-----------------	---

**Pytanie 63 (dot. Pakiet nr 1, poz. 265)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 265. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 64 (dot. Pakiet nr 1, poz. 267)**



Dotyczy pakietu nr 1 poz. 267. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 1, poz. 268)**

Pakiet 1, Pozycja 268, Lidocainum roztwór do wstrzykiwań 20mg/ml \* 10 amp. 2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 66 (dot. Pakiet nr 1, poz. 268)**

Pakiet 1, Pozycja 268, Lidocainum roztwór do wstrzykiwań 20mg/ml \* 10 amp. 2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 67 (dot. Pakiet nr 1, poz. 268)**

Pakiet 1, Pozycja 268, Lidocainum roztwór do wstrzykiwań 20mg/ml \* 10 amp. 2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 68 (dot. Pakiet nr 1, poz. 269)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie 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 chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydyliny (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 69 (dot. Pakiet nr 1, poz. 270)**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 270 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu typu KabiPack x 10 szt.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 70 (dot. Pakiet nr 1, poz. 279)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 279. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 szaszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego ?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 71 (dot. Pakiet nr 1, poz. 279)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 279. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 szaszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza 74g x 4 szaszetki.**

**Pytanie 72 (dot. Pakiet nr 1, poz. 279)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu MOVIPREP PR.DO P.ROZT.DOUST. - 1 ZEST.. W przypadku odpowiedzi pozytywnej, prosimy o podanie ilości jaką należy zaferować.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 73 (dot. Pakiet nr 1, poz. 286)**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 286 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 10 ampułek?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 74 (dot. Pakiet nr 1, poz. 286)**

Pakiet 1, Pozycja 286, Metamizolum natricum roztwór do wstrzykiwań 2,5 g/ 5 ml \* 5 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 75 (dot. Pakiet nr 1, poz. 286)**

Pakiet 1, Pozycja 286, Metamizolum natricum roztwór do wstrzykiwań 2,5 g/ 5 ml \* 5 amp.: 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 natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 76 (dot. Pakiet nr 1, poz. 286)**

Pakiet 1, Pozycja 286, Metamizolum natricum roztwór do wstrzykiwań 2,5 g/ 5 ml \* 5 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 77 (dot. Pakiet nr 1, poz. 303)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 303. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego ?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 78 (dot. Pakiet nr 1, poz. 303)**

Pakiet 1, Pozycja 303, Metronidazolium roztwór do infuzji 5mg/ml \* 40 poj. a 100 ml: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 79 (dot. Pakiet nr 1, poz. 303)**

Pakiet 1, Pozycja 303, Metronidazolium roztwór do infuzji 5mg/ml \* 40 poj. a 100 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 80 (dot. Pakiet nr 1, poz. 309)**

Pakiet 1, Pozycja 309, Midazolamum roztwór do wstrzykiwań 5 mg/ 5 ml \* 10 amp.: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 81 (dot. Pakiet nr 1, poz. 310)**

Pakiet 1, Pozycja 310, Midazolamum roztwór do wstrzykiwań 50 mg/10 ml \* 5 amp.: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 82 (dot. Pakiet nr 1, poz. 310)**

Pakiet 1, Pozycja 310, Midazolamum roztwór do wstrzykiwań 50 mg/10 ml \* 5 amp.: 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:**

**Nie.**

**Pytanie 83 (dot. Pakiet nr 1, poz. 314)**

Pakiet 1, Pozycja 314, Morphini sulfas roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml \* 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 84 (dot. Pakiet nr 1, poz. 314)**

Pakiet 1, Pozycja 314, Morphini sulfas roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml \* 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 85 (dot. Pakiet nr 1, poz. 314)**

Pakiet 1, Pozycja 314, Morphini sulfas roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml \* 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 86 (dot. Pakiet nr 1, poz. 315)**

Pakiet 1, Pozycja 315, Morphini sulfas roztwór do wstrzykiwań 20mg/ml \* 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 87 (dot. Pakiet nr 1, poz. 315)**

Pakiet 1, Pozycja 315, Morphini sulfas roztwór do wstrzykiwań 20mg/ml \* 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 88 (dot. Pakiet nr 1, poz. 315)**

Pakiet 1, Pozycja 315, Morphini sulfas roztwór do wstrzykiwań 20mg/ml \* 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 89 (dot. Pakiet nr 1, poz. 316)**

Pakiet 1, Pozycja 316, Morphini sulfas roztwór do wstrzykiwań 2 mg/2 ml \* 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 90 (dot. Pakiet nr 1, poz. 316)**

Pakiet 1, Pozycja 316, Morphini sulfas roztwór do wstrzykiwań 2 mg/2 ml \* 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 91 (dot. Pakiet nr 1, poz. 316)**

Pakiet 1, Pozycja 316, Morphini sulfas roztwór do wstrzykiwań 2 mg/2 ml \* 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 92 (dot. Pakiet nr 1, poz. 323)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 323. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 93 (dot. Pakiet nr 1, poz. 332)**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 332 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 50 ampułek?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 94 (dot. Pakiet nr 1, poz. 340, 357, 463)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 95 (dot. Pakiet nr 1, poz. 345)**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 345 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 10 ampułek?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 96 (dot. Pakiet nr 1, poz. 345)**

Pakiet 1, Pozycja 345, Norepinephrinum roztwór do wlewu dożylnego 4 mg/ 4 ml \* 5 amp.: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 97 (dot. Pakiet nr 1, poz. 345)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 345. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 98 (dot. Pakiet nr 1, poz. 345)**

Dotyczy pakietu 1 poz. 345. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania x 10 amp w ilości 225 opakowań ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 99 (dot. Pakiet nr 1, poz. 345, 346)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 345 i poz. 346. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta ?

**Odpowiedź:**

**Tak.**

**Pytanie 100 (dot. Pakiet nr 1, poz. 346)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 346. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką ?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 101 (dot. Pakiet nr 1, poz. 349)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna TEVA zaw2.784.000jm/5,8g 28ml!, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 102 (dot. Pakiet nr 1, poz. 349)**

Dotyczy pakietu 1 poz. 349 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie poj. 28 ml, w związku ze zmianą opakowania przez producenta ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 103 (dot. Pakiet nr 1, poz. 367, 368)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w op. butelka?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 104 (dot. Pakiet nr 1, poz. 378)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 378. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie 105 (dot. Pakiet nr 1, poz. 429)**

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia i podanie jaką ilość produktu należy zaoferować w poz. 429?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 429, która otrzymuje brzmienie:**

429	Rosuvastatinum	tabl. powlekane	10 mg	* 30 tabl.	4
-----	----------------	-----------------	-------	------------	---

**Pytanie 106 (dot. Pakiet nr 1, poz. 429)**

Jaką ilość Zamawiający miał na myśli?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 429, która otrzymuje brzmienie:**

429	Rosuvastatinum	tabl. powlekane	10 mg	* 30 tabl.	4
-----	----------------	-----------------	-------	------------	---

**Pytanie 107 (dot. Pakiet nr 1, poz. 435)**

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia i podanie jaką ilość produktu należy zaoferować w poz. 435? Czy należy zaoferować 18 op.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 435, która otrzymuje brzmienie:**

435	Salbutamolium	roztwór do nebulizacji	2 mg/ml	* 20 amp. 2,5 ml	20
-----	---------------	------------------------	---------	---------------------	----

**Pytanie 108 (dot. Pakiet nr 1, poz. 435)**

Jaką ilość Zamawiający miał na myśli?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 435, która otrzymuje brzmienie:**

435	Salbutamolium	roztwór do nebulizacji	2 mg/ml	* 20 amp. 2,5 ml	20
-----	---------------	------------------------	---------	---------------------	----

**Pytanie 109 (dot. Pakiet nr 1, poz. 454)**

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie 1 poz. 454 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat żadnej pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 110 (dot. Pakiet nr 1, poz. 454)**

Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowane w Pakiecie 1 po. 454 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż zmusza podmioty oferujące paski testowe do utrzymywania ciągłej dostępności pasków dla pacjentów.

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 111 (dot. Pakiet nr 1, poz. 454)**

Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowane w Pakiecie 1 po. 454 paski testowe były kompatybilne z aktualnie używanymi przez Zamawiającego glukometrami GlucoDr? Pozwoli to Zamawiającemu na uniknięcie kosztów wymiany i utylizacji glukometrów oraz nowego szkolenia.

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 112 (dot. Pakiet nr 1, poz. 466)**

Pakiet 1, Pozycja 466, Tramadolium roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml \* 5 amp.: 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 natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 113 (dot. Pakiet nr 1, poz. 467)**

Pakiet 1, Pozycja 467, Tramadolium roztwór do wstrzykiwań 100mg/2ml \* 5 amp.: 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 natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 114 (dot. Pakiet nr 1, poz. 473)**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 473. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 115 (dot. Pakiet nr 1, poz. 476)**

Jaką ilość Zamawiający miał na myśli?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 476, która otrzymuje brzmienie:**

476	Valsartanum	tabletki powlekane	160mg	* 28 tabl.	10
-----	-------------	--------------------	-------	------------	----

**Pytanie 116 (dot. Pakiet nr 1, poz. 476)**

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia i podanie jaką ilość produktu należy zaofertować w poz. 476?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 476, która otrzymuje brzmienie:**

476	Valsartanum	tabletki powlekane	160mg	* 28 tabl.	10
-----	-------------	--------------------	-------	------------	----

**Pytanie 117 (dot. Pakiet nr 1, poz. 484)**

Prosimy o informację czy w poz. 484 należy zaofertować produkt leczniczy w dawce 5mg/ml, 10 amp. a' 2 ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 484, która otrzymuje brzmienie:**

484	Vinpocentinum	roztwór do wstrzykiwań	5mg/ml	* 10 amp. 2ml	2
-----	---------------	------------------------	--------	---------------	---

**Pytanie 118 (dot. Pakiet nr 2, poz. 12)**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający miał na myśli w pozycji:

**poz.12** dawkę 7,5mg zamiast 7,6mg

Przypuszczamy, że nastąpił błąd pisarski.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza, poz. 12 otrzymuje brzmienie:**

12	lwabradyna	tabletki	7,5 mg	* 112 tabl.	4
----	------------	----------	--------	-------------	---

**Pytanie 119 (dot. Pakiet nr 3, poz. 17)**

Pakiet 3, Pozycja 17, Cefazolinum prosek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji 1g \* 10 fioł.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 120 (dot. Pakiet nr 3, poz. 30)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 poz. 30 produkt w postaci prosek do sporządzania roztworu do infuzji w opakowaniu typu fiołka x 10 szt. ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 121 (dot. Pakiet nr 4, poz. 8-12)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego Enoxapainnum natricum zawartego w Pakiecie 4 poz. 8-12 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fioł. z powodu ograniczonej dostępności leku w postaci ampułko-strzykawek? W przypadku decyzji pozytywnej, prosimy o podanie łącznej ilości postaci wielodawkowej, którą Wykonawca powinien wycenić. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę łącznej ilości 2 594 fioł. lub czy Zamawiający wymaga zaferowania Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fioł. w ilości: poz. 8 - 167 op., poz. 9 - 40 op., poz. 10 - 1667 op., poz. 11 - 400 op., poz. 12 – 320 op.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 122 (dot. Pakiet nr 4, poz. 18, 19)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 123 (dot. Pakiet nr 4, poz. 22)**

Czy w pakiecie nr 4 poz. 22 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu typu KabiPack x 10 szt.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 124 (dot. Pakiet nr 4, poz. 31)**

Czy Zamawiający w poz. 31 miał na myśli dawkę **300jm/3ml x 10 wstrzykiwaczy?**

**Odpowiedź:**

**TAK.**

**Pytanie 125 (dot. Pakiet nr 7)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 7 leku Prothromplex Total NF, 600 j.m., prosek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, (czynnik II: 450-850 jm, czynnik VII: 500 j.m., czynnik IX: 600 j.m., czynnik X: 600 j.m.) Całkowita zawartość białka w fiołce 300-750 mg. Każda fiołka zawiera co najmniej 400 j.m. białka C. Opakowanie zawiera 1 fiołkę z proszkiem + 1 fiołkę z rozpuszczalnikiem 20 ml oraz jeden z zestawów:

- 1 igła z odpowietrznikiem, 1 igła z filtrem, 1 igła dwustronna

- 1 strzykawka jednorazowa, 1 zestaw potrójny (igła z odpowietrznikiem, igła motylkowa i igła jednorazowa), 1 igła z filtrem, 1 igła dwustronna

- 1 zestaw potrójny (igła z odpowietrznikiem, igła motylkowa i igła jednorazowa), 1 igła z filtrem, 1 igła dwustronna

- 1 igła dwustronna, 1 igła z filtrem, 1 igła z odpowietrznikiem, 1 igła motylkowa, 1 igła jednorazowa

- 1 igła dwustronna, 1 igła z filtrem, 1 igła jednorazowa, 1 igła z odpowietrznikiem, 1 zestaw podwójny (igła motylkowa i igła jednorazowa)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 126 (dot. Pakiet nr 9, poz. 23)**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 127 (dot. Pakiet nr 9, poz. 23)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml\*5amp., ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 128 (dot. Pakiet nr 9, poz. 23)**

Pakiet 9, Pozycja 23, Calcii gluconas roztwór do wstrzykiwań 1000 mg/ 10 ml \* 10 amp.: Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 ampulek po 10 ml roztworu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 129 (dot. Pakiet nr 9, poz. 23)**

Pakiet 9, Pozycja 23, Calcii gluconas roztwór do wstrzykiwań 1000 mg/ 10 ml \* 10 amp.: Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca<sup>2+</sup> jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 130 (dot. Pakiet nr 9, poz. 55)**

Jaką ilość Zamawiający miał na myśli?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 55, która otrzymuje brzmienie:**

55	Itopryd chloride	tabletki powlekane	50 mg	* 40 tabl.	20
----	------------------	--------------------	-------	------------	----

**Pytanie 131 (dot. Pakiet nr 9, poz. 55)**

Prosimy Zamawiającego o podanie wymaganej ilości w Pakiecie 9 dla poz. 55 ? Czy Zamawiający wymaga 21,6 opakowań jak zostało podane w swz ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 55, która otrzymuje brzmienie:**

55	Itopryd chloride	tabletki powlekane	50 mg	* 40 tabl.	20
----	------------------	--------------------	-------	------------	----

**Pytanie 132 (dot. Pakiet nr 9, poz. 63)**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 63. Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania preparatu posiadającego status leku dopuszczanego i zarejestrowanego na terenie RP?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga preparatu dopuszczanego do obrotu na terenie RP.**

**Pytanie 133 (dot. Pakiet nr 9, poz. 68)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Enema roztwór doodbytniczy 150ml (0,139g+0,0322g)/ml, gdyż produkt wymagany przez Państwa jest na braku produkcji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 134 (dot. Pakiet nr 9, poz. 74)**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 74. Czy Zamawiający dopuści wycenę 21 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 wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 135 (dot. Pakiet nr 9, poz. 75)**

Pakiet 9, Pozycja 75, Propofolum emulsja MCT/LCT do wstrzykiwań lub do infuzji 10mg/ml \* 5 amp. 20 ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?



**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 136 (dot. Pakiet nr 9, poz. 75)**

Pakiet 9, Pozycja 75, Propofolum emulsja MCT/LCT do wstrzykiwań lub do infuzji 10mg/ml \* 5 amp. 20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:**  
**Nie.**

**Pytanie 137 (dot. Pakiet nr 9, poz. 75)**

Pakiet 9, Pozycja 75, Propofolum emulsja MCT/LCT do wstrzykiwań lub do infuzji 10mg/ml \* 5 amp. 20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanym zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

**Odpowiedź:**  
**Nie.**

**Pytanie 138 (dot. Pakiet nr 9, poz. 75)**

Pakiet 9, Pozycja 75, Propofolum emulsja MCT/LCT do wstrzykiwań lub do infuzji 10mg/ml \* 5 amp. 20 ml: Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczenia w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 139 (dot. Pakiet nr 9, poz. 83)**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 83. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 140 (dot. Pakiet nr 9, poz. 83)**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 83. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 141 (dot. Pakiet nr 9, poz. 89)**

Jaką ilość Zamawiający miał na myśli?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 89, która otrzymuje brzmienie:**

89	Theophyllinum	tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu	300 mg	* 50 tabl.	10
----	---------------	--	--------	------------	----

**Pytanie 142 (dot. Pakiet nr 9, poz. 89)**

Prosimy Zamawiającego o podanie wymaganej ilości w Pakiecie 9 dla poz. 89 ? Czy Zamawiający wymaga 8,8 opakowań jak zostało podane w swz ?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający doprecyzowuje opis poz. 89, która otrzymuje brzmienie:**

89	Theophyllinum	tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu	300 mg	* 50 tabl.	10
----	---------------	--	--------	------------	----

**Pytanie 143 (dot. Pakiet nr 13)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach zbiorczych z możliwością przeliczenia ilości w pakiecie 13 ? Jednocześnie prosimy jeśli zamawiający wyrazi zgodę o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez

Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 144 (dot. Pakiet nr 14)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktów leczniczych w opakowaniach zbiorczych z możliwością przeliczenia ilości w pakiecie 14 ? Jednocześnie prosimy jeśli zamawiający wyrazi zgodę o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 145 (dot. Pakiet nr 15)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie terminu ważności dla pakietu 15, gdyż w SWZ są podane dwa różne terminy

- Pod pakietem 15 jest zapis

*Preparaty do żywienia dojelitowego z data ważności minimum 8 miesięcy*

- Do w.w. pakietu w załączniku nr 1 do SWZ Formularz ofertowy, punkt 2 oświadczenie, podpunkt nr 5 jest inny zapis

*„oferowane przez nas wyroby będą fabrycznie nowe oraz w chwili dostawy będą posiadały trwałość materiałowo-użytkową nie krótszą niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy”*

Z uwagi na to, że w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalaczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu. Wnosimy o to, aby dla **pakietu 15** żywności medycznej wiążącym terminem był zapis z formularza cenowego, tj *Preparaty do żywienia dojelitowego z data ważności minimum 8 miesięcy.*

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 146 (dot. Pakiet nr 15, poz. 26)**

Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycji 26 dopuści opakowanie 24 x 70ml ponieważ zgodnie z opisem w danym produkcie takim opakowanie dysponujemy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 147 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1-5, 15)**

Czy zamawiający wydzieli poz.1-5,15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 148 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1, 2, 3)**

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym? Prosimy o wskazanie który rozmiar zamawiający wymaga w poszczególnych pozycjach?

Rozmiar 1 – max 15 mm - palec

Rozmiar 2 – 10-25 mm-dłoń, palec

Rozmiar 3 -15-35 mm-dłoń , stopa

Rozmiar 4 – 25-45 mm- Podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 149 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną o szerokości 8,0-14,0cm lub 6,5-13,5cm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 150 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną o szerokości 4,0-6,5cm lub 5,0-9,5cm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 151 (dot. Pakiet nr 17, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną o szerokości 1,5-3,5cm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 152 (dot. Pakiet nr 17, poz. 4, 5)**

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 153 (dot. Pakiet nr 17, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści gazę jałową o powierzchni 1/2m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 154 (dot. Pakiet nr 17, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści gazę jałową o powierzchni 1m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 155 (dot. Pakiet nr 17, poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści kompresy o wadze 2,76-2,86g?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 156 (dot. Pakiet nr 17, poz. 6, 7)**

Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nit. 8 warstwowe?

Czy zamawiający dopuści kompresy o wadze nominalnej –dla wyrobów z gazy 17 nitkowych, 8 warstwowych : dla rozmiaru 5 cm x 5cm – 0,46 g (+/-5%); dla 7,5 cm x 7,5 cm – 0,985 g; dla 10 cm x 10 cm - 1,65 g?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 157 (dot. Pakiet nr 17, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści kompresy o wadze 1,49-1,51g?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 158 (dot. Pakiet nr 17, poz. 13, 14)**

Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne tkane wykonane z przędzy bawełnianej, poliamidowej oraz spandexu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 159 (dot. Pakiet nr 17, poz. 17)**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'30 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 160 (dot. Pakiet nr 17, poz. 26)**

Czy Zamawiający dopuści serwety pakowane a'2 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 161 (dot. Pakiet nr 17, poz. 26)**

Czy Zamawiający dopuści serwety 6 warstwowe?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 162 (dot. Pakiet nr 17, poz. 26)**

Czy Zamawiający dopuści serwety pakowane a'5 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 163 (dot. Pakiet nr 17, poz. 28)**

Czy Zamawiający dopuści watę bawełniano-wiskozową?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 164 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3, 4, 5)**

Czy zamawiający wydzieli poz.3-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 165 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3, 4, 5)**

Czy zamawiający dopuści kompresy 30 g?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 166 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3, 4, 5)**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 2 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 167 (dot. Pakiet nr 18, poz. 9)**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 168 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek jałowy, hydrokoloidowy, składający się z pasty hydrokoloidowej o standardowej grubości, samoprzylepny, utrzymujący wilgotne środowisko w ranie, do ran niezainfekowanych ze słabym i średnim wysiękiem w rozmiarze 10 cm x 10 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 169 (dot. Pakiet nr 19, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek jałowy, hydrokoloidowy, składający się z pasty hydrokoloidowej o standardowej grubości, samoprzylepny, utrzymujący wilgotne środowisko w ranie, do ran niezainfekowanych ze słabym i średnim wysiękiem w rozmiarze 15 cm x 15 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 170 (dot. Pakiet nr 21)**

Czy zamawiający dopuści serwetę na stół narzędziowy 120 x 90 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 171 (dot. Pakiet nr 21)**

Czy zamawiający dopuści kleszczyki 18 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 172 (dot. Pakiet nr 21)**

Czy zamawiający dopuści imadło Mayo-Hegar 15 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 173 (dot. Pakiet nr 21)**

Pakiet 21, składowa 6

Czy zamawiający dopuści tolerancję rozmiaru +/- 0,3 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 174 (dot. Pakiet nr 21)**

Czy zamawiający dopuści serwetę dla noworodka białą 80 x 90 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 175 (dot. Pakiet nr 21)**

Czy zamawiający dopuści ręcznik 30 x 30 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 176 (dot. Pakiet nr 21)**

Czy zamawiający dopuści 114 x 150 cm z workiem do zbiórki płynów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 177 (dot. Pakiet nr 21)**

Czy zamawiający dopuści zestaw pakowane tylko w karton transportowy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 178 (dot. Pakiet nr 21)**

Czy zamawiający dopuści chłonność laminatu 600%, odporność na przenikanie cieczy 120 cm H<sub>2</sub>O, odporność na rozerwanie na sucho 110 kPa?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 179 (dot. Pakiet nr 22)**

Czy zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie, zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 180 (dot. Pakiet nr 22)**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę bez opakowania jednostkowego, co pozwoli na redukcję powstawania odpadów opakowaniowych podczas zabiegu?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 181 (dot. Pakiet nr 22)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa
- 1 x Serweta chirurgiczna 45cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym regulowanym otworem przylepnym 6cm x 8cm
- 4 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm
- 6 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm
- 1 x Igła iniekcyjna (0,8 x 40)
- 1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
- 1 x Strzykawka 3-częściowa 10ml Luer-Lock
- 1 x Opatrunek foliowy z ramką 10cm x 15cm
- 1 x Igłotrzymacz MAYO HEGAR metalowy 15cm
- 1 x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
- 1 x Pęseta plastikowa niebieska 13cm
- 1 x Ostrze do ściągania szwów krótkie 6,5cm
- 1 x Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm
- 1 x Pojemnik okrągły poj. 120ml?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 182 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rozmiaru serwety do cystoskopii 175 x 90 cm z otworem lepny 9 x 15 cm, serwety na stolik instrumentariuszki w rozm. 120 x 140 cm i 2 nogawice 75 x 120 cm, bez serwetek do rąk? Zestaw o gramaturze podstawowej min. 57,4 g/m<sup>2</sup>. Laminat o odporności na rozerwanie sucho/mokro 175/185 kPa. Na opakowaniu naklejka główna zawierająca m. in. skład zestawu oraz minimum dwie naklejki transferowe z nazwą producenta, datą produkcji i datą ważności, numerem REF i LOT. Zestawy pakowane do transportu podwójnie w worek foliowy oraz karton zewnętrzny.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 183 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)**

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawu do cięcia cesarskiego opisanego przez Zamawiającego z poniższymi różnicami:

- serweta na stolik instrumentariuszki ma gramaturę min. 80 g/m<sup>2</sup>,
- Fartuch chirurgiczny SMMS standardowy cechuje się odpornością na przenikanie cieczy min. 33 cm H<sub>2</sub>O na całej powierzchni,
- Serweta na stolik Mayo ma gramaturę min. 85 g/m<sup>2</sup>.
- Fartuch chirurgiczny SMMS wzmocniony ma odporność na przenikanie cieczy w obszarze wzmocnionym min. 150 cm H<sub>2</sub>O, na pozostałej powierzchni min. 33 cm H<sub>2</sub>O; wytrzymałość na wypychanie na sucho/ mokro odpowiednio: 251/ 223 kPa.
- Serweta główna wykonana w całości z materiału 2-warstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o min. gramaturze min.57,4 g/m<sup>2</sup>.

Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 184 (dot. Pakiet nr 23, poz. 3)**

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie w zestawie do zabiegów urologicznych rzepu w rozm. 2,5 x 20/24 cm? Laminat o odporności na rozerwanie na mokro min. 185 kPa. Obłożenie pola operacyjnego wykonane z laminatu o gramaturze min. 57,4 g/m<sup>2</sup>. Pozostałe parametry zgodne z OPZ.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 185 (dot. Pakiet nr 23, poz. 7)**

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania kieszeni na narzędzie chirurgiczne, która posiada pasek pokryty klejem przyjaznym dla skóry, samoprzylepny zapewniający pewne i bezpieczne mocowanie serwety podczas zabiegu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 186 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1, 2, 5)**

Prosimy o możliwość zaferowania zestawu, gdzie obłożenie pola operacyjnego jest wykonane z laminatu podstawowego o gramaturze min. 57,4 g/m<sup>2</sup>. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej min.109 g/m<sup>2</sup>. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 187 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu?

2 taśmy przylepne 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta brzuszno-kroczo 215/240 x 350 cm, zintegrowana z nogawicami i kieszenią na płyny z filtrem i portem, z 2 otworami przylepnymi: górnym 25 x 30 cm, dolnym 9 x 15 cm (z dodatkową osłoną do zasłonięcia otworu, kiedy nie jest używany)

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa.

Gramatura laminatu podstawowego 60 g/m<sup>2</sup>.

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795-1 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 188 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>:

- 1 x serweta 180/280 cm x 220 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w kształcie trapezu o wymiarach 30 cm x 20 cm x 20 cm oraz otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zabezpieczonym klapką
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 189 (dot. Pakiet nr 24, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50cm
- 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 190 (dot. Pakiet nr 24, poz. 2)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu?

2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

1 serweta ginekologiczna 60 x 120 cm ze zintegrowaną kieszenią na płyny 35 x 52 cm z portem, otwór przylepny 9 x 12 cm

1 serweta ginekologiczna 270/230 x 260 cm, z otworem 24 x 21 cm ze zintegrowanymi nogawicami

1 przylepiec typu velcro 2,5 x 30 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa.

Gramatura laminatu podstawowego 60 g/m<sup>2</sup>.

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795-1 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.

Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

### **Pytanie 191 (dot. Pakiet nr 24, poz. 3)**

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania zestawu do laparoskopii opisanego przez Zamawiającego z poniższymi różnicami:

- zestaw nie posiada serwety pod pośludki

Obłożenie pola operacyjnego jest wykonane z laminatu podstawowego o gramaturze min. 57,4 g/m<sup>2</sup>. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąki chłonnej min.109 g/m<sup>2</sup>. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 192 (dot. Pakiet nr 24, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta 200/270 cm x 300 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym o wymiarach 25 cm x 30 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

### **Pytanie 193 (dot. Pakiet nr 24, poz. 3)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu?

2 taśmy przylepne 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta brzuszno-kroczoowa 215/240 x 350 cm, zintegrowana z nogawicami i kieszenią na płyny z filtrem i portem, z 2 otworami przylepnymi: górnym 25 x 30 cm, dolnym 9 x 15 cm (z dodatkową osłoną do zastonięcia otworu, kiedy nie jest używany)

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa.

Gramatura laminatu podstawowego 60 g/m<sup>2</sup>.

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795-1 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

### **Pytanie 194 (dot. Pakiet nr 24, poz. 3)**



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu?

2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

1 serweta ginekologiczna 60 x 120 cm ze zintegrowaną kieszenią na płyny 35 x 52 cm z portem, otwór przylepny 9 x 12 cm

1 serweta ginekologiczna 270/230 x 260 cm, z otworem 24 x 21 cm ze zintegrowanymi nogawicami

1 przylepiec typu velcro 2,5 x 30 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa.

Gramatura laminatu podstawowego 60 g/m<sup>2</sup>.

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795-1 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.

Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

#### **Pytanie 195 (dot. Pakiet nr 24, poz. 4)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu?

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

2 serwety przylepne 75 x 90 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów

1 serweta przylepna 180 x 180 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów

1 serweta przylepna 150 x 240 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu trzywarstwowego: włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa + włóknina polipropylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 75 g/m<sup>2</sup> + dodatkowe pady chłonne o gramaturze 80g/m<sup>2</sup>. Łączna gramatura 155g/m<sup>2</sup>

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795-1 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

#### **Pytanie 196 (dot. Pakiet nr 24, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażone w wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 30 cm x 80 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 50 cm x 80 cm
- 2 x wysokochłonna serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm i gramaturze 96 g/m<sup>2</sup>
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

#### **Pytanie 197 (dot. Pakiet nr 24, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m<sup>2</sup>.

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 198 (dot. Pakiet nr 24, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu trójwarstwowego o gramaturze 72 g/m2:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 199 (dot. Pakiet nr 24, poz. 5)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu?

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 3,5 cm z padem chłonnym 75 x 80 cm i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 60 g/m2 + dodatkowe pady chłonne o gramaturze 80g/m2. łączna gramatura 140g/m2

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795-1 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 200 (dot. Pakiet nr 24, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwej typu SMS o gramaturze 50 g/m2, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m2, zintegrowane z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta o wymiarach 200 cm x 300 cm z otworem samouszczelniającym się o średnicy 3,5 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m2
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 201 (dot. Pakiet nr 24, poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze 50g/m2 w rozmiarze 70x120cm pakowaną a'2 szt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 202 (dot. Pakiet nr 24, poz. 6)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłon na kończynę posiadających na opakowaniu 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 203 (dot. Pakiet nr 24, poz. 6)**

Prosimy o możliwość zaoferowania produktu, gdzie obłożenie pacjenta jest wykonane z laminatu o gramaturze min. 57,4 g/m<sup>2</sup>. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 204 (dot. Pakiet nr 24, poz. 7)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego pokrowca na aparaturę wykonanego z folii polietylenowej nie barwionej, kształt „czapki” o średnicy 90cm, ściąganej elastyczną gumką. Na opakowaniu 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 205 (dot. Pakiet nr 24, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na panel sterowania w rozmiarze 70x80cm lub 90x100cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 206 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym 6cm x 8cm

8 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm

5 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm

2 x Rękawice diagn. nitrylowe bezpudrowe rozm. M

1 x Pęseta plastikowa niebieska 13cm

1 x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)

1 x Pojemnik okrągły poj. 120ml

1 x Żel do znieczulenia błon śluzowych 6ml

1 x Strzykawka z wodą i gliceryną 10ml

1 x Saszetka?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 207 (dot. Pakiet nr 25, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm

10 x Kompres z gazy 13N 8W 7,5cm x 7,5cm

1 x Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym 5cm x 7,2cm

1 x Igła iniekcyjna (0,5 x 25)

1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)

1 x Strzykawka 3-częściowa 2ml luer

1 x Strzykawka 3-częściowa 5ml luer

1 x Pęseta plastikowa niebieska 13cm ?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 208 (dot. Pakiet nr 27, poz. 6)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu a' 500g z przeliczeniem ilości na 5 op.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 209 (dot. Pakiet nr 27, poz. 8)**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. **Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 210 (dot. Pakiet nr 27, poz. 8)**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 211 (dot. Pakiet nr 27, poz. 9)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu a' 100ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 212 (dot. Pakiet nr 30, poz. 1-3)**

Dotyczy pakietu nr 30 poz. 1-3 . Czy produkt leczniczy z pakietu 30 poz. 1-3 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67 ?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 213 (dot. Pakiet nr 30, poz. 1)**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 30 poz. 1 IMMUNOGLOBULINA 10% do podawania dożylnego, zawierającą co najmniej 98% stanowi IgG. Maksymalna zawartość IgA 140 mikrogramów/ml, w opakowaniu 1g/10ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 214 (dot. Pakiet nr 30, poz. 2)**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 30 poz. 2 IMMUNOGLOBULINA 10% do podawania dożylnego, zawierającą co najmniej 98% stanowi IgG. Maksymalna zawartość IgA 140 mikrogramów/ml, w opakowaniu 5g/50ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 215 (dot. Pakiet nr 30, poz. 3)**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 30 poz. 3 IMMUNOGLOBULINA 10% do podawania dożylnego, zawierającą co najmniej 98% stanowi IgG. Maksymalna zawartość IgA 140 mikrogramów/ml, w opakowaniu 10g/100ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

## **PYTANIA DOTYCZĄCE SWZ**

**Pytanie 216**

Do rozdziału XIV ust. 3 pkt 2 SWZ kryteria oceny ofert w zakresie terminu załatwienia reklamacji. Prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu załatwienia reklamacji poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 3 dni od chwili złożenia reklamacji. Przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów załatwienia reklamacji znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

## **PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY**

**Pytanie 217 (dot. § 1 ust. 2)**

Do §1 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 2 wzoru umowy, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 2 wzoru umowy jest na tyle ogólna oraz nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 218 (dot. § 1 ust. 6)**

Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o taką modyfikację §1 ust. 6 wzoru umowy, aby dostosowana była do właściwości podmiotu, który dokonywał będzie dostawy. W obecnym brzmieniu, treść §1 ust. 6 odnosić się może jedynie do sytuacji, kiedy podmiot dostarczający zamawiany asortyment jest jednocześnie jego wytwórcą i faktycznie uzasadnionym jest, aby ponosił on całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody związane z wprowadzeniem produktów leczniczych do obrotu. W przypadku jednak, kiedy towary dostarczała będzie np. hurtownia farmaceutyczna, może ona ponosić konsekwencje jedynie za własne działania lub zaniechania, które w konsekwencji doprowadziły do powstania szkody wynikającej z zastosowania dostarczonego produktu u Zamawiającego. Przepisy art. 72 ust. 1 oraz art. 76 ust. 1 pkt 8 ustawy z dnia 06 września 2001 r. - Prawo Farmaceutyczne (t. j. Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.) wskazują wprost, że w zakresie działalności hurtowni farmaceutycznej jest obrót hurtowy produktami leczniczymi. Hurtownia farmaceutyczna zajmuje się sprzedażą, a nie jest wytwórcą produktu leczniczego i nie może ponosić odpowiedzialności prawnej za niezgodności produktów leczniczych z obowiązującymi normami, wymogami i przepisami prawa.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 219 (dot. § 3 ust. 5)**

Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką zawartą w art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 220 (dot. § 4 ust. 9, § 9 ust. 2 lit. b))**

Do §4 ust. 9 oraz §9 ust. 2 lit. b) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 221 (dot. § 5 ust. 7)**

Do §5 ust. 7 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniającego Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku, gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §5 ust. 7.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 222 (dot. § 5 ust. 7)**

Czy Zamawiający doda zdanie do treści § 5 ust. 7: „Opóźnienia w płatnościach przez Zamawiającego nie spowodują zaprzestania realizacji przedmiotu umowy przez wykonawcę”, **chyba, że opóźnienie w płatnościach przekracza 30 dni?**

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 223 (dot. § 8 ust. 1)**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy na podstawie § 8 ust. 1 lit. c) Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 224 (dot. § 8 ust. 1 lit. a))**

Do §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 225 (dot. § 8 ust. 1 lit. b))**

Do §8 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za niedostarczenie w terminie partii towaru wolnej od wad do wysokości 0,5% wartości brutto wadliwego zamówienia za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 226 (dot. § 8 ust. 3)**

Do §8 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość jej potrącenia będzie uzasadniona aktualnymi oraz powszechnie obowiązującymi normami prawnymi.”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 227 (dot. § 9 ust. 2 lit. j))**

Do §9 ust. 2 lit. j) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia umownego wskazanego w §9 ust. 2 lit. j) wzoru umowy, mając na uwadze, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust.1 PZP powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, które nie może być wprowadzane do umowy w sprawie zamówienia publicznego, a nadto stanowi zakazaną praktykę na podstawie art. 9 ust. 2 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, co w konsekwencji obarcza czynność prawną sankcją nieważności

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**W związku z powyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SWZ. Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zamieszczoną na stronie internetowej, tj. [www.szpital-msw.bydgoszcz.pl](http://www.szpital-msw.bydgoszcz.pl), zmodyfikowaną treść SWZ wraz z załącznikami.**

Dyrektor  
SP WZOZ MSWiA w Bydgoszczy

dr n. med. Marek Lewandowski  
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej