



Ostrów Wielkopolski, dnia 11.12.2020r

**Otrzymują:**

- [https://platformazakupowa.pl/pn/szpital\\_osw](https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_osw)
- Wykonawcy biorący udział w niniejszym postępowaniu

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim.**

Oznaczenie sprawy **FDZP.226.35.2020**,

W związku z zadanymi do niniejszego postępowania zapytaniami, Zamawiający udzielił na nie następujących odpowiedzi:

**Zestaw nr 1**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 9 pozycja 17.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ .**

**Zestaw nr 2**

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

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu umowy;**
- b) za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy,
- c) za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 13 ust. 6 poprzez zamianę odsetek ustawowych na odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający modyfikuje w umowie zapis w §6 pkt.3 i nadaje mu brzmienie: „Wykonawcy przysługują od Zamawiającego odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”**

### **Zestaw nr 3**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **pakiecie 14 poz. 398**

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr.A? Krem równoważny pod względem składu i wskazań do stosowania.

**Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Zestaw nr 4**

**W pakiecie wielolekowym w pozycjach metyloprednisolone wpisane zostały zapisy, które w jawny sposób eliminują produkty równoważne, które wykonawca dopuszcza do postępowania.**

**W trosce o prawidłowe wydatkowanie środków publicznych, prosimy o wyodrębnienie i weryfikację ilości wskazań wyszczególnionych w zapisach siwz i dopuszczenie produktów równoważnych, które spełniają pozostałe kryteria i pozwolą szpitalowi na wymierne oszczędności.**

**W związku z tym :**

**Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu produktów, Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 1 pozycji Metyloprednisolone 1G 10ml oraz dawek ekwiwalentnych co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie Oferentów.**

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej *Methyloprednisolonum* **podawane dożylnie**, różniące się wielkością dawki, wielkością rozpuszczalnika oraz ceną.

Zgodnie z *Wyrokiem KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19*

*(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, **które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami**. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art. 29 ust. 2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia. (...)*

**Jeżeli Zamawiający nie rozważa takiego rozwiązania (wydzielenia do osobnego pakietu) to prosimy o wyczerpujące, merytoryczne uzasadnienie takiego stanowiska w odniesieniu do orzecznictwa KIO i opinii doktryny gdzie czytamy:**

*(...) Jeśli określone potrzeby zamawiającego wywołują skutek w postaci zakłócenia konkurencji – ograniczenia dostępu do zamówienia dla jakiegś grupy wykonawców, czy też preferowania jakiegoś wykonawcy, czy też określonej grupy wykonawców – zamawiający powinien uzasadnić w sposób obiektywny określone, zapisane w SIWZ wymogi, które prowadzą do zakłócenia tej konkurencji. (...). - KIO 2455/13 i KIO 2460/13.*

Dodatkowo w opisie zamówienia jako kryterium 100% wyboru oferty stanowi cena, to złożenie oferty na produkt równoważny pozwoli zamawiającemu wymierne oszczędności.

Produkt generyczny o nazwie **Meprelon** dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, **1000mg** (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech dawkach doustnych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie dawki doustne są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). Meprelon w swoim składzie nie posiada dodatkowego składnika jakim jest alkohol benzylowy.

**Meprelon** został zakontraktowany i jest z powodzeniem stosowany przez ponad 100 szpitali na czele z wiodącymi szpitalami klinicznymi, przyczyniając się do istotnego obniżenia kosztów terapii substancją *Methyloprednisolonum*.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ . Zamawiający wymaga leku o szerokim zakresie terapeutycznym potwierdzonym w CHPL w leczeniu wielu schorzeń. Wymóg ten podyktowany jest szerokim przekrojem wieku pacjentów oraz z różnorodnością chorób leczonych w oddziałach naszego szpitala . W związku z tym , że glikokortykosterydy są często wykorzystywane do leczenia pacjentów w stanach krytycznych , a proponowany preparat Meprelon nie posiada między innymi wskazań w zakresie układu nerwowego – ostre urazy rdzenia kręgowego oraz różni się dawkami , które Zamawiający wymaga w SIWZ stąd Zamawiający podtrzymuje i wymaga dawek 40 mg ,125 mg ,500 mg , 1000 mg zgodnie z SIWZ.**

**Meprelon różni się dawkami do iniekcji : 16 mg , 32 mg ,250 mg, 1000 mg.**

## **Zestaw nr 5**

Dotyczy: pakiet 1 pozycje 370, 371

1. Czy Zamawiający w pozycji 370, 371 pakietu 1 zadanie I dopuści do postępowania opatrunkiem hemostatycznym Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza .Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga wchłanialnej hemostatycznej gąbki żelatynowej.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 370, 371 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Link do filmu instruktażowego poniżej: <https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4>

Prezentacja: <https://www.youtube.com/watch?v=k6WKkpBTioI>

*Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.*

Dotyczy: pakiet 3 pozycja 37

1. Czy Zamawiający w pozycji 37 pakiet 3 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej

drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ. Wymóg rejestracja jako lek.**

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

*Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.*

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Dotyczy: pakiet 14 pozycja 416

1. Czy Zamawiający w pozycji 416 pakiet 14 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

*Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.*

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ml w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.**

## **Zestaw nr 6**

1., „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga rejestracji jako lek zgodnie z SIWZ.**

2., „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

**Uzasadnienie:** W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich”**

## **Zestaw nr 7**

1. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 58 aby zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 58, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Zestaw nr 8**

1. Czy w świetle zapisów par. 2.4 i 2.5 należy przyjąć, że Zamawiający wprowadza trzy tryby (i terminy) zamówień, to jest 2 dni robocze (zamówienie zwykłe, par. 2.4), 24 godziny (zamówienia „pilne”, par. 2.5) oraz 12 godzin (zamówienie cito, par. 2.4)? Wykonawca wnosi o wykreślenie par. 2.5, bowiem tryb dostaw pilnych nie występuje nigdzie w umowie i wobec ustalenia dostaw zwykłych oraz cito wydaje się zbędny.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wykreśli w par. 5.1.b zapis, że zmiana stawki VA następuje po podpisaniu aneksu? Zmiany w zakresie stawki VAT powinny wchodzić w życie automatycznie, z dniem zmiany przepisów – tymczasem konieczność uzyskiwania zgody Zamawiającego oraz oczekiwanie na podpisanie aneksu grozi Wykonawcy rażącą stratą. Zapis par. 5.3 zdanie ostatnie wprowadza (prawidłową) zasadę, że stawka VAT zmienia się w dacie wejścia w życie przepisów, zatem występuje tu sprzeczność.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie nr 4 poz. 23 leku PHENOBARBITAL** z terminem dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w poz. 23 leku z terminem dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego.**

### **Zestaw nr 9**

**1. Dot. – Pakiet nr 2 poz. 20, 51, 52**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

### **Zestaw nr 10**

**1. Dotyczy Rozdz. III pkt. III SIWZ oraz § 2 ust. 1 wzoru umowy – termin realizacji umowy** Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w zakresie pakietu nr 12 (RISPERIDONUM - RISPOLEPT CONSTA) jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 12 miesięcy od momentu jej podpisania, uprzejmie proszę o zmianę dla pakietu nr 12 terminu wykonania zamówienia określonego w SIWZ z 24 na 12 miesięcy. Pozwoli to wykonawcy

będącym przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego w Polsce i zarazem dystrybutorem przedmiotu zamówienia, złożyć ofertę w przedmiotowym postępowaniu

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

W przypadku wyrażenia zgody na prośbę zamieszczoną w pytaniu nr 1:

## **2. Dotyczy przedmiotu zamówienia – Pakiet nr 12**

Zamawiający w Pakiecie nr 12 Wymaga produktu leczniczego (leku) o nazwie międzynarodowej RISPERIDONUM w trzech różnych dawkach.

Standardowo, Wykonawca w takim przypadku oferuje lek o nazwie własnej: Rispolept Consta, który w zależności od dawki, zawiera odpowiednią ilość rysperydonu (Risperidonum).

Obecnie wykonawca posiada również w swoim portfolio lek o nazwie własnej Xeplion, którego substancją czynną jest paliperydon palmitate, który to z kolei jest głównym aktywnym metabolitem rysperydonu.

Produkt leczniczy Xeplion jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperydonem lub rysperydonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperydon lub rysperydon, można stosować produkt leczniczy Xeplion bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiatryczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Zarówno lek Xeplion (paliperydon palmitate ) jak i Rispolept Consta są refundowane i należą do jednej grupy limitowej (178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon i paliperydon palmitate do stosowania pozajelitowego - postaci o przedłużonym uwalnianiu). Podkreślić należy również, że oba leki spełniają wymagania stawiane przez Zamawiającego w Specyfikacji co do dopuszczalności stosowania leku na rynku oraz obrotu.

W związku z powyższym, mając na uwadze możliwość zaoferowania dwóch produktów leczniczych i tym samym rozszerzając możliwości wyboru leku przez Zamawiającego, proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający rozszerzy pozycje ww. pakietu 12 o pozycje dopuszczające możliwość zaoferowania paliperidone palmitate, w trzech różnych dawkach: 75 mg, 100 mg, 150 mg, w postaci zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza .Zgodnie z SIWZ**

## **3. Dotyczy § 2 ust. 4 wzoru umowy – termin dostawy „cito” (na ratunek) i w trybie pilnym**

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 12 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” oraz dostaw z realizacją w trybie natychmiastowym, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 4 wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 12.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

## **4. Dotyczy § 6 ust. 2 pkt. b i c wzoru umowy – kary umowne**

Czy Zamawiający zgodzi się w § 6 ust. 2 pkt. b i c wzoru umowy na zmianę kar umownych wynoszących 10% wartości brutto umowy na kary wynoszące **10% wartość brutto niezrealizowanej części umowy odnoszącej się do danego pakietu?**

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidu-

jącym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

## **Zestaw nr 11**

### **Pytanie nr 1**

**1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 poz.3** wymaga produktu leczniczego, który znajduje się w aktualnym Wykazie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Załącznikiem do obwieszczenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 5 czerwca 2019 r. w sprawie ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz czy ma posiadać kartę charakterystyki produktu leczniczego potwierdzonej przez Ministerstwo Zdrowia Departament Polityki Lekowej i Farmacji. Pragniemy nadmienić, iż charakterystyka produktu leczniczego 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. Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że: „Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo. Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki.....”

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

**2.**Oraz czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego o zawartości w 1ml co najmniej 250 j.m. immunoglobuliny ludzkiej przeciwtężcowej zapewniającej właściwą i skuteczną terapię, a tym samym przestrzegania terapeutycznych reguł w podawaniu ilość dawek tj. j.m.

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

### **Pytanie nr 3**

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 tabletką a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

**Odpowiedź: Należy wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki o takich samych wskazaniach w charakterystyce produktu leczniczego lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletką a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej i odwrotnie.**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampulko-strzykawki i odwrotnie**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę zawiesiny doustnej na syrop i odwrotnie**

### **Pytanie nr 4**

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl,draż,amp,kaps,fiol,gramów,kg) była zgodna ze SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu innej wielkości niż podana w SIWZ , pod warunkiem ,że ilość opakowań zostanie przeliczona tak aby liczba sztuk**

(np.tabl,draż,amp,kaps,fiol) była zgodna z treścią SIWZ.

**Zamawiający dopuszcza wycenę ( gram ,kilogram) w opakowaniu innej wielkości niż podana w SIWZ tylko w pakiecie 1 (dotyczy substancji recepturowych)**

#### **Pytanie nr 5**

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opak? Czy zaokrągać do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

**Odpowiedź: Jeżeli z wyliczeń wychodzi wartość ułamkowa ,należy ją zaokrągać do pełnego opakowania w górę .**

#### **Pytanie nr 6**

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

### **Zestaw nr 12**

#### **Pytanie 1**

Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia dla pakietu 14 Poz nr 387 przyjął następujące wymaganie:

SEVOFLURANUM + parowniki SEVORANE

Zamawiający poprzez wprowadzenie zapisu o tej treści wskazuje konkretnego, jednego producenta i uprzywilejował go w postępowaniu, w tym przypadku firmę Abbvie Polska sp. z o.o. Jednocześnie Zamawiający eliminuje możliwość przystąpienia innych oferentów, czym naraża się na uzyskanie niekorzystnej ceny zaoferowanego produktu, wynikającej z braku konkurencji w tym postępowaniu co z punktu widzenia dbałości o finanse Zamawiającego wydaje się być szkodliwe.

Pragniemy ponadto wskazać, iż w niezwykle istotnym wyroku z punktu widzenia ochrony uczciwej konkurencji i równości wykonawców w postępowaniach przetargowych (sygn. 1528/2020) KIO podkreśliło, iż „[...] zgodnie z art. 7 ust.1 pzp zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości. Z kolei art.29 ust.2 pzp stanowi, że przedmiotu zamówienia nie można opisywać, w sposób, który mógłby utrudniać konkurencję. O ile nie ulega wątpliwości, że określenie przedmiotu postępowania o udzielenie zamówienia jest zawsze decyzją własną zamawiającego, który decyduje co chce nabyć, o tyle przedmiotem określonego zamówienia, przygotowanie i przeprowadzenie postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego, w tym opisanie przedmiotu zamówienia musi się odbyć na zasadach określonych w ustawie pzp, w szczególności z poszanowaniem zasady uczciwej konkurencji, o której mowa w obu przywołanych powyżej przepisach.

Przed wszystkim zamawiający nie może więc określać przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Oznacza to konieczność eliminacji z tego opisu wszelkich sformułowań, które bezpośrednio lub pośrednio mogłyby wskazywać na konkretnego wykonawcę czy produkt, bądź też, które eliminowałyby konkretnych wykonawców czy produkty, uniemożliwiając im złożenie oferty lub powodując sytuację, w której jeden z zainteresowanych wykonawców byłby bardziej uprzywilejowany od pozostałych.

W piśmiennictwie formułowane są również poglądy, że zakaz, o którym mowa w art 29 ust. 2 pzp zostanie naruszony, gdy przy opisie przedmiotu zamówienia zamawiający użyje określeń czy



parametrów wskazujących konkretnego producenta (dostawcę) lub konkretny produkt, działając w ten sposób wbrew zasadzie obiektywizmu i równego traktowania wszystkich podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne [zob. A. Panasiuk, A. Mikotajczyk, T. Siedlecki, Prawo zamówień publicznych z komentarzem, Oficyna Wydawnicza Branta, Bydgoszcz-Warszawa 2004, str. 97-98, Prawo zamówień publicznych. Komentarz pod red. T. Czajkowskiego, Urząd Zamówień Publicznych, Warszawa 2004, str. 112).

Niewątpliwie zatem zamawiający, mając na uwadze konieczność zabezpieczenia swoich potrzeb na odpowiednim poziomie, uprawniony jest do opisu parametrów technicznych w taki sposób, aby nabywany produkt odpowiadał zarówno jego uzasadnionym potrzebom, jak i możliwościom finansowym, nie naruszając przy tym zasady uczciwej konkurencji i możliwości złożenia ofert przez wykonawców będących w stanie podołać wymaganiom zamawiającego, w sposób nie naruszający równowagi pomiędzy dobrem zamawiającego a wykonawców zainteresowanych ubieganiem się o udzielenie zamówienia na dany rodzaj przedmiotu zamówienia.

Zamawiający ma więc prawo sprecyzować przedmiot zamówienia w oparciu o określone minimalne standardy techniczne dzięki wskazaniu parametrów i może opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, który uzasadnia jego racjonalne i obiektywne potrzeby, przy czym nie muszą być to potrzeby określone na poziomie minimalnym. Granice uprawnień zamawiającego wyznaczają jednak przepisy ustawy prawo zamówień publicznych, które są przepisami bezwzględnie obowiązującymi. Ponieważ dyspozycją art. 29 ust. 2 pzp objęte jest zaistnienie co najmniej możliwości utrudniania uczciwej konkurencji, jej spełnienie niekoniecznie musi przybierać charakter bezpośredniego godzenia w uczciwą konkurencję. Skoro ustawodawca w art. 29 ust. 2 pzp zawarł wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, zakazane jest więc nie tylko dokonywanie takiego opisu przedmiotu zamówienia, który utrudnia uczciwą konkurencję, gdyż wskazuje na konkretny produkt, ale i takiego, który potencjalnie mógłby wpłynąć na konkurencję na rynku. Swoboda precyzowania przez zamawiającego swoich wymagań co do przedmiotu zamówienia przez szczegółowe określenie parametrów oczekiwanego towaru jest więc ograniczona, a jego wymagania muszą mieć uzasadnienie pozwalające na zrównowazenie ograniczenia konkurencji. W szczególności dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia przez wskazanie rygorystycznych wymagań, nieuzasadnionych potrzebami zamawiającego, będzie uprawdopodobniało naruszenie uczciwej konkurencji.

Opis przedmiotu zamówienia w aktualnym brzmieniu SIWZ w przedmiotowym zakresie, może stanowić podstawę do wniesienia na podstawie art. 180 ust. 2 pkt. 5) pzp. w związku z art. 29 ust. 3 pzp. odwołania do KIO.

Biorąc pod uwagę powyższe, czy Zamawiający wyeliminuje z opisu przedmiotu zamówienia nazwę handlową produktu oraz wskazanie na jednego producenta i dopuści zaoferowanie produktu wg opisu: Sevofluranum płyn do sporządzania inhalacji parowej 250 ml, z bezpłatnym dostarczeniem wymaganej ilości parowników dostosowanych do produktu?

Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę, dopuści w ten sposób więcej niż jednego oferenta i zadba o konkurencyjność cenową dostarczanego produktu Sevofluranum co jednocześnie będzie miało pozytywny wpływ na finanse Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zastosowanie produktów równoważnych, przez które należy rozumieć produkty o parametrach nie gorszych od przedstawionych w SIWZ, spełniające wymagania Zamawiającego co najmniej w tym zakresie (SIWZ Rozdział II: Przedmiot zamówienia punkt X)**

## **Pytanie 2**

Do jakich aparatów do nieczulenia Zamawiający w Pakiecie 14 Poz nr 387 wymaga bezpłatnego

dostarczenia parowników? Prosimy o podanie typów aparatów do znieczulenia?

**Odpowiedź: FABIUS TIRO , FABIUS PRIMUS , MINDRAY**

### **Zestaw nr 13**

1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium//Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 13, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , dopuszcza produkt z dopuszczenia MZ .**

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium//Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 13, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , dopuszcza produkt z dopuszczenia MZ .**

3) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium//Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 13, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , dopuszcza produkt z dopuszczenia MZ .**

4) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium//Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 13, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , dopuszcza produkt z dopuszczenia MZ .**

5) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium//Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 13, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , dopuszcza produkt z dopuszczenia MZ .**

6) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium//Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 13, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , dopuszcza produkt z dopuszczenia MZ .**

7) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium//Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 13, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , dopuszcza produkt z dopuszczenia MZ .**

8) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium//Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 13, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , dopuszcza produkt z dopuszczenia MZ .**

9) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas//Tracrium roztwór do wstrzykiwań lub infuzji 10 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 13, poz. 7 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , dopuszcza produkt z dopuszczenia MZ .**

10) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas//Tracrium roztwór do wstrzykiwań lub infuzji 10 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 13, poz. 8 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , dopuszcza produkt z dopuszczenia MZ .**

#### **Zestaw nr 14**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz. 5 dopuści zaoferowanie produktu leczniczego Dekstran w opakowaniu butelka szklana, pakowanego po 12 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 15 poz. 5 dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego Dekstran w opakowaniu butelka szklana, pakowanego po 12 szt.**

2. Dotyczy § 2 ust. 4 i 5: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw „Na ratunek” oraz w trybie pilnym - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Dotyczy § 6 ustęp 2 b) oraz c) umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Zestaw nr 15**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 95 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zamawiający umieścił w Pakiecie nr 1 poz. 95 nazwę własną suplementu diety, będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do produktu tego wytwórcy. Czy w związku z faktem, że taki opis przedmiotu zamówienia z faktycznym wskazaniem producenta naruszałby szereg istniejących przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 ustawy), Zamawiający dopuści zaoferowanie odpowiednika preparatu wymienionego w Pakiecie nr 1 poz. 59, będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w identycznej formie i stężeniu – przy czym oba preparaty występują w identycznej postaci i wielkości opakowania?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ -Zamawiający wymaga rejestracji jako suplement diety**

oraz składu zgodnie z SIWZ.

**Pod pozycją nr 59 w pakiecie nr 1 nie istnieje preparat , do którego odnosi się zapytanie o dopuszczeniu.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 96, 97 i 98 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Zamawiający umieścił w Pakiecie nr 1 poz. 96, 97 i 98 nazwy własne suplementów diety, będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do produktów tego wytwórcy. Czy w związku z faktem, że taki opis przedmiotu zamówienia z faktycznym wskazaniem producenta naruszałby szereg istniejących przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 ustawy), Zamawiający dopuści zaferowanie odpowiedników preparatów wymienionych w Pakiecie nr 1 poz. 96, 97 i 98, zawierających żywe kultury bakterii probiotycznych w identycznej formie i stężeniu – przy czym preparaty występują w identycznej postaci?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ – Zamawiający wymaga w poz. 96 kropli mikroenkapsulowanych , w poz. 97 i 98 kapsulek mikroenkapsulowanych .Zaferowany preparat powinien posiadać rejestrację jako suplement diety .**

**Probiotyki są stosowane w oddziale Neonatologicznym III stopnia referencji głównie u wcześniaków skrajnie niedojrzałych ,urodzonych z masą ciała poniżej 1000 g. Dzieci te chorują na martwicze zapalenie jelit . Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat posiadał badania kliniczne na populacji wcześniaków z masą ciała poniżej 1000g , które wskazywałyby ,że preparat firmy zmniejsza częstość występowania martwiczego zapalenia jelit . U donoszonych noworodków stosujemy sporadycznie probiotyki .Wtedy używamy preparatów łączonych z wit .D3 i LGG. Używamy tylko preparatów z LGG z mikroenkapsulacją z badaniami klinicznymi.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 202, 203w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 202 i 203 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ – Zamawiający wymaga rejestracji jako lek.**

4. Czy w w Pakiecie nr 1 poz. 202 i 203 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ – Zamawiający wymaga rejestracji jako lek.**

5. Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ . Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii .**

## **Zestaw nr 16**

1. Czy Zamawiający dopuści dodanie do arkusza asortymentowo cenowego kolumny „Nazwa oferowanego produktu”? W przypadku odpowiedzi negatywnej, prosimy o wskazanie gdzie Wykonawca powinien wpisać nazwę wycenianego produktu.

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje załącznik nr 1 A do SIWZ dodając kolumnę o nazwie „ Nazwa leku, produktu zaoferowanego ,dawka, postać ,wielkość opakowania”**

2. 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 i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki o takich samych wskazaniach w charakterystyce produktu leczniczego lecz różniącego się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej i odwrotnie .**

3. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawkę i odwrotnie .**

4. Czy Zamawiający dopuści zmianę zawiesiny doustnej na syrop i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę zawiesiny doustnej na syrop i odwrotnie**

5. Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie .**

6. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

7. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 26.

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

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

8. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 66.

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 dopuszcza . Zamawiający wymaga co najmniej dwóch różnych preparatów do oczyszczenia jelita przed przeprowadzeniem jakichkolwiek badań lub zabiegów diagnostycznych wymagających oczyszczonego jelita,np. kolonoskopii lub obrazowania radiologicznego , produktu o składzie pirosiarczan sodu ,tlenek magnezu kwas cytrynowy .**

9. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 83.

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ . Zamawiający nie wydziela .**

10. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 91

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Auxilen, 50 mg/2 ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 amp?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ w pozycji 91 Zamawiający wymaga leku w postaci tabletki powlekanej . Zadane pytanie nie dotyczy wskazanej pozycji 91 .**

11. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 104 .

W związku z zakończoną produkcją preparatu prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku**

12. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 117.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeconum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga preparatu Dimeticonum 0,05 x 100 kapsulek.**

13. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 120

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu .**

14. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 122.

W związku z wycofaniem z oferty prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ . Zamawiający nie wydziela.**

15. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 124, 125.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Evertas o dawce i ilości zgodnej z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

16. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 135, 136.

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 402, 403, 408.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki zwykłej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki zwykłej dla poz .135 , 136 w pakiecie nr 1  
poz . 402,403,408 w pakiecie nr 14**

17. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 142.

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

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

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

18. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 173, 174.

Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Odpowiedź: Produkt leczniczy nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67.**

19. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 175.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia roztworu do infuzji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzania roztworu do infuzji.**

20. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 175.

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

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

(2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

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

21. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 177.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu HepaDr. A, tabl., 40 szt zarejestrowanego jako suplement diety o składzie 150 mg L-asparagianu L-ornityny?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

22. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 177.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu HepaDr., tabl.powl., 40 szt zarejestrowanego jako suplement diety o składzie 100 mg L-asparagianu L-ornityny oraz 35 mg choliny?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

23. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 234.

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

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

24. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 244.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.? W przypadku zgody prosimy o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

25. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 249.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolek .**

26. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 260.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w dawce 30 mln j./0,5ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza .**

27. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 71, 268.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 w poz .71 , 268 wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych.**

28. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 281

Czy Zamawiający dopuści wycenę 600 opakowań preparatu o nazwie handlowej: Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci zawiesiny doustnej.**

29. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 290.

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



liczby oferentów.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela.**

30. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 344.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek? W przypadku zgody prosimy o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

31. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 345.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek? W przypadku zgody prosimy o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

32. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 361.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika.**

33. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 372.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

34. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 396.

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela.**

35. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 410.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce zgodnej z SIWZ, różniący się wielkością ampulki, tj. dawka 50 mg/ml a 1 ml? Preparat jest dopuszczony na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia i pakowany jest po 10 ampulek ( tj. wycena 5 opakowań).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w dawce 50mg/ml a 1 ml x 10 ampulek w ilości 5 op .**

36. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 424.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 13 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

37. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 457, 458.

Czy Zamawiający dopuści wycenę kapsulek skrobiowych zarejestrowanych jako surowiec farmaceutyczny o stawce VAT 5%?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę kapsulek skrobiowych zarejestrowanych jako surowiec farmaceutyczny o stawce VAT 5%.**

38. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 481.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy (stawka VAT 8%) czy surowiec farmaceutyczny (stawka VAT 23%)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ stawka VAT 23%**

39. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 5, 15.

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 159, 160, 467, 468.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych w pakiecie nr 9 - poz. 5,15 , w pakiecie nr 14 -poz. 159 ,160,467,467**

40. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 20.

W związku z zakończoną produkcją preparatu prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

41. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 23.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Taclar, 500 mg, prosz.d/sp.roztw.inf, 1 fiol?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o nazwie handlowej: Taclar, 500 mg, proszek d/sp.roztw.inf, 1 fiol.**

42. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odpowiedź:Zgodnie z SIWZ Zamawiający nie wyraża zgody na przeliczenie.**

43. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 8.

W związku z zakończoną produkcją preparatu prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

44. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 27.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 5 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. Zgodnie z SIWZ.**

45. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 5, 6

Prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela .**

46. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 7, 8

Prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Pozwoli to na złożenie

korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela .**

47. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 23.

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela .**

48. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 41.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 3 opakowań preparatu Mupina, 20 mg/g, maść do nosa, 5 g? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

49. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 52.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych.**

50. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 54.

Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania- należy wycenić 25 opakowań po 30 tabletek czy 40 tabletek?

**Odpowiedź: Należy wycenić 25 opakowań po 30 tabletek.**

51. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 87.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Pantoprazol Sun, 40 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz., 1 fiol?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na brak w składzie EDTA.**

52. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 88.

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela .**

53. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 115.

W związku z problemami z dostępnością preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę 200 opakowań preparatu Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę 200 opakowań preparatu Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf. 1 fiol.**

54. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 126, 127, 128, 129.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Matrifen o dawce i ilości zgodnej z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

55. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 137.

W związku z wycofaniem z oferty prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

56. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 141.

W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolek.**

57. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 166

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu tylko o smaku pomarańczowo-cytrynowym? Brak innych dostępnych smaków.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o smaku pomarańczowo-cytrynowym.**

58. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 173.

W związku z zakończoną produkcją preparatu prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

59. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 188.

W związku z wycofaniem z oferty prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

60. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 209.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny leku Phytomenadionum 10 mg/ml w ampułce 1 ml ? Brak rejestracji preparatu w ampułce 10 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny leku Phytomenadionum 10 mg/ml w ampułce 1 ml z dopuszczenia .**

61. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 210.

W związku z zakończoną produkcją preparatu prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

62. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 213.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia.**

63. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 213.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w

ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela .**

64. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 223

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny leku o dawce 200 mg/g ? Brak rejestracji preparatu w dawce 20 mg/g.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny leku o dawce 200 mg/g .**

65. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 237, 238, 239.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Transtec o dawce i ilości zgodnej z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza .**

66. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 253

Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę .**

67. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 259.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Afastural, 3 g, gran.d/sp.roztw.doustn?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

68. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 264.

W związku z zakończoną produkcją preparatu prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

69. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 306, 308

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci butelki .**

70. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 317, 318, 319, 320, 321.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci butelki.**

71. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 324.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do inhalacji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci proszku do inhalacji**

72. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 324

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 5 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ dawka leku 9 mcg/dawkę 60 dawek .**

73. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 358.

W związku z zakończoną produkcją preparatu prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

74. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 389.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiołki .**

75. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 389.

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela .**

76. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 398.

W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, krem, barierowy, 125 g zarejestrowanego jako wyrób medyczny ( stawka Vat 8%)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Sudocrem Expert, krem, barierowy, 125 g zarejestrowanego jako wyrób medyczny ( stawka Vat 8%).**

77. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 400.

W związku z zakończoną produkcją preparatu prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**

78. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 404.

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza .**

79. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 405.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Bufomix Easyhaler, (160mcg+4,5mcg)/daw, prosz.d/inh., 120daw?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

80. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 430.

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

81. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 472.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek do rozgryzania i żucia?

Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza postać tabletki do rozgryzania i żucia .**

### **Zestaw nr 17**

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie lub wykreślenie z pakietu nr 13 pozycji nr 1 i 2, (Fondaparinum natrium)

Prośbę powyższą motywujemy faktem zmiany dystrybutora na rynku polskim, a zatem brakiem możliwości złożenia oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela. Zgodnie z SIWZ.**

### **Zestaw nr 18**

Pytanie 1. Pakiet 14 pozycja 200

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 200 i utworzenie osobnego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności ofert i umożliwienia przystąpienia do postępowania bezpośrednich dystrybutorów/producentów wybranego sprzętu

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela . Zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 2. Pakiet 14 pozycja 200

Czy Zamawiający dopuści jako równoważnie wapno sodowane medyczne o zminimalizowanym stopniu pylenia o parametrach:

- Wodorotlenek sodu >75%; wodorotlenek wapnia < 4%
- Zawartość wody 12-19%;
- Łącznie metali alkalicznych <4 %;
- Współczynnik pochłaniania do 140 l CO<sub>2</sub>/kg;
- Granulki od 2 do 5 mm ;
- Kruchość 95%
- Zdolność pochłaniania CO<sub>2</sub> min 19%
- zawiera indykator koloru, który zmienia zabarwienie granulek z białego koloru na fioletowy

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

### **UWAGA!!!**

**Zamawiający informuje, iż dokonał modyfikacji załącznika nr 1 A - Formularz asortymentowo- cenowy oraz załącznika nr 2- Istotne postanowienia umowy.**

**Modyfikacja załączników nie prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu i jest wiążąca z dniem zamieszczenia na platformie zakupowej**

**[https://platformazakupowa.pl/pn/szpital\\_osw](https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_osw) - tj. 11.12.2020r.**

Z poważaniem

Dyrektor ZZOZ w Ostrowie Wlkp.  
*Dariusz Bierła*