

Czarnków, dnia 02.11.2019r.

ZP/PN/8/2020

Dotyczy : przetargu nieograniczonego na *Sukcesywne dostawy leków i płynów infuzyjnych* opublikowanego w Dzienniku Urzędowym UE z dnia 05.10.2020r 2020/S 193-465965.

Zamieszczono na stronie internetowej Szpitala : [platformazakupowa.pl](http://platformazakupowa.pl)

Do Zamawiającego w toku postępowania złożono następujące zapytania:

#### Pytanie 1

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

#### Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

#### Pytanie 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

Strony ustanawiają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie niniejszej umowy w ten sposób że:

a) Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto, gdy Zamawiający wypowie umowę lub ją rozwiąże z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- w wysokości 0,2% wartości – wartości brutto konkretnego zamówienia nie zrealizowanego w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu towarów, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego w terminie towaru.**

#### Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, przy analogicznej zmianie w pkt b) **Zamawiający** zobowiązuje się zapłacić **Wykonawcy** karę umowną - 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto w razie wypowiedzenia umowy przez **Wykonawcę** z powodu okoliczności, za które ponosi odpowiedzialność **Zamawiający**,

#### Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Tracrium 50 mg/5ml x 5 w grupie IX, poz. 13 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:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

#### Pytanie 4

Czy Zamawiający w grupie V, poz. 9 (Bupivacaium hydrochloricum 0,5 mg amp. x 10) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

#### Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

#### Pytanie 5

Czy Zamawiający w grupie V, poz. 69 (Bupivacaina spinal haevy 0,5 % x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo



ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 6**

Czy w Grupa VII poz. 19 (Fortrans 74 g saszetki x 50 szt.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaofertowanie 63 opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 7**

**Dotyczy grupy nr XII:**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w grupie XII w pozycji nr 30 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 33g, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 910 kcal – Multimel N4-550E 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie wydzielając tej pozycji do osobnego pakietu

**Pytanie 8**

**Dotyczy grupy nr XII:**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w grupie XII w pozycji nr 31 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 44g, glukozę 160g, azot 7,3g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1215 kcal – Multimel N4-550E 2000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie wydzielając tej pozycji do osobnego pakietu

**Pytanie 9**

**Dotyczy grupy nr XII**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w grupie XII w pozycji nr 29 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 60g, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1800 kcal – Multimel N7-1000E 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie wydzielając tej pozycji do osobnego pakietu

**Pytanie 10**

**Dotyczy grupy nr XII**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w grupie XII w pozycji nr 32 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 113,90g, glukozę 110g, azot 18g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1420 kcal – Olimel N12E 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.



**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie wydzielając tej pozycji do osobnego pakietu

**Pytanie 11**

**Dotyczy grupy nr XVII:**

Czy zamawiający w Grupie XVII w pozycji nr 9 oczekuje preparatu, który po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temperaturze 25 C ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu.

**Pytanie 12**

**Dotyczy grupy nr XVII:**

Czy Zamawiający w Grupie XVII w pozycji nr 9 oczekuje produktu witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiolce bez konieczności przechowywania w lodówce (2°C-8°C) przez cały okres ważności produktu.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu.

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Grupie XII w pozycji 1,2,4,5,6,7,8,10,11,12,18 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 14**

**Pakiet XVI pozycja 9**

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:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 15**

**Pakiet XVI pozycja 9**

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:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 16**

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

**Odpowiedź:**

Taka zgoda może zostać wyrażona tylko w konkretnych przypadkach.



**Pytanie 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

**Odpowiedź:**

Taka zgoda może zostać wyrażona tylko w konkretnych przypadkach.

**Pytanie 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Odpowiedź:**

Taka zgoda może zostać wyrażona tylko w konkretnych przypadkach.

**Pytanie 19**

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

**Odpowiedź:**

Do pełnego opakowania w górę.

**Pytanie 20**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 21**

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:**

Tak. - prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Pytanie 22**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 pozycja 3 produkt leczniczy Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml x 20 szt.?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 23**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycja 14 miał na myśli produkt leczniczy Benelyte?

**Odpowiedź:**

Nie lecz, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 24**

Czy Zamawiający pozwoli na zarefowanie pakiecie 12 pozycja 19 Kabiven 2053?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 25**

Czy Zamawiający dopuści pakiecie 17 pozycja 11 opakowanie typu KabiPac?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 26**

Czy Zamawiając dopuści w pakiecie 17 pozycji 15 ampułki z LDPE?

**Odpowiedź:**

Należy złożyć ofertę zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie 27**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycja 16 zaofiarowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietyle-  
nu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl





Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE ( dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010 ) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 28**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycji 53 Ciprofloxacyn Kabi, pakowane x 20 szt.?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 29**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 5 pozycja 72, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI ( target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu

**Pytanie 30**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 22 wyrazi zgodę na zaferowanie opakowań zbiorczych x 40 szt.?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 31**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 57 dopuści Paracetamol w op. typu fiolka?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 32**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 9 dopuści opakowanie zbiorcze x 10 szt.?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 33**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 28 dopuści opakowanie zbiorcze x 6 szt.?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 34**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 29, 30, 31, 32 dopuści opakowanie zbiorcze x 4 szt.?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 35**

Czy Zamawiający w pozycji grupa 5 pozycja 68 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampulki (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 przeciwwakcyjne i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź:**

Należy złożyć ofertę zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie 36**

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

**Odpowiedź:**

Należy złożyć ofertę zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie 37**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 5 pozycja 66 i 71, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający stawia powyższy wymóg.

**Pytanie 38**

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 4 pozycja 42, 43, 45 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, Zamawiający stawia powyższy wymóg.

**Pytanie 39**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 5 pozycja 35 i 36 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający stawia powyższy wymóg.

**Pytanie 40**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 5 pozycja 41, 42 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający stawia powyższy wymóg.

**Pytanie 41**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 3 pozycji nr 27 i 29 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający stawia powyższy wymóg.

**Pytanie 42**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 17 w pozycji 15 oraz w pakiecie 5 w pozycji 56 i 67, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu.

**Pytanie 43**

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 17 w pozycji 15 oraz w pakiecie 5 w pozycji 56 i 67, produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu.

**Pytanie 44**

Czy Zamawiający wykreśli z Pakietu nr XI pozycje nr 11 z powodu zaprzestania dalszej produkcji leku?

**Odpowiedź:**

Tak.



#### Pytanie 45

Czy Zamawiający wraz z zgodą na wydzielenie z Pakietu nr XI pozycji nr 17 i 18 do oddzielnego pakietu z powodu zmiany dystrybutora leku?

#### Odpowiedź:

Prosimy nie wypełniać tej pozycji w formularzu cenowym.

#### Pytanie 46

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.2.? Pozostawienie tego zapisu w umowie może spowodować rażące straty dla Wykonawcy. Ustawowy termin przedawnienia odsetek wynosi 3 lata i brak podstaw, aby Wykonawca miał zrzekać się swoich praw już po 14 dniach.

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona wykreślenia par. 3.2. – zapis nie prowadzi do rezygnacji z odsetek – warunkuje tylko sposób ich naliczania.

#### Pytanie 47

W związku z treścią par. 4.1, gdzie wymaga się podania numeru telefonu komórkowego do przyjmowania zamówień, Wykonawca informuje, że zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

#### Odpowiedź:

Podanie tego numeru nie służy celowi składania zamówienia telefonicznego, lecz ewentualnej weryfikacji faktu przesłania zamówienia pocztą elektroniczną – w przypadku braku możliwości podania takiego numeru nie jest on wymagany.

#### Pytanie 48

Czy Zamawiający w par. 5.2. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 3 dni jest niemożliwe.

#### Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany określonej w odpowiedzi na pytanie 1 niniejszego pisma.

#### Pytanie 49

do pakietu 10 pozycji 26 oraz 27

Czy w związku ze zmianą opakowania handlowego Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu 400g? Jeżeli tak, to proszę o informację czy ilości należy przeliczyć, czy pozostają bez zmiany?

Produkt w opakowaniu 450g nie jest już sprzedawany.

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, ilość należy pozostawić bez zmiany.

#### Pytanie 50

do pakietu 13 pozycji 4, 5 oraz 6

Czy w związku ze zmianą opakowania miękkiego worek typu Pack na opakowanie butelka typu OpTri, Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie diety w butelce? Diety w worku nie są już sprzedawane.

Zmiana opakowania podyktowana jest ochroną środowiska jak również wygodą użytkowników. Nowe opakowanie OpTri dzięki odpowiedniej nakrętce umożliwi podaż diet przy użyciu zestawów FloCare do worków, do butelek oraz zestawu uniwersalnego do worków i butelek.

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

#### Pytanie 51

do pakietu 13 pozycji 7-12 oraz 14

Czy w związku z wycofaniem ze sprzedaży zestawów i zgłębników ze złączem Enlock i zastąpieniem go bezpiecznym złączem Enfit, Zamawiający zgodzi się na wycenę zestawów i zgłębników ze złączem Enfit, spełniających pozostałe zapisy SIWZ?

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 52**

do pakietu 13 pozycji 15

Czy Zamawiający ma na myśli Nutrison Advanced Protison 500 ml, który obecnie występuje pod nazwą Nutrison Protein Advance? Jeżeli tak, to proszę o informację czy ilości należy przeliczyć, czy pozostają bez zmiany?

**Odpowiedź:**

Tak, ilość należy pozostawić bez zmiany.

**Pytanie 53**

do pakietu 16 pozycji 6

Czy Zamawiający dopuści Bebilon Prosyneo HA 1 RTF 90ml, w opakowaniu zbiorczym 24, z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 54**

do pakietu 16 pozycji 7

Czy Zamawiający dopuści Bebilon Pronutra Advance 1 RTF 90ml, w opakowaniu zbiorczym 24, z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

**Pytanie 55**

Do §1 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę przedmiotu zamówienia do godziny 12.00?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.

**Pytanie 56**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.4,5 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje zapisy § 2 ust 4,5 umowy w następujący sposób:

4. Zamawiający zastrzega możliwość przesunięć ilościowych zamawianego towaru w ramach ogólnej wartości umowy- wartość przesunięć w danym pakiecie nie będzie przekraczała 20% jego całkowitej wartości
5. Wykonawca oświadcza, iż w sytuacji określonej w § 2 ust 3 pkt a), a także w przypadku braku wykorzystania przez Zamawiającego całej wartości umowy ( dopuszcza się nie wykorzystanie maksymalnie 20% wartości danego pakietu) nie będzie zgłaszać jakichkolwiek roszczeń wobec Zamawiającego.

**Pytanie 57**

Ponieważ treść §3 ust.2 projektu umowy, dotycząca znacznego ograniczenia prawa do naliczania odsetek w wysokości ustawowej za opóźnienie w spełnieniu świadczenia pieniężnego, jest sprzeczna z ustawą z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, a co za tym idzie jest nieważna w rozumieniu art. 58 k.c. jako sprzeczna z prawem, prosimy o zmianę przedmiotowego zapisu. W związku z powyższym wnosimy o zmianę treści wzoru umowy w zakresie §3 ust.2 poprzez nadanie mu brzmienia:

„2. W razie opóźnienia w zapłacie Wykonawca jest uprawniony do naliczania odsetek w wysokości ustawowej zgodnie z ustawą o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych .”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmieni treści powyższego zapisu umowy – zapis nie ogranicza możliwości naliczania odsetek, lecz warunkuje tą czynność czasowo.

**Pytanie 58**



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.1 ppkt a) myślnik pierwszy poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:**

Treść odpowiedzi tożsama z odpowiedzią na pytanie nr 2 niniejszego pisma.

**Pytanie 59**

Czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w innej ilości tabletek, ampułek, gramów, mililitrów. W przypadku zgody prosimy o informację czy należy przeliczyć wymaganą ilość do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź:**

Do pełnych opakowań w górę, lecz tylko po wyrażeniu zgody - w konkretnym przypadku

**Pytanie 60**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 23 Cloranxen tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 61**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę 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:**

Nie – jest to lek dla pacjentów z trudnością przyjmowania większej ilości płynów.

**Pytanie 62**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 27 Cloranxen tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 63**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simecticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 64**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 78 i 92 Nutramigen 1 LGG proszek 425 g – Nutramigen LGG jest dostępny w opakowaniu x 400 g. Czy należy wycenić 5 op. x 400 g /10 op. x 400 g czy przeliczyć wg wymaganej ilości gramów. W przypadku przeliczenia prosimy o informację czy należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź:**

Należy złożyć ofertę bez zmiany ilości.

**Pytanie 65**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 91. (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? (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 dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 66**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1 Rectanal 150 ml – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Enema 150 ml ?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 67**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 38. Tormnetiol maść 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:**

Tak

**Pytanie 68**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 44 Carvetrend 6,25 mg tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 69**

Dotyczy pakietu nr 2 po. 57 Spir Vini 90% 0,5 l – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Etanolu 96 %?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 70**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 71. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 71**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 76. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie 72**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 79. Wapno sodowane 4,5kg – czy w związku problemami produkcyjnymi Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Intersorb Plus 5 l ? W przypadku zgody prosimy o informację jaka ilość należy wycenić .

**Odpowiedź:**

Tak - należy wycenić tę samą ilość

**Pytanie 73**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 80 Carvedilol 0,025 mg tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 74**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 89 Acenocumarol – prosimy o doprecyzowanie dawki

**Odpowiedź:**

4 mg

**Pytanie 75**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 17,18 Metocard tabletki powlekane – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**Odpowiedź:**

Tak



**Pytanie 76**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 70. (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? (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 dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 77**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 29 Nystvagin – nie zamieniać – zakończona produkcja 1 stycznia 2019 – czy Zamawiający w tym wypadku dopuści wycenę leku równoważnego ?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 78**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 29 Nystvagin – lek i jego równoważnik są pakowane x 10 szt – czy należy wycenić 10 op. x 10 szt ?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 79**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1 Calcium amp 10% - prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić Calcii Chloridum amp czy Calcii Gluconas amp ?

**Odpowiedź:**

Calcii Gluconas amp

**Pytanie 80**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 11. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić ?

**Odpowiedź:**

Tak – 100op.

**Pytanie 81**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 19. (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:**

Tak

**Pytanie 82**

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

**Odpowiedź:**

Należy złożyć ofertę zgodną z SIWZ

**Pytanie 83**

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 12. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź:**

Należy złożyć ofertę zgodną z SIWZ

**Pytanie 84**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 1 Klimicin kaps – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ? Klimicin – zakończona produkcja.

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 85**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 15, 25 Clindamycin fiołki- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampułki ?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 86**

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 12. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź:**

Należy nie wypełniać tej pozycji w składanej ofercie.

**Pytanie 87**

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1 Iprixon neb- opakowanie handlowe to 20 ampułek . Czy Zamawiający wymaga wyceny 20 opakowań po 20 ampułek czy 20 ampułek ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga wyceny 20 opakowań po 20 ampułek.

**Pytanie 88**

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 7. 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 dożyłnej?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 89**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 8 Dexdor 01mg/ml- prosimy o doprecyzowanie dawki leku 100 mcg/ml – 2 ml; 4 ml;10 ml ?

**Odpowiedź:**

2 ml

**Pytanie 90**

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 zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

Zgoda może zostać wyrażona tylko w określonych , wskazanych przypadkach.

**Pytanie 91**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

Zgoda może zostać wyrażona tylko w określonych , wskazanych przypadkach.

**Pytanie 92**



Czy Zamawiający w grupie X pozycja 15 opisując przedmiot zamówienia jako Sevorane 100% płyn wziewny 45 op. (nie można zaoferować zamienników) wymaga produktu sewofluranu z fabrycznie zamontowanym na butelce systemem napełniania ( bez użycia dodatkowo nakręczanych adapterów, złączek) pasującego do parowników będących aktualnie na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego, które posiadają system wlewowy quick fill?

**Odpowiedź:**

Tak – wymaga.

**Pytanie 93**

Czy w Grupie X poz. 3 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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:**

Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SIWZ

**Pytanie 94**

Czy w Grupie II poz. 66 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 95**

Czy w Grupie II poz. 66 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 96**

Czy w Grupie II poz. 66 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 97**

Czy w Grupie II poz. 66 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 98**

Czy w Grupie XIII poz. 13 Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem hematokrytu (np. 35-60%) będą dawały zafałszowane wyniki pomiarów u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%?

**Odpowiedź:**



Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

#### Pytanie 99

Czy w Grupie XIII poz. 13 Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

#### Pytanie 100

Grupa V poz. 57 - Czy mając na uwadze bezpieczeństwo Pacjentów i Personelu oraz bezpieczeństwo medyczne, epidemiologiczne organizacyjne i finansowe podmiotu leczniczego Zamawiający wymaga gotowego do użycia leku – Paracetamol w pojemności 100 ml - we flakonie z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym?

#### Odpowiedź:

Zamawiający stawia taki wymóg.

#### Pytanie 101

Grupa V poz. 62 i 63 - Czy mając na uwadze bezpieczeństwo epidemiologiczne a jednocześnie obniżenia kosztów przygotowania leków Zamawiający dopuści Amikacinum w postaci gotowego roztworu do wstrzykiwań w infuzji 250 mg i 500 mg w opakowaniu RTU gotowego do użycia leku - w butelce/ flakonie z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym, co eliminujemy ryzykowne etapy procesu przygotowania leku i tym samym oszczędzamy czas pracy na oddziale? Opakowanie RTU roztworu gotowego do użycia to obniżenie kosztów płynu infuzyjnego do rozpuszczenia leku oraz potrzebnego do tego sprzętu medycznego – te koszty zawierają się w przygotowanym gotowym roztworze leku.

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

#### Pytanie 102

Grupa XII Płyne infuzyjne poz. 2,3,4,5,6,9,10,11,12,15,16,17 - Ze względu na opakowania płynów infuzyjnych o różnym stopniu bezpieczeństwa przygotowania w nich leków i infuzji, prosimy o możliwość zaoferowania opakowania z dwoma równymi portami typu Ecoflac - dwa równej wielkości porty o podwójnej funkcji zarówno infuzyjnego jak i iniekcyjnego – eliminują otwarcie i użycia niewłaściwego portu.

Czy Zamawiający dopuści ww. pakiecie opakowania z cechami bezpieczeństwa takimi jak:

- butelka samodzielnie stojąca (nie wymaga dodatkowych akcesoriów np. stojaków)
- dwa porty niezależnie otwierane i niewymagające dezynfekcji przy pierwszym użyciu.
- porty opakowania bez zagłębień i krawędzi pozwalające na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, również po usunięciu zabezpieczenia portu (zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII) bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.
- skala na opakowaniach od 250 do 1000, umożliwiająca przebieg /i kontrolę tempa infuzji przynajmniej z dokładnością do 3 znaczników pojemności.
- dotatkowa przestrzeń na dodanie leku w opakowaniach od 100 do 1000 ml
- kod kolorów na etykiecie – identyfikacja nazw roztworów, różnicująca rodzaje płynów, co zmniejsza ryzyko niewłaściwego doboru płynu infuzyjnego w trakcie realizowania
- opakowanie nie wymaga napowietrzania (otwierania w czasie infuzji napowietrznika na przebiegu aparatu do przetaczania) – pracujące w systemie zamkniętym?

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

#### Pytanie 103

Grupa XII Płyne infuzyjne poz. 2,3,4,5,6,9,10,11,12,15,16,17 oraz 24 - Prosimy o wydzielenie ww pozycji, co da możliwość złożenia bezpośredniej oferty producenta i zapewni konkurencyjność oferty.



#### Pytanie 104

Grupa XII Płyny infuzyjne poz. 16 i 17 - Prosimy o doprecyzowanie składu preparatu w ww. pozycjach  
Czy w ww. pozycjach płyn wieloelektrolitowy ma być wolny od zaburzających krzepnięcie antykoagulantów takich jak np. cytryniany, które mogą obniżać poziom zjonizowanego wapnia we krwi?

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

#### Pytanie 105

Grupa XII Płyny infuzyjne poz. 17 - Ze względu na przeznaczenie i pojemność 250 ml co wskazuje na użycie na oddziałach pediatrycznych. Czy Zamawiający wymaga preparatu wieloelektrolitowego z rejestracją i zapisami w ChPL do stosowania także u niemowląt i małych dzieci?

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

#### Pytanie 106

Grupa XII Płyny infuzyjne poz.28,29,30,31 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie preparatu w postaci worka 3 komorowego do żywienia pozajelitowego o zastosowaniu i właściwościach spełniających cechy wyspecyfikowanych w ww pozycjach preparatów przy podanych nazwach handlowych. Nazwy handlowe preparatów wskazują na producenta, co nie spełnia warunku konkurencyjności oferty.

Zwracamy się o dopuszczenie odpowiednio:

Omegaflex special 625 ml

Omegaflex Special 1250 ml

Omegaflex Peri 1250 ml

Omegaflex Peri 1875 ml.

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

#### Pytanie 107

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania, czy wymagają Państwo, aby do rzeczzonego postępowania dopuszczone zostały tylko w grupie XIII **pakiecie 18 w pozycji 13 13 paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełnienia normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

#### Pytanie 108

Czy Zamawiający wymaga w grupie XIII **pakiecie 18 w pozycji 13 specyfikacji** w rzeczzonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.



**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 109**

Czy zamawiający wymaga w grupie XIII pakiecie 18 w pozycji 13 aby glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 110**

Czy zamawiający wymaga w grupie XIII pakiecie 18 w pozycji 13, aby paski były wpisane na listach refundacyjnych NFZ i MZ i ważne 6 miesięcy po otwarciu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 111**

Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w grupie XIII pakiecie 18 w pozycji 13, w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków Glucomaxx, inne wyroby, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? **A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?**

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**W związku z powyższymi odpowiedziami na pytania nie zostaje zmieniona data składania i otwarcia ofert.**

**W składanych ofertach prosimy o uwzględnienie treści udzielonych odpowiedzi.**

**DYREKTOR**  
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej  
w Czarnkowie  
mg. *Bożena Sadowska*