

01/2018  
Bartoszyce, 21.02.2018r.

**Do wszystkich wykonawców  
WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy: **01/2018.**

**Nazwa zadania: „Sukcesywna dostawa produktów farmaceutycznych.”**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

**Część 1**

**1. dotyczy zadania nr 51, poz. 01**

Czy w zadaniu Nr 51 poz. 1 i (BUDESONIDE 0,5 i 0,25 mg/ml 20 poj. x 2ml (zawiesina do inhalacji z nebulizatora (1op x 20 szt.)) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

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

**2. dotyczy zadania nr 51, poz. 01**

Czy **Zamawiający** w zadaniu Nr 51 poz. 1 i (BUDESONIDE 0,5 i 0,25 mg/ml 20 poj. x 2ml (zawiesina do inhalacji z nebulizatora (1op x 20 szt.)) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

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

**3. dotyczy zadania nr 51, poz. 01**

Czy **Zamawiający** w zadaniu Nr 51 poz. 1 i (BUDESONIDE 0,5 i 0,25 mg/ml 20 poj. x 2ml (zawiesina do inhalacji z nebulizatora (1op x 20 szt.)) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?**

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

**4. dotyczy zadania nr 51, poz. 01**

Czy w zadaniu Nr 51 poz. 1 i (BUDESONIDE 0,5 i 0,25 mg/ml 20 poj. x 2ml (zawiesina do inhalacji z nebulizatora (1op x 20 szt.)) **Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?**

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

**5. dotyczy zadania nr 51, poz. 01**

Czy **Zamawiający** w zadaniu Nr 51 poz. 1 i (BUDESONIDE 0,5 i 0,25 mg/ml 20 poj. x 2ml (zawiesina do inhalacji z nebulizatora (1op x 20 szt.)) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**

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

**Część 2**

**1. dotyczy zadania nr 15**

Czy **Zamawiający** dopuści żel, sterylizowany radiacyjnie o pojemności 6 ml?

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

### Część 3

#### 1. dotyczy zadania nr 52

Czy Zamawiający w postępowaniu nr 01/2018 „Sukcesywna dostawa produktów farmaceutycznych”, załącznik nr 2 do SIWZ 01/2018, zadanie nr 52, odczynniki i środki kontrastowe dopuści równoważny niejonowy, jodowy środek cieniujący Ioversol o stężeniu 300 mg jodu/ml, fiol./fl., op. 50 ml i 350 mg jodu/ml, fiol./fl., op. 100 ml o wysokiej hydrofilności - 3715 woda/octanol (37st.C)?.

Dopuszczenie w/w środków umożliwi zamawiającemu zachowanie konkurencyjności i uzyskanie lepszej ceny.

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

### Część 4

#### 1. dotyczy zadania nr 36, poz. 100

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

#### 2. dotyczy zadania nr 36, poz. 100

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaofiarowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### Część 5

#### 1. dotyczy zadania nr 85, poz. 03

Czy Zamawiający dopuści korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną (10 sterylnych koreczków na zbiorczym listku). Opakowanie zbiorcze zawiera 350 sztuk produktu, z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

#### 2. dotyczy zadania nr 85, poz. 03

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Zadania nr 85 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 6

### 1. dotyczy zadania nr 69, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 7

### 1. dotyczy zadania nr 69, poz. 01

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

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### 2. dotyczy zadania nr 69, poz. 01

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

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 8

### 1. dotyczy treści SIWZ

Czy Zamawiający w par. 3.3. usunie wymóg zwrotnego potwierdzania zamówień przez Wykonawcę? Zakłada się, że obejmujące treść oferty produktowej zamówienie będzie realizowane po jego złożeniu, bez potrzeby każdorazowego potwierdzania tego faktu.

**Odpowiedź: Nie.**

### 2. dotyczy treści SIWZ

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.9? Tryb reklamacyjny (ilościowy i jakościowy) określony jest w par. 6, i tenże tryb należy stosować w razie wad dostawy. Nie jest możliwe zgodnie z KC dokonanie jednostronnej oceny, że towar nie spełnia wymagań bądź ma wady i jego odesłanie bez wyczerpania trybu reklamacyjnego, w szczególności – bez udziału dostawcy. Dostawca, zgodnie z KC ma prawo do rozpatrzenia reklamacji i wskazania swoich argumentów. Jednostronna decyzja w przedmiocie odesłania towaru narusza kodeksowe zasady reklamacji. Nadto zapis ten pokrywa się z zakresem par 6 umowy, zatem nie jest jasne, który tryb (i kiedy) należy stosować.

**Odpowiedź: Nie.**

### 3. dotyczy treści SIWZ

Czy Zamawiający w par. 5.1 wykreśli wzmiankę o numerze zamówienia? Systemy księgowo Wykonawcy nie pozwalają na umieszczanie indywidualnych, nietypowych dopisków na fakturach VAT.

**Odpowiedź: Nie.**

### 4. dotyczy treści SIWZ

Czy w świetle treści par. 5.2 Zamawiający dopuszcza, aby faktura VAT była dostarczana wraz z dostawą, jako jedyny dokument towarzyszący dostawie?

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

### 5. dotyczy treści SIWZ

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.b z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Nie.**

### 6. dotyczy treści SIWZ

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.c z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Nie.**

### 7. dotyczy treści SIWZ

Czy Zamawiający dopisze, że zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności? Jest to zapis korzystny także i dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: Wzór umowy, zawiera taki zapis tj. par. 9, ust. 4**

### 8. dotyczy zadania nr 29, poz. 03

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 29 poz. nr 3 insuliny lispro do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców ?

**Odpowiedź: Zamawiający wydziela pozycję nr 3 z zadania nr 29 i tworzy odrębne zadanie nr 87.**

### 9. dotyczy zadania nr 19

Czy Zamawiający wykreśli pod zadaniem 19 wymóg dołączenia „zestawu: MiniSPike + strzykawki tuberkulinowe”, gdyż zadanie to dotyczy dostawy leku enoxaprin natricum w postaci ampułko-strzykawek?

**Odpowiedź: Zamawiający usuwa wymóg pod zadaniem nr 19.**

## Część 9

### 1. dotyczy zadania nr 85, poz. 03

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt DualCap™ w kolorze niebieskim stosowany do bezigłowych zaworów, zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA), w pełni aseptyczny, usuwający drobnoustroje (CRBSI) o działaniu w pierwszych 30 sekundach od zastosowania do użycia przez 7 dni.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### 2. dotyczy zadania nr 85, poz. 03

Czy Zamawiający dopuści korek pakowany po 10 sterylnych koreczków na blistrze, opakowanie zbiorcze 350 szt.?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**3. dotyczy zadania nr 85, poz. 03**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Część 10**

**1. dotyczy zadania nr 40**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 40 dopuści lek Cefazolin-MIP 2g z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

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

**Część 11**

**1. dotyczy zadania nr 36, poz. 98**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 36 w pozycji nr 98 preparatu równoważnego Simethicone (Espumisan) w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki?

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaferowanie korzystniejszych cen.

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

**Część 12**

**1. dotyczy zadania nr 57, poz. 03**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z zadania nr 57 pozycji 3 ?

Wyłączenie pozycji Amoxicyclina 1000 mg + 200 mg kw.klawulonowy 1 op x 1 fiol. z zadania nr 57 na odrębne zadanie spowoduje uzyskanie dla szpitala bardziej korzystnej ekonomicznie ceny. A ta właśnie postać jest najczęściej stosowana w szpitalu.

**Odpowiedź: Zamawiający wydziela pozycję nr 3 z zadania nr 57 i tworzy odrębne zadanie nr 88.**

**Część 13**

**1. dotyczy zadania nr 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g>, w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml sterylizowanego radiacyjnie?

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

**2. dotyczy zadania nr 15**

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

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza w zakresie zadania nr 15.**

**Część 14**

**1. dotyczy zadania nr 33, poz. 1**

Czy w Zadaniu nr 33 poz. 1 – Sevofluranum płyn\* 1op(Flakon 250ml) – 36 op. – Zamawiający wymaga, aby butelki z płynnym anestetykiem były fabrycznie wyposażone w szczelne urządzenie (adapter) do napełniania

parowników tak, aby zbędnym było otwieranie butelek, nakręcanie adapterów do napełniania parownika, powtórne odkręcanie adapterów, zakręcanie butelek po napełnieniu ?

Taki system z fabrycznie zamontowanym adapterem do butelki, umożliwiającą bezpośrednie napełnienie parownika, gwarantuje szpitalowi:

- Bezpieczeństwo personelu medycznego i pacjenta poprzez zapewnienie szczelności butelki na każdym etapie użytkowania
- eliminuje niewłaściwe nakręcenie adaptera na butelkę, wyklucza możliwość niekontrolowanego wylania się anestetyku oraz nie naraża personelu bloku operacyjnego na wdychanie oparów Sevofluranu w niekontrolowanym stężeniu, co może mieć miejsce przy manualnym nakręcaniu wielorazowego adaptera.
- Przenosi odpowiedzialność za szczelność połączenia butelki z adapterem na producenta, a nie na personel medyczny Zamawiającego
- Jest fabrycznie zamontowany i poddany kontroli jakości.

Czy mając na uwadze standardy wynikające z polityki ISO, będącej częścią Zintegrowanego Systemu Zarządzania Jakością, Zamawiający wymaga produktu z fabrycznie zamontowanym na każdej butelce systemem napełniania parownika, który minimalizuje ryzyko skażenia środowiska pracy i narażenia personelu medycznego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

## 2. dotyczy zadania nr 33, poz. 1

Czy w Zadaniu nr 33 pozycja 1-(Sevofluranum płyn\* 1op(Flakon 250ml) – 36 op.) Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym i bezpieczeństwa pacjenta, wymaga dostarczenia od Wykonawcy parowników do zaoferowanego produktu w ciągu 48h od chwili podpisania umowy przetargowej? Pozwoli to uniknąć na zbyt długi czas oczekiwania Zamawiającego na instalację parowników kompatybilnych z zaoferowanym produktem.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

## Część 15

### 1. dotyczy zadania nr 74, poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiet 74 poz. 2 dopuszcza zaoferowania koncentratu organicznych pierwiastków śladowych ( Nutryelt) o składzie molowym( $\mu\text{mol}/10\text{ ml}$ ) Zn 153; Cu 4,7; Mn 1,0; F 50; I 1,0; Se 0,9; Mo 0,21; Cr 0,19; Fe 18 ?

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

### 2. dotyczy zadania nr 74, poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiet nr 74 poz. 2 wymaga zaoferowania koncentratu pierwiastków śladowych w postaci soli organicznych ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie wymaga.**

## Część 16

### 1. dotyczy zadania nr 10, poz. 1, 2

Zadanie nr 10 poz. 1,2 – Proszę o doprecyzowanie czy należy wycenić ilości z opisu przedmiotu zamówienia x 1 fiołka czy z opisu jednostki miary x 10 fiołek?.

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

### 2. dotyczy zadania nr 16, poz. 5, 6, 7

Zadanie nr 16 poz.5,6,7 – Proszę o doprecyzowanie czy należy wycenić ilości z opisu przedmiotu zamówienia x 30 tabl., czy z opisu jednostki miary 1op x 60tabl?.

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

**3. dotyczy zadania nr 16, poz. 19**

Zadanie nr 16 poz.19 Pentoksyfilina 400 mg x 60 tabl. – Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, tylko taka postać dostępna na rynku?.

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

**4. dotyczy zadania nr 16, poz. 22, 23**

Zadanie nr 16 poz. 22,23 - Kw. Acetylosalicylowy – Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych, tylko taka postać dostępna na rynku?

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

**5. dotyczy zadania nr 16, poz. 32**

Zadanie nr 16 poz. 32 - Proszę o doprecyzowanie czy należy wycenić ilości z opisu przedmiotu zamówienia x 30 tabl., czy z opisu jednostki miary 1op x 60tabl?.

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

**6. dotyczy zadania nr 16, poz. 36**

Zadanie nr 16 poz.36 Piracetam 800 mg x 60 kaps – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

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

**7. dotyczy zadania nr 51, poz. 1, 2**

Zadanie 51 poz.1,2 Budesonide – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci ampulek?.

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

**8. dotyczy zadania nr 56, poz. 1, 2**

Zadanie nr 56 poz.1,2 Cisatracurium besilate – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci fiolek?

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

**Część 17**

**1. dotyczy zadania nr 32, poz. 1**

Czy Zamawiający w Zadanie 32 poz. 1 (Bupivacaini hydrochloridum (roztwór do wstrzykiwań) Spinal -Heavy 5 mg/ml-4 ml x 5 amp. (0,5) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

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

## Część 18

### 1. dotyczy wszystkich zadań

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na ampułki lub ampulko – strzykawki lub butelki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### 2. dotyczy wszystkich zadań

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie., tabletek na kapsułki i odwrotnie?

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

### 3. dotyczy zadania nr 07, poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 07 w pozycjach :1 i 2 aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godzin 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 dopuszcza, nie wymaga.**

### 4. dotyczy zadania nr 64, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 64 w pozycji nr 1 aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 1 godziny, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

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

### 5. dotyczy zadania nr 64, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 64 w pozycji nr 1 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, nie wymaga.**

### 6. dotyczy zadania nr 08

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 08 dopuści lek CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp ?

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



## Część 19

### 1. dotyczy zadania nr 49, poz. 01

Czy Zamawiający wymaga aby Cefuroksym 1,5 g w pakiecie 49 pozycja 1 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

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

### 2. dotyczy zadania nr 10, poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 10 pozycja 1, 2 aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

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

### 3. dotyczy zadania nr 31, poz. 7,8

Czy zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 31 pozycja 7, 8 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### 4. dotyczy zadania nr 31, poz. 7,8

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 31 pozycja 7, 8 Midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

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

### 5. dotyczy zadania nr 16, poz. 41,42

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 16 pozycja 41, 42 istniała możliwość łączenia w jednej strzykawce Poltramu z Pyralginą zgodnie z Chlp produktu?

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

## Część 20

### 1. dotyczy zadania nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 10 pozycji 1 Ceftazidime Kabi 1000 mg fiołka 10 ml x 10 sztuk, który można mieszać z ogólnie stosowanymi roztworami do infuzji: 0,9% roztwór chlorku sodu, roztwór Ringera z mleczanami, 10% roztwór glukozy? Ceftazidime Kabi jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u pacjentów dorosłych i dzieci, w tym u noworodków (od urodzenia)”:

- Szpitalne zapalenie płuc.
- Zakażenia dolnych dróg oddechowych u pacjentów z mukowiscydozą.
- Bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych.
- Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego.
- Złośliwe zapalenie ucha zewnętrznego.
- Powikłane zakażenia dróg moczowych.
- Powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich.
- Powikłane zakażenia wewnętrzzbrzuszne.
- Zakażenia kości i stawów.
- Zapalenie otrzewnej związane z dializami u pacjentów poddawanych ciągłej ambulatoryjnej dializie otrzewnowej (CAPD, ang. continuous ambulatory peritoneal dialysis).

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

### 2. dotyczy zadania nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 10 pozycji 2 Ceftazidime Kabi 2000 mg butelka szklana 50 ml x 10 sztuk, który można mieszać z ogólnie stosowanymi roztworami do infuzji: 0,9% roztwór

chlorku sodu, roztwór Ringera z mleczanami, 10% roztwór glukozy? Ceftazidime Kabi jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u pacjentów dorosłych i dzieci, w tym u noworodków (od urodzenia)”:

- Szpitalne zapalenie płuc.
- Zakażenia dolnych dróg oddechowych u pacjentów z mukowiscydozą.
- Bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych.
- Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego.
- Złośliwe zapalenie ucha zewnętrznego.
- Powikłane zakażenia dróg moczowych.
- Powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich.
- Powikłane zakażenia wewnątrzbrzuszne.
- Zakażenia kości i stawów.
- Zapalenie otrzewnej związane z dializami u pacjentów poddawanych ciągłej ambulatoryjnej dializie otrzewnowej (CAPD, ang. continuous ambulatory peritoneal dialysis).

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

### 3. dotyczy zadania nr 14

Czy Zamawiający w Zadaniu 14 wymaga propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwi podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

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

### 4. dotyczy zadania nr 55, poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 55 pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Fluconazolom 2mg/ml w opakowaniu butelka polietylenowa z dwoma portami KabiPac?

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

### 5. dotyczy zadania nr 58

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 58 aby produkt Metamizole był zaferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

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

### 6. dotyczy zadania nr 58

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 58 aby produkt Metamizole, zgodnie z treścią ChPL, posiadał możliwość stosowania u kobiet w I oraz II trymestrze ciąży?

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

### 7. dotyczy zadania nr 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 60 produktu leczniczego Kalii chloridum 15 % /20 ml w opakowaniu 20 ampulek?

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

### 8. dotyczy zadania nr 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 70 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampulka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%. Proponowane przez nas preparaty, pomimo że są konfekcjonowane osobno stanowią równoważnik preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach a ich przygotowanie jest łatwe i nieskomplikowane. Preparat Vitalipid N Adult zawiera dodatkowo w swoim składzie witaminę K zalecaną w standardach żywienia pozajelitowego przez Polskie Towarzystwo Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego.

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

### 9. dotyczy zadania nr 71, poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 71 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1440ml?

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

**10. dotyczy zadania nr 71, poz. 2**

Czy Zamawiający w zadaniu 71 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 51,0g, glukozę 150,0g, emulsję tłuszczową 60,0g, azot 8,1g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1540ml?

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

**11. dotyczy zadania nr 71, poz. 3**

Czy Zamawiający w zadaniu 71 w pozycji 3 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 51,0g, glukozę 150,0g, emulsję tłuszczową 60,0g, azot 8,1g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1540ml?

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

**12. dotyczy zadania nr 71, poz. 4**

Czy Zamawiający w zadaniu 71 pozycja 4 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 2 komorowego Aminomix 1 Novum zawierającego 50g aminokwasów, 8,0g azotu, 200g glukozy, o energii pozabiałkowej 800 kcal, osmolarność 1779 mOsm/l pojemność 1000ml?

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

**13. dotyczy zadania nr 72**

Czy Zamawiający w Zadaniu 72 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Venolyte 500 ml – płyn wieloelektrolitowy bez jonów Ca w opakowaniu stojącym z dwoma portami KabiPac?

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

**14. dotyczy zadania nr 73, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 73 pozycji 1 - 0,9% Natrium Chloratum 500 ml płyn do irygacji w butelce zakręcanej, który może być podgrzewany do 40°C?

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

**15. dotyczy zadania nr 75, poz. 1-3, poz. 6-13**

Czy Zamawiający w zadaniu 75 pozycja 1-3, 6-13 wyrazi zgodę na zaferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniu typu KabiClear?

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

**16. dotyczy zadania nr 76, poz. 1-4**

Czy Zamawiający w zadaniu 76 pozycja 1-4 wyrazi zgodę na zaferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniu typu KabiClear?

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

**17. dotyczy zadania nr 81, poz. 1**

Czy Zamawiający w zadaniu 81 pozycja 1 wyrazi zgodę za zaferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniu typu KabiClear?

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

**18. dotyczy zadania nr 76, poz. 3,4**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania w Zadaniu 76 pozycji 3 oraz 4 płynu fizjologicznego wieloelektrolitowego izotonicznego, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, zbliżonego do fizjologicznego składu osocza - zawierającego Na, K, Ca, Mg, Cl o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza zapewniającego izotoniczność roztworu 295 mOsmol/?

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

**19. dotyczy zadania nr 86, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycja 1 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

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

**20. dotyczy zadania nr 86, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycja 2 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca

białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**21. dotyczy zadania nr 86, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycja 3 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l?

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

**22. dotyczy zadania nr 86, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycja 4 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

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

**23. dotyczy zadania nr 86, poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycja 5 diety Reconvan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, dla krytycznie chorych zawierająca białko (wysoka zawartość białka, glutaminy i argininy): mleko (kazeina, hydrolizat białka pszenicy)(5,5g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość EPA i DHA z oleju rybiego, 58% MCT): olej rybi (EPA, DHA), olej szafranowy, olej lniany, MCT(3,3g/100ml), węglowodany: maltodekstryny(12g/100ml) o osmolarności 270 mosmol/l?

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

**24. dotyczy zadania nr 86, poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycja 6 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

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

**25. dotyczy zadania nr 86, poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycja 7 diety Supportan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa, bogatoresztkowa, stosowana w chorobie nowotworowej zawierająca białko (wysoka zawartość): mleko (kazeina, hydrolizat serwatki)(10,0g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość, bogaty w EPA z oleju rybiego): olej szafranowy, olej słonecznikowy, olej rybi (EPA,DHA), MCT(6,7g/100ml), węglowodany (niska zawartość): maltodekstryny, cukier trzcinowy(12,4g/100ml), błonnik: inulina (prebiotyk), dekstryny pszenicy(1,2g/100ml) o osmolarności 340 mOsm/l?

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

**26. dotyczy zadania nr 86, poz. 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycji 9 diety Diben 1,5 kcal HP w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), przeznaczona do żywienia dojelitowego przez zgłębnik, bogata w białko 7,5g/100ml

oraz jednonienasycone kwasy tłuszczowe (MUFA 4,6/100ml). Zawiera błonnik (2,3 g/100 ml), MCT oraz EPA i DHA 0,23g/100ml pochodzące z oleju rybnego. Zmodyfikowana pod względem zawartości węglowodanów w celu lepszej kontroli poziomu glukozy we krwi. Nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy, o niskiej zawartości sodu oraz cholesterolu.

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

**27. dotyczy zadania nr 86, poz. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycja 10 diety Reconvan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, dla krytycznie chorych zawierająca białko (wysoka zawartość białka, glutaminy i argininy):

mleko (kazeina, hydrolizat białka pszenicy)(5,5g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość EPA i DHA z oleju rybiego, 58% MCT): olej rybi (EPA, DHA), olej szafranowy, olej lniany, MCT(3,3g/100ml), węglowodany: maltodekstryny(12g/100ml) o osmolarności 270 mosmol/l?

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

#### **28. dotyczy zadania nr 86, poz. 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycja 11 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

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

#### **29. dotyczy zadania nr 86, poz. 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycja 12 przyrządu do żywienia dojelitowego w wersji grawitacyjnej, uniwersalny do butelek i worków - GraviSet Varioline, ENFit?

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

#### **30. dotyczy zadania nr 86, poz. 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 86 pozycja 13 zestawu do przezskórnej endoskopowej gastrostomii Freka PEG-Set CH 20, ENFit; 35 cm?

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

#### **31. dotyczy wzoru umowy**

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy?

**Odpowiedź: : Zamawiający zmienia treść postanowień wzoru umowy w zakresie zapisów:**

- 1) § 3 ust 7 otrzymuje brzmienie: „Przedmiot dostawy będzie posiadał znak firmowy producenta, etykiety zawierające numer EAN / numer katalogowy, pozwalające na zidentyfikowanie danego przedmiotu i okres jego ważności który nie może być krótszy niż 12 m-cy, z zastrzeżeniem że w zakresie produktów do żywienia dojelitowego okres ważności nie może być krótszy niż 6 miesięcy.”
- 2) § 6 ust 2 otrzymuje brzmienie: „Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji jakościowych i ilościowych na dostarczony przedmiot zamówienia. Gwarancja jakościowa udzielona jest na okres 12 miesięcy liczony od daty dostawy towaru, z zastrzeżeniem że w zakresie produktów do żywienia dojelitowego gwarancja jakościowa udzielona jest na okres 6 miesięcy.”

#### **Część 21**

##### **1. dotyczy zadania nr 15, poz. 1**

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

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

#### **Część 22**

##### **1. dotyczy zadania nr 71, poz. 3**

Czy zamawiający dopuści w zadaniu nr 71, w pozycji nr 3, worek 3- komorowy do żywienia ppzajelitowego, do podaży centralnej zawierający azot –13 g, glukozę i emulsję tłuszczową – 20% oleju sojowego i 80% oliwy z oliwek ,elektrolity, 1260 kcal energii niebiałkowej, 1600 kcal energii całkowitej o pojemności 1500ml? (Olimel N9e 1500 ml).

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

## Część 23

### 1. dotyczy zadania nr 84, poz. 1

Czy w zadaniu 84 pkt 1 w związku z zaprzestaniem produkcji worków do CADO z płynem dializacyjnym objętość 1,5l, 2,5l, stężenie wapnia 1,25mmol/l, stężenie glukozy 3,86% Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worków do CADO z płynem dializacyjnym objętość 2,0l, stężenie wapnia 1,25mmol/l, stężenie glukozy 3,86%? Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami zamawiającego.

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

## Część 24

### 1. dotyczy treści umowy

1. Do treści §3 ust.7 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §3 ust.7 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść postanowień wzoru umowy w zakresie zapisów:**

- 1) § 3 ust 7 otrzymuje brzmienie: „Przedmiot dostawy będzie posiadał znak firmowy producenta, etykiety zawierające numer EAN / numer katalogowy, pozwalające na zidentyfikowanie danego przedmiotu i okres jego ważności który nie może być krótszy niż 12 m-cy, z zastrzeżeniem że w zakresie produktów do żywienia dojelitowego okres ważności nie może być krótszy niż 6 miesięcy.”
- 2) § 6 ust 2 otrzymuje brzmienie: „Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji jakościowych i ilościowych na dostarczony przedmiot zamówienia. Gwarancja jakościowa udzielona jest na okres 12 miesięcy liczony od daty dostawy towaru, z zastrzeżeniem że w zakresie produktów do żywienia dojelitowego gwarancja jakościowa udzielona jest na okres 6 miesięcy.”

### 2. dotyczy treści umowy

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

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Projekt załączonej do SIWZ umowy przewiduje stosowanie przepisów Kodeksu Cywilnego w sprawach nie uregulowanych.**

### 3. dotyczy treści umowy

3. Do §5 ust.7 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Projekt załączonej do SIWZ umowy przewiduje stosowanie przepisów Kodeksu Cywilnego w sprawach nie uregulowanych.**

### 4. dotyczy treści umowy

4. Do §7 ust.1 pkt b) i c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru czy towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia, czy zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy

opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### 5. dotyczy treści umowy

5. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §9 ust.1 ppkt 5) projektu umowy)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Część 25

#### 1. dotyczy zadania nr 22

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

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 dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

#### 2. dotyczy zadania nr 22

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 dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami zamawiający jednocześnie informuje o przedłużeniu terminu składania ofert. **Nowy termin to: 09.03.2018r., do godz. 11:00.** Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o godz. 11:30. Pozostałe ustalenia dotyczące miejsca składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

#### Załączniki:

1. Uaktualniona SIWZ
2. Uaktualniony formularz ofertowy – załącznik nr 1 do SIWZ
3. Uaktualniony formularz cenowy – załącznik nr 2 do SIWZ
4. Uaktualniony wzór umowy – załącznik nr 3 do SIWZ

DYREKTOR  
Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła  
w Bartoszycach

Kierownik zamawiającego

