

<b>Data aktualizacji:</b> 02.10.2015 r. g. 12.40	<b>Znak sprawy:</b> ZOZ/ZP/PN/DOS/19/9/2015	<u>Art. 38 Ustawa PZP</u>
Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 250878-2015 z dnia 24.09.2015 r. <i>zakup i dostawa leków, płynów infuzyjnych, substancji recepturowych. Odpowiedzi na wniesione zapytania</i>		

**Pakiet 3, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 4 preparatu w opakowaniu worek 500ml? Opisany produkt został wycofany z produkcji. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

**Pakiet 3, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 3 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%. Preparat Vitalipid N Adult zawiera dodatkowo w swoim składzie witaminę

K zalecaną w standardach żywienia pozajelitowego przez Polskie Towarzystwo Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego.

**Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

**Pakiet 6, poz. 2,3,4,5,8-10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 pozycja 2,3,4,5,8-10 płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym, wyposażonym w dwa niezależne, różnej wielkości porty wolne od zanieczyszczeń? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

**Pakiet 6, poz. 11**

Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 6 pozycji 11 był w opakowaniu stojącym z dwoma portami? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

**Pakiet 6, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 pozycja 3 preparatu w opakowaniu równoważnym KabiClear? Opisany produkt dla objętości 250ml w KabiPack został wycofany z produkcji. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 6, poz. 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 6 pozycji 13, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty? **Odpowiedź:** Zamawiający wydzieli z pakietu poz. 13

**Pakiet 9, poz. 271**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 pozycja 271 produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 3 płynu do irygacji pod nazwą Versylene Fresenius woda sterylna butelka zakręcana? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 25,27**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 25,27 płynu do irygacji pod nazwą Versylene Fresenius NaCl 0,9 % butelka zakręcana? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 4,16,18,19,20,28-31,39,45**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 4,16,18,19,20,28-31,39,45 płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym, wyposażonym w dwa niezależne, różnej wielkości porty wolne od zanieczyszczeń? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 15 roztworu 3% zmodyfikowanej żelatyny w opakowaniu worek 500ml, który może być stosowany w przypadkach ciężkiej niewydolności serca oraz ciężkich zaburzeń krzepnięcia? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 21 preparatu Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worek 500ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 22**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 22 preparatu Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w izotonicznym roztworze elektrolitów 500ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 32**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 32 worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 45,0g, glukozę 130,0g, emulsję tłuszczową 68,0g, azot 7,2g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1920ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 33 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:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz.34**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 34 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:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 35**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 35 worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 68,0g, glukozę 200,0g, emulsję tłuszczową 80,0g, azot 10,8g i energię niebiałkową 1600 kcal objętość 2053ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 36 worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 50,0g z tauryną, 8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 38g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 125g o energii pozabiałkowej 900 kcal, pojemności 986ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 38**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 38 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:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 45 Płynu Wieloelektrolitowego Fizjologicznego, Izotonicznego o podobnym składzie co wymagany przez Zamawiającego, o mniejszej zawartości Na (141mmol/l), o zawartości Ca – 2,00 mmol/l, buforowany octanami i cytrynianami? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11**

Czy w przypadku pozytywnych odpowiedzi na powyższe pytania Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji? Obecny kształt pakietu 11 pozwala na przystąpienie do przetargu i tym samym złożenie ofert tylko jednemu wykonawcy (bądź przedstawicielowi wykonawcy), nie dając możliwości złożenia ofert innym wykonawcom i producentom. Dopuszczenie ww. produktów zwiększy konkurencyjność ofert i pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie jak najlepszych warunków cenowych. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 13,40,41,44**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 11 pozycji 13,40,41,44 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 9, poz. 287, 288**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie Nr 9 poz. 287 i 288 (Pulmicort 0,125 i 0,25 mg/ml, 2ml x 20 poj. zaw. do nebulizacji) posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krup- ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli niezależnie od etiologii ? **Odpowiedź:** Wymagamy

**Pakiet 9, poz. 287, 288, 289**

Czy w pakiecie Nr 9 poz. 287, 288 i 289 (Pulmicort 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml, 2ml x 20 poj. zaw. do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia? **Odpowiedź:** Wymagamy

**Pakiet 9, poz. 288**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 288 (Pulmicort 0,25 mg/ml, 2ml x 20 poj. zaw. do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 9, poz. 287, 288, 289**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 287, 288 i 289 (Pulmicort 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml, 2ml x 20 poj. zaw. do nebulizacji) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ? **Odpowiedź:** Wymagamy

**Pakiet 9, poz. 44,45,46**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 44, 45 i 46 (BETALOC ZOK 100, 25 i 50 mg tabl. o przedł. uw. x 28 tabl) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków? **Odpowiedź:** Wymagamy

### **Pakiet 1, poz. 2**

Czy w pakiecie nr 1 pozycja 2 (Sevoflurane 250 ml – 35 butelek) Zamawiający wymaga butelki z fabrycznie zamontowanym, bezpośrednim, szczelnym systemem napełniania parownika, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem? Fabrycznie zamontowany na butelce adapter jest jednorazowego użytku-nie wymaga dezynfekcji, gdyż po użyciu zawartości butelki, zostaje on wyrzucony wraz z pustą butelką. System napełniania parownika przy użyciu fabrycznie zamontowanego adaptera nie wymaga nakręcania go na butelkę przez personel medyczny, co daje gwarancję szczelności, 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 ma miejsce przy manualnym nakręcaniu wielorazowego adaptera. **Odpowiedź:** Wymagamy

### **SIWZ. Projekt umowy**

Czy Zamawiający w par. 6.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 48 godzin jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Zamawiający podał 3 dni robocze co oznacza 72 godziny, nie 48 jak podano w zapytaniu

### **SIWZ. Projekt umowy**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.a z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **SIWZ. Projekt umowy**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.b z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **SIWZ. Załącznik nr 2.4**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powł. tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz) i odwrotnie? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Pytający nie sprecyzował o jaki pakiet i pozycje miał na myśli. Zamawiający nie może w tym wypadku odnieść odpowiedzi do całości zestawienia asortymentowego

### **Pakiet 9, poz. 145**

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 9 poz.145.... był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek w ilości 21 op. (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? **Odpowiedź:** Wymagamy Makrogol 4000 x 64 gramy + subst. pomocnicze (ok. 74g)

### **Pakiet 9, poz. 145**

Czy zamawiający wymaga aby w /pakiecie nr .9 poz.145.. był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek w ilości 21 op., PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ? **Odpowiedź:** Fortrans

### **Pakiet 9, poz. 64**

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 64 – zakończona produkcja leku w dawce 0,3 g . Prosimy o dopuszczenie do wyceny Carbo Activ 200 mg x 20 kaps. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

### **Pakiet 9, poz. 291**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 291 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Enemę płyn doodbytniczy x 150 ml . **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

### **Pakiet 9, poz. 121**

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 121 – czy należy wycenić Enfamil 1 Premium 59 ml op. x 6szt w ilości 200 op. ? Takie op. są dostępne . **Odpowiedź:** 1 op = 1 szt = 1 nursetka, proszę wycenić 34 op x 6 szt.

### **Pakiet 9, poz. 104**

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 104 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Dobutamin Sandoz 250 mg pr.d/sp.r.do onf. X 1 fiol w ilości 10 op **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

### **Pakiet 9, poz. 170**

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 170 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Hepatanol tabl x 40szt. (skład L-asparaginin L-ornityny 100 mg + Cholina 35 mg. ) **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

### **SIWZ. Załącznik nr 2.4**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Pytający nie sprecyzował o jaki pakiet i pozycje miał na myśli. Zamawiający nie może w tym wypadku odnieść odpowiedzi do całości zestawienia asortymentowego

### **SIWZ. Załącznik nr 2.4**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego dawki **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Pytający nie sprecyzował o jaki pakiet i pozycje miał na myśli. Zamawiający nie może w tym wypadku odnieść odpowiedzi do całości zestawienia asortymentowego

**Pakiet 9, poz. 287,288,289**

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 287 ,288 ,289 – dopuści do wyceny lek równoważny Nebbud zaw.do nbuliz. x20 amp Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 9, poz. 148**

Dotyczy pakietu nr 9 poz.148. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu immunoglobuliny antyHBs do podaży domięśniowej w dawce 180j.m./1ml w postaci liofilizatu i rozpuszczalnika do sporządzenia roztworu ( Uman Big 180j.m./1 ml)? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 9, poz. 125**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 125 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Espumisan 40 mg x100 kaps. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

**Pakiet 4**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat albuminy ludzkiej w pakiecie 4 będący preparatem do podawania dożylnego, w pełni „zapadał” się tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym? Uzasadnienie: Wyniki metaanalizy danych zebranych w 15 oddziałach intensywnej terapii (OIT) w 4 krajach, gdzie dokonano zmiany z otwartego systemu do infuzji na zamknięty, wykazały, że zmiana spowodowała znaczące zmniejszenie częstości CLABSI (zakażenia krwi związane z obecnością żylnych cewników centralnych, z ang. CLABSI - Central Line Associated Bloodstream Infections) na podstawie częstości CLABSI w przeliczeniu na 1000 dni z linią centralną (10,1 do 3,3, p<0,001). Wyniki badania wykazały, że śmiertelność ogólna w OIT również zmniejszyła się znacząco z 22,0 do 16,9 zgonów na 100 pacjentów (p<0,001). W ostatnim okresie badania pojemnikiem do infuzji stosowanym na każdym OIT był plastikowy, w pełni „zapadający się” pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia i wyposażony w samouszczelniający się port.Referencja: Maki DG, Rosenthal VD, Salomao R, Franzetti F, Rangel-Frausto MS. Impact of switching from an open to a closed infusion system on rates of central **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

**Pakiet 6, poz. 3, 1**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w pakiecie 6 w pozycjach 3,1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 6, poz. 11,12**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 6 w pozycji 11, 12 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o ph 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na+ 140 mmol/l, K+ 5 mmol/l, Mg+ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 6, poz. 6,7**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 6 w pozycjach 6 i 7 preparatu Mannitol 15%, który ulega krystalizacji dopiero w temperaturze poniżej 16 stopni C. Przechowywany więc w temperaturze pokojowej nie wymaga podgrzania co zdecydowanie ułatwia i przyspiesza proces podania leku pacjentowi. Produkt pakowany jest w worek Viaflo co zapobiega przypadkowemu stłuczeniu i w konsekwencji jest wygodniejszy dla personelu pielęgniarzkiego oraz bezpieczniejszy dla pacjentów. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 6, poz. 14**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wydzieli z pakietu 6 pozycję 14? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 4, 39, 16, 18, 20, 28, 29, 30, 31**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w pakiecie 11 w pozycjach 4, 39, 16, 18, 20, 28, 29, 30, 31 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 45**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 11 w pozycji 45 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o ph 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na+ 140 mmol/l, K+ 5 mmol/l, Mg+ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 11, poz. 3, 25, 27**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 11 w pozycji 3, 25 i 27 produktu w opakowaniu Poure Bottle czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po

zewewnętrznej powierzchni butelki. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **SIWZ. Załącznik nr 2.4**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)? **Odpowiedź:** Podać pełną ilość opakowań zaokrąglonych w górę – zgodnie z SIWZ (sposób obliczenia ceny oferty)

#### **SIWZ. Załącznik nr 2.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub dojelitowe lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Pytający nie sprecyzował o jaki pakiet i pozycje miał na myśli. Zamawiający nie może w tym wypadku odnieść odpowiedzi do całości zestawienia asortymentowego

#### **SIWZ. Załącznik nr 2.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakietach leków równoważnych do wskazanych, przy czym za lek równoważny rozumie się preparat mający taką samą substancję czynną, dawkę oraz drogę podania leku? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Pytający nie sprecyzował o jaki pakiet i pozycje miał na myśli. Zamawiający nie może w tym wypadku odnieść odpowiedzi do całości zestawienia asortymentowego

#### **Pakiet 9, poz. 24**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 24 dopuści wycenę leku Areplex tabletki powlekane w opakowaniu po 28 tabl.? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 9, poz. 30**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 30 dopuści wycenę leku równoważnego w postaci tabletek powlekanych? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 9, poz. 36**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 36 dopuści wycenę leku w postaci oliwki pielęgnacyjnej 200 ml w ilości 50 op.? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 9, poz. 59**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 59 wyrazi zgodę na wycenę Calcium tabl. musujące pakowane po 24 tabletki? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 9, poz. 64**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 64 – Carbo medicinalis 300mg \*20 szt. Wyrazi zgodę na wycenę Carbo Activ 200 mg \*20 szt. – 60 op. Carbo medicinalis 300mg\*20 szt. nie jest już dostępnej na rynku polskim **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 9, poz. 76-77**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 76-77 Controloc 20mg i 40 mg wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu po 28 tabl.dojelitowych wraz z przeliczeniem ilości- jeśli tak, prosimy o podanie czy podać ilość opakowań z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę czy podać ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, zaokrąglić w górę

#### **Pakiet 9, poz. 125**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 125 wyrazi zgodę na wycenę leku Espumisan 40mg\*100 kaps. w ilości 100 op? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 9, poz. 148**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 148 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu immunoglobuliny anty HBS do podaży domięśniowej w dawce 180 j.m./1 ml w postaci liofilizatu i rozpuszczalnika do sporządzenia roztworu? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 9, poz. 162**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 162 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku w opakowaniu po 30 tabl.powl.? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 9, poz. 165**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 165 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w postaci tabletek? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 9, poz. 170**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 170 wyrazi zgodę na zaproponowanie Hepatil pakowanego po 80 tabletek? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 9, poz. 190**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 190 wyrazi zgodę na zaferowanie Kalipoz kaps. o przedł. uw. pakowanych po 60 tabletek? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 9, poz. 250**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 250 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu w opakowaniu 300 ml? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 9, poz. 24**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 267 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu Oxytocin pakowanego po 5 amp? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 9, poz. 303**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 303 wyrazi zgodę na zaproponowanie SILOL Unia aerozol o pojemności 100 ml – 65 op? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 9, poz. 304**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 304 wyrazi zgodę na zaproponowanie SKIN PROTECT – Novoscabin 10% o pojemności 120 ml – 5 op? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 9, poz. 274**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie zbiorczym w pozycji 40 :

- a) Paski współpracują z glukometrem, który nie potrzebuje kodowania - funkcja „Auto Coding” przez co rozumiemy, że kodowanie nie może odbywać się za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego, nawet jeśli można zakodować go na jeden kod;
- b) objętość krwi wynosi 0,7µl;
- c) kalibrowany do osocza;
- d) pomiar metodą biosensoryczną;
- e) zakres pomiaru 20-600 mg/dl ( w przypadkach kiedy wartości glikemii wynoszą poniżej zakresu na ekranie glukometru pojawia się odpowiedni komunikat – Lo, który z klinicznego punktu widzenia jest wystarczający aby podjąć odpowiednie do sytuacji działania, ponieważ oznacza patologicznie niskie wartości glikemii.);
- f) pasków testowych, które pakowane są po 50 sztuk
- g) funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia - podstawa małego palca, podstawa kciuka, przedramię, ramię, łydka, udo);
- h) paski testowe współpracujące z glukometrem z funkcją automatycznego wyrzutu paska po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta);
- i) wykorzystany enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną;
- j) zakres temperatury przechowywania pasków min 4 – min 40C° ,
- k) zakres hematokrytu 20% do 60%.
- l) dokładność pomiaru ISO 15197:2013

Proponowany przez nas produkt spełnia wszystkie zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego. Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej. Po wprowadzeniu nowych pasków i glukometrów producent zapewnia szkolenie personelu oraz serwis. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 9, poz. 197**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy: Najlepszy produkt na rynku , konkurencyjny cenowo.

- a) Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
- b) Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
  - Lactobacillus helveticus
  - Lactococcus lactis
  - Bifidobacterium longum
  - Bifidobacterium breve
  - Lactobacillus rhamnosus
  - Streptococcus thermophilus
  - Bifidobacterium bifidum
  - Lactobacillus casei
  - Lactobacillus plantarum
- c) Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
- d) Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
- e) Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii.
- f) Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
- g) Nie wymaga przechowywania w lodówce.
- h) Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 9, poz. 272, 273, 274**

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych pasków testowych do glukometrów będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, informujemy że paski danej marki są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tej samej marki – zatem taki zapis SIWZ ograniczałby konkurencję asortymentowo-cenową w poszczególnych pozycjach do wyrobów konkretnych producentów, nadając im wyłączność na kształtowanie ceny oferty, samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nimi w stałych stosunkach gospodarczych. Czy w Zamawiający mając na uwadze potencjalne oszczędności cenowe oraz postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29) dopuści złożenie oferty w postaci pasków testowych do glukometrów GlucoDr. auto (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego – tj. jako nieodpłatne użyczenie, dzierżawę lub wliczenie w cenę pasków), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu i nie interferujący z maltozą; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętnicznej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach (normalnym i wysokim); h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; i) zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. (SIWZ: Rozdział I pkt. 7g) w związku z Art. 29 ust. 3 Ustawy PZP); *potrzeby Wykonawcy, który chce uzyskać zamówienie publiczne nie mogą stanowić podstawy do działań zmierzających (w oparciu o powoływanie się na przepisy prawa – Art. 7 Ustawy PZP) w kierunku wymuszania na Zamawiającym warunków, które są dla niego niekorzystne.*

#### **Pakiet 9, poz. 272, 273, 274**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym zafałszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 9, poz. 272, 273, 274**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 9, poz. 272, 273, 274**

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał  $\pm 15\text{mg/dl}$  dla stężeń glukozy  $<100\text{mg/dl}$  i  $\pm 15\%$  dla stężeń glukozy  $>100\text{mg/dl}$ , zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 9, poz. 272, 273, 274**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były zgodnie z instrukcjami przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi żyłnej i kapilarnej? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 9, poz. 272, 273, 274**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 9, poz. 272, 273, 274**

W związku z podaniem nazwy własnej preparatu, zastrzeżonej przez konkretnego producenta, prosimy o dopuszczenie wyceny konkurencyjnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie dwa szczepy bakterii probiotycznych - Lactobacillus rhamnosus (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) oraz Lactobacillus helveticus (równoważny wobec L. acidophilus) w łącznej ilości 2 mld CFU/kapsułkę, stanowiącego odpowiednik preparatu wymienionego w SIWZ. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Rozdział I pkt. 7g)

**Pakiet 9, poz. 125:** Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 9 pozycji nr 125 preparatu Simethiconum w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki? Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

#### **SIWZ. Projekt umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1b *Dostawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za niedochowanie terminów określonych w par. 3 pkt. 1 niniejszej umowy w wysokości 1,0 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy lub jej części za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy.* **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **SIWZ. Projekt umowy**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 8, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 8 pozycja 1 aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?. **Odpowiedź:** Wymagamy

**Pakiet 8, poz. 1**

Czy Zamawiający, w pakiecie 8 pozycja 1 wymaga, aby zaoferowany Cefazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji? **Odpowiedź:** Wymagamy

**Uwaga: Rozdział VI pkt. 9 SIWZ:** W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.