



Olsztyn, dn. 17 września 2024 r.

Nr sprawy 41/2024

## Wszyscy uczestnicy postępowania

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych, preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego oraz kontrastów”.**

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

### Zestaw I

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 60 glukometry, które mają tylko jedną jednostkę pomiarową: albo mg/dL albo mmol/L, z jednoczesnym zobowiązaniem się wykonawcy, że w ramach 80 glukometrów dostarczy określoną przez Zamawiającego ilość glukometrów w każdej z tych jednostek, i w trakcie trwania umowy zamieni glukometry w jednych jednostkach na inne jednostki, jeżeli zajdzie taka potrzeba u Zamawiającego.

W uzasadnieniu wskazujemy, że w związku z zaleceniem normy ISO 15197:2015 glukometry nie powinny mieć możliwości samodzielnej zmiany jednostki pomiarowej przez użytkownika, gdyż rodzi to ryzyko złej interpretacji otrzymanego wyniku. W związku z takim zaleceniem w/w normy zdecydowana większość systemów glukometrycznych (ponad 80%) nie posiada możliwości samodzielnej zmiany jednostki pomiarowej. Wymaganie przez Zamawiającego takiej funkcjonalności w znacznym stopniu ogranicza w związku z tym konkurencję.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza glukometry, które mają tylko jedną jednostkę pomiarową mg/dl pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów wymaganych przez Zamawiającego.

### Zestaw II

Czy Zamawiający w pakiecie nr 80 ( paski i glukometry ) wymaga aby zaofertowany glukometr posiadał podświetlaną szczelinę, do której wsuwa się test paskowy ? taka funkcja ułatwia wykonywanie pomiarów w warunkach słabego oświetlenia.

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

Czy Zamawiający w pakiecie nr 60 ( paski i glukometry ) wymaga aby zaofertowany glukometr posiadał podświetlaną szczelinę, do której wsuwa się test paskowy ? taka funkcja ułatwia wykonywanie pomiarów w warunkach słabego oświetlenia.

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

Czy Zamawiający w pakiecie nr 60 ( paski i glukometry ) wymaga aby zaofertowane glukometry były zasilane ogólnodostępnymi bateriami typu "paluszek" AA lub AAA ?

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

### Zestaw III

1. Pakiet 52 poz. 23 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000 ml olej sojowy(60,0g),

tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 500 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

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

2. Pakiet 57 poz. 3 - Czy zamawiający dopuści opakowanie typu ampułka?

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

3. Pakiet 57 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga, aby zawierająca w składzie oferowany produkt tj. Dipeptiven przygotowana w warunkach szpitalnych lub warunkach domowych mieszanina żywieniowa była stabilna w temperaturze 20°C-25°C przez okres 24 godzin, co zostanie potwierdzone przedmiotowym środkiem dowodowym stanowiącym raport z wyników badań wykonanych przez wykonawcę lub na jego rzecz?

Uzasadnienie:

Badania stabilności mieszaniny oferowanego leku z innymi lekami jest badaniem, które ma na celu ustalenie warunków np. temperatury oraz okresu stabilności mieszaniny leków i może zostać wykonane w każdym czasie, przy użyciu do sporządzenia mieszaniny leków zwolnionych do obrotu np. zakupionych w hurtowni. W tym przypadku momentem, od którego ocenia się stabilność jest moment stworzenia mieszaniny leków. Badanie stabilności mieszaniny leków, w przeciwieństwie do badania stabilności wytwarzanego leku, NIE JEST badaniem wykonywanym obligatoryjnie przez wytwórcę przed zwolnieniem serii leku do obrotu.

W konsekwencji czego takie badanie może zlecić każdy, komu wyniki badania są niezbędne. Badanie stabilności mieszaniny może być wykonane również na zlecenie hurtowni farmaceutycznej, importera równoległego czy szpitala bądź dowolnej osoby fizycznej albo prawnej.

Badania stabilności mieszaniny wytwarzanego leku z innymi lekami mogą być przeprowadzone przez dowolne laboratorium fizykochemiczne lub instytut badawczy na warunkach określonych w ustawie o substancjach chemicznych i ich mieszaninach oraz posiadającym wdrożoną Dobrą Praktykę Laboratoryjną.

Co do zasady Zamawiający może zlecić przeprowadzenie badań stabilności mieszaniny leków samodzielnie lub zażądać dostarczenia wyników badań od wykonawców składających oferty do danego przetargu, pod warunkiem zachowania zasad zamówień publicznych.

Zgodnie z ugruntowaną linią orzecniczą KIO „W sytuacji, gdy opis przedmiotu zamówienia jest podyktowany uzasadnionymi potrzebami zamawiającego, a nie zamiarem faworyzowania konkretnego wykonawcy i dyskryminowania innych wykonawców, nie jest możliwe skuteczne ingerowanie w określony przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia, a w konsekwencji decydowanie za zamawiającego, jakie rozwiązania ma dopuścić”[1].

Mając na uwadze powyższe Zamawiający powinien każdorazowo rozważyć, czy z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjenta lub skuteczności leczenia w tym również

żywienia pozajelitowego przygotowywana mieszanina leków (mieszanina do żywienia pacjenta) powinna być stabilna w określonym czasie przechowywania po sporządzeniu oraz w określonej temperaturze. Kwestia ta jest indywidualna i zależna od warunków, a także rodzaju pacjentów danego Zamawiającego. Nie może umknąć uwadze również fakt, że dla pacjentów leczonych domowo mieszaniny żywieniowe (mieszaniny leków) są sporządzane w warunkach domowych przez odpowiednio przeszkolonych dorosłych domowników i przechowywane w warunkach domowych w tym lodówkach oraz ogrzewanych w temperaturze pokojowej. Stąd warunki stabilności mieszaniny żywieniowej (mieszaniny leków) mogą mieć istotne znaczenie. A tym samym żądanie badań stabilności może być nie tylko uzasadnione, ale i konieczne.

Każdorazowo jednak, kiedy Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia żąda, aby mieszanina żywieniowa utworzona z udziałem oferowanego leku była stabilna w określonych warunkach temperatury przez określony czas to powinien, w celu zabezpieczenia własnego interesu, jednocześnie żądać jako przedmiotowych środków dowodowych – dostarczenia wyników badań stabilności wraz z ujawnieniem kto i na czyje zlecenie je wykonywał.

---

[1] Wyrok KIO z 13.04.2023 r., KIO 870/23, LEX nr 3562566, wyrok KIO z 28.03.2023 r., KIO 704/23, LEX nr 3529818.

[2] Wyrok KIO z 13.04.2023 r., KIO 870/23, LEX nr 3562566, wyrok KIO z 28.03.2023 r., KIO 704/23, LEX nr 3529818.

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

4. Pakiet 57 poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga, aby zawierająca w składzie oferowany produkt tj. Dipeptiven przygotowana w warunkach szpitalnych lub warunkach domowych mieszanina żywieniowa była stabilna w temperaturze 20°C-25°C przez okres 24 godzin, co zostanie potwierdzone przedmiotowym środkiem dowodowym stanowiącym raport z wyników badań wykonanych przez wykonawcę lub na jego rzecz?

Uzasadnienie:

Badania stabilności mieszaniny oferowanego leku z innymi lekami jest badaniem, które ma na celu ustalenie warunków np. temperatury oraz okresu stabilności mieszaniny leków i może zostać wykonane w każdym czasie, przy użyciu do sporządzenia mieszaniny leków zwolnionych do obrotu np. zakupionych w hurtowni. W tym przypadku momentem, od którego ocenia się stabilność jest moment stworzenia mieszaniny leków. Badanie stabilności mieszaniny leków, w przeciwieństwie do badania stabilności wytwarzanego leku, NIE JEST badaniem wykonywanym obligatoryjnie przez wytwórcę przed zwolnieniem serii leku do obrotu.

W konsekwencji czego takie badanie może zlecić każdy, komu wyniki badania są niezbędne. Badanie stabilności mieszaniny może być wykonane również na zlecenie hurtowni farmaceutycznej, importera równoległego czy szpitala bądź dowolnej osoby fizycznej albo prawnej.

Badania stabilności mieszaniny wytwarzanego leku z innymi lekami mogą być przeprowadzone przez dowolne laboratorium fizykochemiczne lub instytut badawczy

na warunkach określonych w ustawie o substancjach chemicznych i ich mieszaninach oraz posiadającym wdrożoną Dobrą Praktykę Laboratoryjną.

Co do zasady Zamawiający może zlecić przeprowadzenie badań stabilności mieszaniny leków samodzielnie lub zażądać dostarczenia wyników badań od wykonawców składających oferty do danego przetargu, pod warunkiem zachowania zasad zamówień publicznych.

Zgodnie z ugruntowaną linią orzecniczą KIO „W sytuacji, gdy opis przedmiotu zamówienia jest podyktowany uzasadnionymi potrzebami zamawiającego, a nie zamiarem faworyzowania konkretnego wykonawcy i dyskryminowania innych wykonawców, nie jest możliwe skuteczne ingerowanie w określony przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia, a w konsekwencji decydowanie za zamawiającego, jakie rozwiązania ma dopuścić”[1].

Mając na uwadze powyższe Zamawiający powinien każdorazowo rozważyć, czy z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjenta lub skuteczności leczenia w tym również żywienia pozajelitowego przygotowywana mieszanina leków (mieszanina do żywienia pacjenta) powinna być stabilna w określonym czasie przechowywania po sporządzeniu oraz w określonej temperaturze. Kwestia ta jest indywidualna i zależna od warunków, a także rodzaju pacjentów danego Zamawiającego. Nie może umknąć uwadze również fakt, że dla pacjentów leczonych domowo mieszaniny żywieniowe (mieszaniny leków) są sporządzane w warunkach domowych przez odpowiednio przeszkolonych dorosłych domowników i przechowywane w warunkach domowych w tym lodówkach oraz ogrzewanych w temperaturze pokojowej. Stąd warunki stabilności mieszaniny żywieniowej (mieszaniny leków) mogą mieć istotne znaczenie. A tym samym żądanie badań stabilności może być nie tylko uzasadnione, ale i konieczne.

Każdorazowo jednak, kiedy Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia żąda, aby mieszanina żywieniowa utworzona z udziałem oferowanego leku była stabilna w określonych warunkach temperatury przez określony czas to powinien, w celu zabezpieczenia własnego interesu, jednocześnie żądać jako przedmiotowych środków dowodowych – dostarczenia wyników badań stabilności wraz z ujawnieniem kto i na czyje zlecenie je wykonywał.

---

[1] Wyrok KIO z 13.04.2023 r., KIO 870/23, LEX nr 3562566, wyrok KIO z 28.03.2023 r., KIO 704/23, LEX nr 3529818.

[2] Wyrok KIO z 13.04.2023 r., KIO 870/23, LEX nr 3562566, wyrok KIO z 28.03.2023 r., KIO 704/23, LEX nr 3529818.

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

Pakiet 57 poz 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zawierająca w składzie oferowany produkt tj. Glycophos przygotowana w warunkach szpitalnych lub warunkach domowych mieszanina żywieniowa była stabilna w temperaturze 20°C-25°C przez okres 24 godzin, co zostanie potwierdzone przedmiotowym środkiem dowodowym stanowiącym raport z wyników badań wykonanych

przez wykonawcę lub na jego rzecz?

Uzasadnienie:

Badania stabilności mieszaniny oferowanego leku z innymi lekami jest badaniem, które ma na celu ustalenie warunków np. temperatury oraz okresu stabilności mieszaniny leków i może zostać wykonane w każdym czasie, przy użyciu do sporządzenia mieszaniny leków zwolnionych do obrotu np. zakupionych w hurtowni. W tym przypadku momentem, od którego ocenia się stabilność jest moment stworzenia mieszaniny leków. Badanie stabilności mieszaniny leków, w przeciwieństwie do badania stabilności wytwarzanego leku, NIE JEST badaniem wykonywanym obligatoryjnie przez wytwórcę przed zwolnieniem serii leku do obrotu.

W konsekwencji czego takie badanie może zlecić każdy, komu wyniki badania są niezbędne. Badanie stabilności mieszaniny może być wykonane również na zlecenie hurtowni farmaceutycznej, importera równoległego czy szpitala bądź dowolnej osoby fizycznej albo prawnej.

Badania stabilności mieszaniny wytwarzanego leku z innymi lekami mogą być przeprowadzone przez dowolne laboratorium fizykochemiczne lub instytut badawczy na warunkach określonych w ustawie o substancjach chemicznych i ich mieszaninach oraz posiadającym wdrożoną Dobrą Praktykę Laboratoryjną.

Co do zasady Zamawiający może zlecić przeprowadzenie badań stabilności mieszaniny leków samodzielnie lub zażądać dostarczenia wyników badań od wykonawców składających oferty do danego przetargu, pod warunkiem zachowania zasad zamówień publicznych.

Zgodnie z ugruntowaną linią orzeczniczą KIO „W sytuacji, gdy opis przedmiotu zamówienia jest podyktowany uzasadnionymi potrzebami zamawiającego, a nie zamiarem faworyzowania konkretnego wykonawcy i dyskryminowania innych wykonawców, nie jest możliwe skuteczne ingerowanie w określony przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia, a w konsekwencji decydowanie za zamawiającego, jakie rozwiązania ma dopuścić”[1].

Mając na uwadze powyższe Zamawiający powinien każdorazowo rozważyć, czy z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjenta lub skuteczności leczenia w tym również żywienia pozajelitowego przygotowywana mieszanina leków (mieszanina do żywienia pacjenta) powinna być stabilna w określonym czasie przechowywania po sporządzeniu oraz w określonej temperaturze. Kwestia ta jest indywidualna i zależna od warunków, a także rodzaju pacjentów danego Zamawiającego. Nie może umknąć uwadze również fakt, że dla pacjentów leczonych domowo mieszaniny żywieniowe (mieszaniny leków) są sporządzane w warunkach domowych przez odpowiednio przeszkolonych dorosłych domowników i przechowywane w warunkach domowych w tym lodówkach oraz ogrzewanych w temperaturze pokojowej. Stąd warunki stabilności mieszaniny żywieniowej (mieszaniny leków) mogą mieć istotne znaczenie. A tym samym żądanie badań stabilności może być nie tylko uzasadnione, ale i konieczne.

Każdorazowo jednak, kiedy Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia żąda, aby mieszanina żywieniowa utworzona z udziałem oferowanego leku była stabilna w określonych warunkach temperatury przez określony czas to powinien, w celu zabezpieczenia własnego interesu, jednocześnie żądać jako przedmiotowych środków dowodowych – dostarczenia wyników badań stabilności wraz z ujawnieniem kto i na czyje zlecenie je wykonywał.

[1] Wyrok KIO z 13.04.2023 r., KIO 870/23, LEX nr 3562566, wyrok KIO z 28.03.2023 r., KIO 704/23, LEX nr 3529818.

[2] Wyrok KIO z 13.04.2023 r., KIO 870/23, LEX nr 3562566, wyrok KIO z 28.03.2023 r., KIO 704/23, LEX nr 3529818.

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

5. Pakiet 55 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 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%. Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

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

6. Pakiet 55 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN? Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

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

7. Pakiet 55 poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 986 ml zawierającego 8 g azotu , energię niebiałkową 900 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ**

**Zaproponowany w zapytaniu preparat jest oczekiwany przez Zamawiającego w pozycji nr 5**

8. Pakiet 55 poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1477 zawierającego 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.



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

9. Pakiet 55 poz. 3 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1540 ml, zawartości azotu 8,1 g, energii niebiałkowej 1200 kcal?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.**

10. Pakiet 55 poz. 4 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wklucia obwodowego o poj. 1950 ml zawierającego 7,8 g azotu energię niebiałkową 1215 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, osmolarności 750 mOsm/l?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ. Zaproponowany w zapytaniu preparat jest oczekiwany przez Zamawiającego w pozycji nr 10**

11. Pakiet 55 poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1026 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 800 kcal?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.**

12. Pakiet 55 poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 493 ml zawierającego 4 g azotu, energię niebiałkową 450 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.**

13. Pakiet 55 poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 986 ml zawierającego 8 g azotu, energię niebiałkową 900 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

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

14. Pakiet 55 poz. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 2-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości 1000 ml, zawartości azotu 8 g, energii niebiałkowej 800kcal?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za

tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

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

15. Pakiet 55 poz. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 2-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości 2000 ml, zawartości azotu 16g, energii niebiałkowej 1600kcal?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

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

16. Pakiet 55 poz. 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 2-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości 1500 ml, zawartości azotu 12 g, energii niebiałkowej 1200kcal?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

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

17. Pakiet 55 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1026 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 800 kcal?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.**

18. Pakiet 55 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1440 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 900 kcal, osmolarności 750 mOsm/l?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

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

19. Pakiet 55 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wkłucia obwodowego o poj. 850 ml zawierającego 3,41 g azotu energię niebiałkową 530 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, osmolarności 750 mOsm/l?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.**

20. Pakiet 55 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wkłucia obwodowego o poj. 1400 ml zawierającego 5,6 g azotu, energię niebiałkową 872 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, osmolarności 750 mOsm/l?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

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



21. Pakiet 55 poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wklucia obwodowego o poj. 1950 ml zawierającego 7,8 g azotu energię niebiałkową 1215 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, osmolarności 750 mOsm/l?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

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

22. Pakiet 55 poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1540 ml, zawartości azotu 8,1 g, energii niebiałkowej 1200 kcal?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.**

23. Pakiet 55 poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 2053 ml, zawartości azotu 10,8 g, energii niebiałkowej 1600 kcal?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.**

24. Pakiet 55 poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1920 ml, zawartości azotu 7,2 g, energii niebiałkowej 1200 kcal, osmolarności 750 mOsm/l?

Dopuszczenie ww produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny przez zamawiającego.

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

#### **Zestaw IV**

1. Czy w pakiecie 20 poz 1 (Linezolid) Zamawiający dopuści lek w postaci butelek z dwoma jałowymi portami?

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

2. Czy w pakiecie 23 poz. 1 i 2 Zamawiający ma na myśli stabilność roztworu po rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C oraz w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C?

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

3. Czy w zadaniu 31 poz 1 i 2 ( Noradrenalina) Zamawiający wymaga, aby produkt Noradrenalina miał wskazane alternatywne miejsce podania wymienione w ChPL w sytuacji gdy podanie przez centralny dostęp żylny jest niemożliwe bądź ograniczone?

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

4. W celu uzyskania maksymalnej skuteczności lek Furosemide zaleca się podawać w infuzji ciągłej a zalecana maksymalna dawka dobową wynosi 1500 mg. Czy zatem w zadaniu 37 poz. 1 (Furosemide), Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt, zgodnie z zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego po rozcieńczeniu

posiadał 24-godzinną stabilność, co pozwoli na bezpieczne i skuteczne wykonanie wymaganej infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy w zadaniu 38 poz. 1 i 2 (Propofolum) Zamawiający wymaga prod. lecn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Czy w pakiecie 52 poz. 17 Zamawiający dopuści zamiast produktu Venolyte 500ml, który jest niedostępny, produkt Optilyte 500ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

---

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie Zamawiającego:  
[https://platformazakupowa.pl/pn/usk\\_olsztyn/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings)