

ZP/14/21

### Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zmianami), dalej: „ustawa” pn. „Sukcesywne dostawy produktów leczniczych do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego spółka z ograniczoną odpowiedzialnością”.

#### I

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy, Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców wraz z wyjaśnieniami Zamawiającego:

1. Dotyczy części nr 1, poz. 114

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający wymaga tabletek. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

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

na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „...od zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę”.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

3. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT?(dot. §6 ust. 4).

**Odpowiedź:** Możliwość zmiany treści umowy w związku ze zmianą stawki podatku VAT przewidziana została w § 12 ust. 1 lit. c projektu umowy, który zawiera dopuszczalne przesłanki zmiany umowy na podstawie art. 455 ust 1 pkt 1 ustawy.

4. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 7 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

5. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

a)za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,01 % wartości brutto **części** dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdy kolejny dzień zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 2 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;**

b) za zwłokę w wymianie reklamowanej partii - w wysokości 0,02 % wartości brutto **części** dostawy , której dotyczy reklamacja, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie reklamacji, o którym mowa w § 5 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy;**

c)za zwłokę w realizacji dostawy w trybie na cito – w wysokości 0,01 % wartości brutto **części** dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 4 ust. 2 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;**

d) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości **10%** wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

6. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:** Zarówno w Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz projekcie umowy (§ 7 ust. 2) Zamawiający przewidział dwie możliwości składania faktur przez Wykonawcę (do wyboru). W przypadku wyboru sposobu: *faktura VAT zostanie wystawiona przez Wykonawcę w 2 egzemplarzach (oryginał i kopia) oraz dostarczona do Zamawiającego wraz z dostawą; a także przekazana drogą elektroniczną* – Zamawiający nie precyzuje w jakim formacie mają być przesyłane faktury, format pdf jest więc dopuszczalny.

7. Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej i zamówienie jest złożone dopiero w chwilą jego „potwierdzenia” faksem.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że podstawową formą składania zamówień będzie przekazywanie zamówień pocztą elektroniczną. Forma telefoniczna ma wyłącznie charakter pomocniczy (zabezpieczający).

8. Czy Zamawiający wykreśli w par 5.1 zapis o „odmowie odbioru” towaru? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 5 i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniósł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono odbioru”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

9. Czy Zamawiający w par. 5.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 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 krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

10. Czy Zamawiający w par. 5.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 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 krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

11. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.5? obowiązek dostaw pomimo braku zapłaty za zakupiony towar jaskrawo narusza zasady współżycia społecznego.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

12. Czy Zamawiający w par. 12.4 doda „pod rygorem nieważności”? jest to zapis korzystny także dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 11 poz. 2, 12-13, 21, 27 insulin w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu (zaoferowanie wstrzykiwaczy SoloStar).

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego w Części nr 24 poz. 1-7 (Clexane) z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. z powodu problemów z dostępnością ampułkostrzykawk na rynku? W przypadku decyzji pozytywnej prosimy o podanie łącznej ilości postaci wielodawkowej, którą Wykonawca powinien wycenić. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do każdej fiołki zestawu do podawania leku: 1 MiniSpike + 10 strzykawek tuberkulinowych?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

15. Czy w trosce o uzyskanie najlepszych warunków zamówienia oraz produktów o najwyższej jakości Zamawiający dopuści w pozycji nr 152 odpowiednik Nutridrinka - produkt EnergyZip w

opakowaniu typu tetra z zakrętką o pojemności 200 ml, dostępną w smakach waniliowym, czekoladowym, truskawkowym i neutralnym oraz w wersji dla pacjentów z cukrzycą (Diamax).  
(część nr 1)

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu – należy wycenić ilość jak wskazano w załączniku nr 1 do SWZ dla Nutridrinka (nie przelicza się pojemności).

16. Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 178 (Paski do pomiaru stężenia glukozy) z Części 1 do osobnej części postępowania?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

17. Dot. poz. 178 w Części 1 – Prosimy o podanie ilości glukometrów, którą Wykonawca powinien dostarczyć w cenie pasków.

**Odpowiedź:** Ilość glukometrów – 70 sztuk.

18. Czy zamawiający dopuści paski w opakowaniu po 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza paski w opakowaniu po 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

19. Dot. poz. 178 w Części 1 - Czy Zamawiający będzie wymagał pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

20. Dot. poz. 178 w Części 1 - Czy Zamawiający wymaga stabilności pasków 18 msc od daty produkcji niezależnie od daty otwarcia fiolki?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

21. Dot. poz. 178 w Części 1 - Czy zamawiający wymaga glukometru spełniającego normy EN ISO 15797:2015?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga. Glukometr jako wyrób medyczny musi spełniać wyłącznie wymagania dopuszczające glukometr do obrotu na terenie RP.

22. Dot. poz. 178 w Części 1 - Czy zamawiający wymaga czasu pomiaru do 4 s.?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

23. Dot. poz. 178 w Części 1 - Czy zamawiający wymaga, żeby glukometr posiadał wyrzutnię testu paskowego?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

24. Dot. poz. 178 w Części 1 - Czy Zamawiający wymaga, aby glukometr posiadał podświetlany ekran led, który ułatwi odczytanie wyniku o zmroku?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

25. Dot. poz. 178 w Części 1 - Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe umożliwiały pomiar krwi włosniczkowej, żyłnej, tętnicznej i noworodkowej?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

26. Dot. poz. 178 w Części 1 - Czy Zamawiający wymaga zakresu pomiaru 10-600 mg/dl?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

27. Dot. poz. 178 w Części 1 - Czy Zamawiający wymaga, aby zakres hematokrytu wynosił 10-65%?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

28. Dot. poz. 178 w Części 1 - Czy Zamawiający wymaga glukometru o temperaturze przechowywania 25 – 70 st C?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

29. Dot. poz. 178 w Części 1 - Czy Zamawiający wymaga temperatury podczas pracy w przedziale 4-45 st C?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

30. Dot. umowy – Prosimy o zwolnienie dostaw pasków do glukometru (Część 1 LP178) z obowiązku dostaw na cito

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dokona w tym zakresie modyfikacji treści projektu umowy.

Dla części nr 1: § 4 ust. 1 otrzymuje brzmienie: Do pięciu razy w trakcie trwania umowy Zamawiający może skorzystać z realizacji dostawy w trybie na cito. Dostawy na cito nie dotyczą glukometrów.

31. Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie pakietu nr 19: „Zawartość wody 0,03%-0,1%”.

Produkt Sevoflurane Baxter dostarczany w aluminiowych pojemnikach pokrytych od wewnątrz żywicą epoksyfenolową pozbawionych miejsc reaktywnych dla kwasów Lewisa, zapewnia stabilne, niereaktywne środowisko dla sewofluranu i chroni przed potencjalnym rozpadem. Żywica epoksyfenolowa jest zasadą Lewisa (1. Baker MT. Sevoflurane: are there differences in products? *Anesth Analg* 2007; 104(6):1447–51; 2. Musioł R, Problemy stabilności anestetyków wziewnych. *AIT* 2009; 41: 46-50). Charakterystyka Produktu Leczniczego Sevoflurane Baxter, 100%, płyn do sporządzania inhalacji parowej w punkcie 6.5 Rodzaj i zawartość opakowania informuje o inhibitorze kwasów Lewisa jakim jest żywica epoksyfenolowa.

Warto wskazać także, że poprzez wymaganie dotyczące zawartości wody co najmniej 0,03%, wskazujecie Państwo niesłusznie wyłącznie jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego na rynku, który może spełnić to nieracjonalne (co wykazano) ograniczenie – tj. Abbvie Polska sp z o.o.

Podkreślamy raz jeszcze, że zawartość wody wskazana opisem przedmiotu zamówienia SWZ nie ma żadnego istotnego znaczenia w zakresie stosowanego preparatu sewoflurane, w przypadkach gdy jest on opakowany w odpowiednie butelki (stosowane powszechnie w praktyce codziennej zakładów opieki zdrowotnej) tj. butelki aluminiowe pokryte od wewnątrz żywicą epoksyfenolową. Wymóg wskazany w SWZ ma znaczenie wyłącznie w przypadku, gdy opakowanie nie posiada innych zabezpieczeń chroniących sewofluran przed potencjalnym rozpadem.

W tym miejscu pragniemy również poinformować, iż Baxter złożył odwołanie w analogicznym postępowaniu do Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. KIO 2219/18), gdzie po stronie Zamawiającego przystąpiła – jako wykonawca spółka Abbvie Polska sp. z o.o.. Na podkreślenie zasługuje fakt, iż ostatecznie Zamawiający uwzględnił żądanie Baxter Polska i wyeliminował ze swojego opisu przedmiotu zamówienia wymaganie zawartości wody w sewofluranie 0,03% do 0,1%. Z kolei Abbvie Polska sp. z o.o. poprzez wyłączenie się z postępowania, w istocie potwierdziła bezzasadność postanowienia dotyczącego wymogu wody.

W związku z powyższym, wnosimy o usunięcie z treści Postępowania wymagania polegającego na dostarczeniu przedmiotu zamówienia z zawartością co najmniej 300ppm wody, co jak zostało powyżej wykazane nie ma żadnego wpływu na właściwości produktu leczniczego, jest nieracjonalne i bezzasadne, w konsekwencji służy wyłącznie uprzywilejowaniu Abbvie Polska sp. z o.o.

Czy w związku z powyższym Zamawiający w pakiecie nr 19 dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml w aluminiowej butelce ze szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania Safe T Seal-fabrycznie zamontowanym adapterem, wraz z użyczeniem parowników kompatybilnych z ww produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego?. Prosimy o podanie

liczby i wymienienie nazw aparatów do znieczulenia, z którymi mają być kompatybilne używane parowniki.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza preparat Sevoflurane Baxter 250 ml w aluminiowej butelce ze szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania Safe T Seal- fabrycznie zamontowanym adapterem, wraz z użyczeniem parowników kompatybilnych z ww produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego. Ponadto Zamawiający wskazuje, że oferowany produkt musi być także kompatybilny z parownikiem, którym Zamawiający posiada na własność, a jego parametry wskazane zostały w opisie przedmiotu zamówienia.

Nazwy aparatów do znieczulenia, z którymi muszą być kompatybilne używane parowniki:

DRAGER Fabius Tiro

DRAGER Fabius GS

DRAGER FABIUS GS Premium

MINDRAY WATO EX-65

TAEMA ALYS 2000

32. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 dopuści preparat Sevoflurane Baxter pakowany po 6 butelek w kartonie?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

33. Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania, czy wymagają Państwo, aby do rzeczzonego postępowania dopuszczone zostały tylko w części 1 w pozycji 178 paski i glukometry które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełnienia normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?



**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga aby oferowane glukometry w całości spełniały normę ISO 15197:2015. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie ale nie jest ono wymagane.

34. Czy Zamawiający wymaga w części 1 w pozycji 178 specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytanie ale nie stanowi ono wymogu.

35. Czy zamawiający wymaga w części 1 w pozycji 178, aby glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

36. Czy zamawiający wymaga w części 1 w pozycji 178, aby paski były wpisane na listach refundacyjnych NFZ i MZ i ważne 6 miesięcy po otwarciu?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie wymaga.

37. Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w części 1 w pozycji 178 w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków Glucomaxx, inne wyroby, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za

ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

38. Pakiet 1 poz. 23, 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bebilon Pepti 1 Syneo i Bebilon Pepti 2 Syneo w opakowaniu 400g? Bebilon Pepti Syneo to żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w przypadku alergii na białka mleka krowiego, dla niemowląt od urodzenia i posiada bardziej zaawansowaną formułę niż Bebilon Pepti DHA.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu, o którym mowa w pytaniu.

39. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycje 11-13 produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu, odpowiednio:

Pozycja 11 - flakon 250 mg /50 ml x 10 szt.

Pozycja 12 – flakon 500 mg/ 100 ml x 10 szt.

Pozycja 13 – flakon 1000 mg/ 200 ml?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

40. Czy Zamawiający w pak.2 poz.22 dopuści zaoferowanie opakowania typu butelka, pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

41. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycja 63 i 64 opakowanie wykonane z polietylenu (LDPE), jako bezpieczną i bardziej wygodną alternatywę dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 poz. 65 produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

43. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 66 opakowanie typu KabiPac?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza opakowanie typu KabiPac.

44. Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak.2 poz. 104,105 produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Poltram oraz dodatkowo posiadający możliwość połączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal na podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

45. Czy Zamawiający wymaga w pak.3 poz. 1,2 opakowania z dwoma niezależnymi portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga opakowania z dwoma niezależnymi portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań.

46. Czy Zamawiający wymaga w pak.3 poz.4 potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej

47. Dotyczy pakietu 3 poz. 7 - W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresnius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu Wykonawcy.

48. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 3 pozycja 9,10 bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE ( dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010 ) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

- są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe
- eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta
- eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampułek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:

- przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną
- przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruchów szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawk – posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie [www.zyciewplynie.pl](http://www.zyciewplynie.pl).

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga ampułek o cechach jak w opisie zawartym w pytaniu.

49. Czy Zamawiający w pak.3 poz.11 wymaga leku w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), które zgodnie z Rezolucją CM/Res AP(2011)1 powinno być opakowaniem leku stosowanym w szpitalu w pierwszej kolejności jak również powinno spełniać wszelkie wytyczne pracy zgodnie z definicją systemem bezpiecznego?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga leku w opakowaniu RTU.

50. Czy Zamawiający wymaga w pak. 3 poz.19, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania

i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI ( target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga.

51. Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 19 dopuści opakowanie typu KabiPac

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza opakowanie typu KabiPac.

52. pakiet 1 poz. 92 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

53. pakiet 1 poz. 92 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

54. Czy w Części 1 poz. 63 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu Wykonawcy.

55. Czy w Części 5 poz. 72 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem

klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

56. Czy w Części 5 poz. 72 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

57. Czy w Części 1 poz. 178 Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych kompatybilnych z aktualnie stosowanymi przez Zamawiającego glukometrami GlucoDr. auto?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby paski testowe były kompatybilne z glukometrami, które na okres trwania umowy dostarczy Wykonawca.

58. Czy z uwagi na podanie nazwy własnej testu w Części 1 poz. 216 Zamawiający dopuści zaferowanie konkurencyjnego testu narkotykowego wykrywającego te same narkotyki, tj.: AMP300/COC100/OPI300/THC25?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

59. Dotyczy pak. 5 poz. 28

Czy Zamawiający w pak. 5 poz. 28 dopuści

Dexmedetomidyny koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji; 0,1 mg/ml x 5 amp. 10 ml

Dexdor 100 mcg x 4 fiol. 10 ml op. 13

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

60. Czy Zamawiający w pak. 5 poz. 59 dopuści roztwór do wstrzykiwań 1 mg/5 ml gdzie 1 ml zawiera 0,2 mg octanu terlipresyny co odpowiada 0,17 mg terlipresyny  
5 fiol. 5 ml

Glypressin 1mg/8,5ml x 5 amp.	op.	32
-------------------------------	-----	----

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

61. Dotyczy Pakietu 1 poz. 72

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 72 dopuści zestawy do worków do pompy Flocare infinity, które będą kompatybilne z użyczonymi pod przetarg pompami?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

62. Czy Zamawiający wymaga, aby lek w **Części 1 poz. 102** był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?.

**Odpowiedź:** W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający użył nazwy własnej produktu leczniczego. Oczekiwany produkt winien mieć takie samo przeznaczenie opisane w CHPL, co podany w opisie zamówienia produkt.

63. Czy Zamawiający w **części 12 w pozycji nr 3** ma na myśli niejonowy dimeryczny środek cieniujący o stężeniu 320mgJ/ml, op. 100ml(flakon)?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający ma na myśli niejonowy dimeryczny środek cieniujący o stężeniu 320mgJ/ml, op. 100ml(flakon).

64. Czy Zamawiający dopuści podanie ceny leku za opakowanie, a nie za sztukę w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki, zarówno gdy opakowanie zawiera jedną jak i więcej sztuk? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza. Wykonawca winien zaznaczyć takie działanie w formularzu asortymentowym.

65. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia iniekcyjnych postaci leku w obrębie np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

66. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest

tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź:** W sytuacji opisanej w pytaniu Wykonawca zobowiązany jest do wyceny leku podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z uwagą o jego braku.

67. Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci leku w obrębie tej samej drogi podania, dotyczy: tabletki o przedłużonym uwalnianiu zamiennie z tabletkami o zmodyfikowanym uwalnianiu? Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

68. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

69. Część 1 poz. 64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

70. Część 1 poz. 77. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans).

71. Część 1 poz. 77. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga preparatu jak w pytaniu.

72. Część 1 poz. 99. Heparinum krem 20 g Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 17 op., który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.



**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

73. Część 1 poz. 107. W związku z niedostępnością leku Hydroxyzinum syrop w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 250g w ilości 198 op.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

74. Część 1 poz. 119. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Wykonawca winien wycenić z wytycznymi z pytania 66.

75. Część 1 poz. 138. Biorąc pod uwagę zakończoną produkcję opakowań 350 g, czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania Mleko Nan Optipro 2 (Pro2),prosz,p.6m,800g,(2x400g) ?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

76. Część 1 poz. 148. Czy Zamawiający w pak 1 poz. 148 wyrazi zgodę na wycenę opakowania 100 ml w ilości 36 op ?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę opakowania 100 ml w ilości 36 op

77. Część 1 poz. 159. Dostępne na rynku preparaty Nystatyny w zawiesinie mają stęż. 100.000IU/ml, wobec tego czy Zamawiający ma na myśli preparat w dawce 2.400.000/24ml czy 2.800.000/28ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza preparat w dawce 2.400.000/24ml lub 2.800.000/28ml.

78. Część 1 poz. 159. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 1 poz. 159 produktu Nystapol, 100.000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 52 op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu Nystapol, 100.000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 52 op.

79. Część 1 poz. 177. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy.

80. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 213. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt ?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt.

81. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga.

82. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga.

83. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 14. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga.

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

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga.

85. Część 4 poz. 10. Budixon Neb 0,25/ml x 20. Produkt leczniczy występuje wyłącznie w obj. 2 ml. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli dawkę 0,25mg/ml; 2 ml czy 0,25mg/2 ml (0,125mg/ml, 2 ml).

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje dawki 0,25 mg/ml po 2 ml.

86. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 58. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w il. 3 opakowań?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

87. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 7. Czy Zamawiający ze względu na zakończenie produkcji 400g dopuści zaferowanie kremu o pojemności 100 g z odpowiednim przeliczeniem? 1 op. Argosulfan 400 g = 4 op. Argosulfan 100 g

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaferowane przez Wykonawcę w pytaniu.

88. Część 5 poz. 28. Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu dexmedetomidine we wskazanej dawce w postaci 5 amp.?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaferowane przez Wykonawcę w pytaniu.

89. Część 5 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści prep. Dobutamine TZF 50mg, liof. d/sp. roztw. d/inf., 1fiol; fiolka szklana o poj. 20 ml?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

90. Część 5 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści prep. Dobutamin Sandoz (Hexal), 250mg, pr. d/sp. roztw. inf, 1fiol?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza prep. Dobutamin Sandoz (Hexal), 250mg, pr. d/sp. roztw. inf, 1fiol

91. Część 5 poz. 49. Biorąc pod uwagę niedostępność prep. Engerix w postaci fiolki, czy Zamawiający dopuści preparat Szczep. p/WZW-B Engerix, 20mcg/1ml, w postaci amp-strzykawki?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza preparat Szczep. p/WZW-B Engerix, 20mcg/1ml, w postaci amp-strzykawki.

92. Część 5 poz. 49. Czy Zamawiający dopuści preparat Szczep. p/WZW-B Euvax, 20mcg/1ml, dorośli, 1fiol?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza preparat Szczep. p/WZW-B Euvax, 20mcg/1ml, dorośli, 1fiol

93. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 55. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml

94. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 59. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f

95. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 70 i 71. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego (Pangrol) w odpowiedniej dawce subst. czynnych dla każdej z pozycji?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu Wykonawcy.

96. Część 5 poz. 94 oraz poz. 95. Prestarium. Czy biorąc pod uwagę korzystną wycenę Zamawiający dopuści w wymienionych pozycjach preparaty Perindopril Teva w dawce odpowiedniej dla każdej z pozycji?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu Wykonawcy.

97. Część 5 poz. 110. Czy w związku z brakiem dostępności prep. 48mln o poj. 0,8ml, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Accofil, 48mln j/0,5ml, rozt.d/wst/inf, 1 amp-strz.?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Accofil, 48mln j/0,5ml, rozt.d/wst/inf, 1 amp-strz.

## II

Działając na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy, Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ w następującym zakresie:

- W załączniku nr 5 do SWZ (projekt umowy) w § 4 ust. 1 otrzymuje nowe brzmienie (wyłącznie dla części nr 1 postępowania);

„1. Do pięciu razy w trakcie trwania umowy Zamawiający może skorzystać z realizacji dostawy w trybie na cito. Dostawy na cito nie dotyczą glukometrów”.

Wyjaśnienia i modyfikacje są wiążące dla Wykonawców z chwilą ich publikacji.

/-/ Paweł Dopierała  
Prezes Zarządu