



Olsztyn, dn. 12 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.

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Zestaw 1.

Pytanie 1

Zadanie 22 – Antybiotyki 9 poz.2 Ciprofloxacyn 4 mg/1ml 1 poj. a 200ml – proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli Ciprofloxacyn 2 mg/ml, pojemnik a 200 ml?.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że istotnie chodzi o Ciprofloxacyn 2mg/ml pojemnik a 200ml.

Pytanie 2

Zadanie 38 - Leki różne 8 poz. 2 Propofolum 2% emul. do wstrz./wlew. doż. 0,02 g/ml; 1 fiol. a 50ml – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu x 1 ampułkostrzykawka 50 ml?.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 3

Zadanie 51 – Leki różne 21 poz.29 Calcii gluconas 10 % rozt.do wstrz. 1 g/10ml x50 amp.a 10ml, brak dostępności na rynku – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Calsiosol, 95,5 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań 5amp.a 10ml w ilości 20op?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4

Zadanie 51 Leki różne 21 poz. 47 Acidum hialuronicum krople do oczu 1% (2x5ml) – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Starazolin HydroBalance PPH [2 x 5 ml]

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5

Zadanie 51 Leki różne 21 poz.121 Duloxetine 60 mg opakowanie x 28 kapsułek – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w kapsułkach dojelitowych?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6

Zadanie 51 Leki różne 21 poz. 135 Omeprazolom 0,02 g 28 kaps. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w kapsułkach dojelitowych?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 7

Zadanie 51 Leki różne 21 poz.153 Anagrelidum 0,5 mg 100 kaps. - czy Zamawiający wymaga preparatu anagrelide, który dopuszcza leczenie chorych z niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50 ml/min) potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 8

Zadanie 51 Leki różne 21 poz.153 Anagrelidum 0,5 mg 100 kaps. - czy Zamawiający wymaga aby preparat był wskazany do leczenia 1 i 2 linii leczenia nadpłytkowości samoistnej?.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 9

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 było go czy zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.

Zestaw 2.

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt.1) , 4):

1. Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostaw, o którym mowa w § 3 ust.1, w wysokości 0,2 % za każdy dzień roboczy zwłoki (poniedziałek – piątek oprócz dni ustawowo wolnych od pracy) licząc od wartości zamówionej a niedostarczonej partii towarów brutto, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto **zamówionej a niedostarczonej partii towarów**

4) w wysokości 10% **niezrealizowanej** wartości brutto umowy określonej w § 4 ust. 1 umowy, gdy którakolwiek ze Stron odstąpi, rozwiąże lub wypowiedzie umowę z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 3.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 49 poz. 116 i czy dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Zestaw 4.

1.Czy Zamawiający w zadaniu nr 5 wymaga dostarczenia preparatu Suprane w nieszkłanej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający w zadaniu nr 5 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy?

Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposobem zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy

wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

3. do zadania nr 5: Prosimy o podanie nazw wszystkich apartów do znieczulenia, na których mają pracować użyte parowniki.

Odpowiedź: Zamawiający posiada aparaty firmy Draeger oraz firmy Mindray.

4. Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 wymaga dostarczenia preparatu Sevoflurane w nieszklanej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy?

Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposobem zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

6. do zadania nr 6: Prosimy o podanie nazw wszystkich apartów do znieczulenia, na których mają pracować użyte parowniki.

Odpowiedź: Zamawiający posiada aparaty firmy Draeger oraz firmy Mindray.

7. do zadania nr 6: Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną w wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazania w opisie przedmiotu zamówienie z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Wykonawca jest zobowiązany do przeliczenia ilości opakowań. Jeżeli po przeliczeniu zostanie niepełna ilość opakowań - oferowana ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Zestaw 5.

Zadanie 54 poz. 3 Prosimy o informację, czy Zamawiający dopuści dietę Nutrison Advanced Peptisorb o osmolarności 455 mOsm/l, spełniającą pozostałe zapisy SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 6.

1. Czy w Zadaniu 49 poz. 94 Zamawiający dopuści produkt o takim samym statusie rejestracyjnym (wyrób medyczny) i równoważną pod względem funkcjonalny - maść hemostatyczną wskazaną w zapobieganiu i powstrzymywaniu epizodów krwawienia ze skóry, błon śluzowych oraz ran skórnych. Wyrób przeznaczony do stosowania przy podrażnieniu i suchości okolicy okołonosowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa oraz ran skórnych. Skład: woda, pantenol, hialuronian sodu, witamina E, octan tokoferolu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy. Preparat charakteryzuje się łatwą aplikacją (konstrukcja zapobiega osadzaniu się produktu

wewnątrz specjalnego aplikatora), plastikowa i odkształcalna tuba umożliwi cofanie się maści z końcówki aplikatora. Poniżej ulotka proponowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy w Zadaniu 49 poz. 101 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. – prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na liczbę opakowań z zaokrągleniem uzyskanego wyniku w górę. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź: Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów wymaga, aby preparat posiadał rejestrację jako produkt leczniczy. Natomiast preparat EnteroDr jest zarejestrowany jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego

3. Czy w Zadaniu 50 poz. 99 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.

Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów wymaga, aby preparat posiadał rejestrację jako produkt leczniczy lub surowiec farmaceutyczny. Natomiast zaoferowany preparat jest zarejestrowany jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.

4. Czy w Zadaniu 50 poz. 99 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.

Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów wymaga, aby preparat posiadał rejestrację jako produkt leczniczy lub surowiec farmaceutyczny. Natomiast zaoferowany preparat jest zarejestrowany jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.

5. Czy z uwagi na brak dostępności produktu opisanego w Zadaniu 58 poz. 88 i 89 w bliżej nieograniczonym horyzoncie czasowym, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i 6 mld CFU/ kaps,? Produkt konfekcjonowany w op. x 30 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią ilość opakowań z zaokrągleniem wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 58 oczekuje immunoglobuliny ludzkiej poza Programami Lekowymi.

Zadanie 58 zawiera tylko jedną pozycję.

6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 60 pasków do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska, zapewniającą jego bezkontaktowe usuwanie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

7. Paski testowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków testowych w nieodpowiednich warunkach powoduje uzyskanie zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski testowe w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga w Zadaniu 60 przedłożenia wraz z ofertą certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla dystrybutora lub wykonawcy, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Zestaw 7.

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 50 pozycja 27:

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 karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 8.

1. Dot. pak. 34

Czy w sytuacji, kiedy Hurtownia Farmaceutyczna nie otrzyma z MZ własnej czasowej zgody na sprowadzenie produktu z za granicy (import interwencyjny), Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu sprowadzanego do kraju na wniosek Zamawiającego (w trybie art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

2. Prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Zestaw 9.

Odnosnie Zad.5 - czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Desfluranum płyn o pojemności 250ml * 600 butelek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy Zad.5 oraz Zad.6

Zwracam się z prośbą o udzielenie informacji dotyczącej modeli aparatów do znieczulenia dla produktu leczniczego Desfluranum płyn oraz Sevofluranum płyn będących na wyposażeniu Zamawiającego.

Odpowiedź: [na wyposażeniu Zamawiającego są aparaty firmy Draeger oraz firmy Mindray.](#)

Zestaw 10.

1. Dotyczy części nr 21

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga pełnych wskazań Vancomycin hydrochloridum, tj.:

- powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich
- zakażenia kości i stawów; -
- pozaszpitalne zapalenie płuc
- szpitalne zapalenie płuc, w tym respiratorowe zapalenie płuc;
- zakaźne zapalenie wsierdza;
- ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych;
- bakteriemia występująca w skojarzeniu z którymkolwiek, potwierdzonym lub podejrzanym, z wyżej wymienionych stan
- u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w okołoperacyjnej profilaktyce bakteryjnego zapalenia wsierdza u pacjentów z wysokim ryzykiem bakteryjnego zapalenia wsierdza w razie poważnej operacji
- podanie doustne, do stosowania u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w leczeniu zakażeń spowodowanych przez clostridium difficile.

Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)

2. Dotyczy zadania 48 poz.17

Czy Zamawiający wymaga preparatu o trwałości chemicznej i fizycznej po rozpuszczeniu (i rozcieńczeniu) przez 24 godziny w temperaturze 20-25°C i przez 48 godzin w temperaturze 2-8°C ?

Odpowiedź: [Zamawiający dopuszcza, nie wymaga](#)

Zestaw 11.

1. Czy Zamawiający w zadaniu 51 poz.73, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)

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

Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)

3. Czy Zamawiający wydzieli z zadania 51 poz.73 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)

Zestaw 12.

1) **Pytanie do pakietu nr 48 poz. 1:**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany produkt był w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji? Taka forma ułatwia przygotowania roztworu, oszczędza czas przygotowania roztworu, eliminuje ryzyko wytrącenia się osadu w skutek niewłaściwego rozpuszczenia leku, co w efekcie zwiększa bezpieczeństwo pacjentów przyjmujących lek.

Odpowiedź: [Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.](#)

Zestaw 13.

Zapytania do zadania 50 poz. 89

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) był zarejestrowany jako produkt leczniczy.

2. „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Zestaw 14.

1. Do §5 ust.1 projektu umowy prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §5 ust.1 wzoru umowy, zarówno

Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

2. Do §6 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy: prosimy o zmianę sposobu naliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Zapytanie 1 Dotyczy pak.58

Czy zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 \geq 62,1% IgG2 \geq 34,8% IgG3 \geq 2,5% IgG4 \geq 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 2

Dot. zad 29

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostawy produktu Omnipaque 300 w pojemnościach 20 ml, 50ml, 100 ml i 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 15.

Zapytanie 1

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiołek i odwrotnie, ampułko-strzykawkami zamiast ampułek i odwrotnie, ampułko-strzykawkami zamiast fiołek i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający szczegółowo określił zmianę oraz sposób przeliczania wielkości opakowania oraz zamianę tabletek na kapsułki (odwrotnie), zamianę ampułek na fiołki (i odwrotnie) pod warunkiem

[zachowania tej samej postaci leku.](#)

Zapytanie 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 23(Oxycodoni h/chlor. 10 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.](#)

Zapytanie 3

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 1 poz. 25 (Lorazepamum amp), com spowoduje przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów?

[Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.](#)

Zapytanie 4

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 30 (Morphini sulfas 10 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.](#)

Zapytanie 5

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję preparatu wykreśli z pakietu pozycje:

- Pakiet 49 poz. 15 Alumini acetotartras tabl
- Pakiet 49 poz. 18 Atrederm 60 ml
- Pakiet 49 poz. 38 Metildigoxinum 0,1 mg
- Pakiet 49 poz. 43 Thrombinum bovine amp
- Pakiet 49 poz. 57 Isoptine amp
- Pakiet 49 poz. 75 Ephedrini h/chl krople do nosa 10 g
- Pakiet 49 poz. 127 i 128 Cefoperazonum + Sulbactam
- Pakiet 49 poz. 132 Cefamandol 1 g fiol
- Pakiet 50 poz. 6 Ferrosi sulfas prolong.0,105 g Fe++
- Pakiet 50 poz. 7 Hemorectal czopki
- Pakiet 50 poz. 10 Heparinum natricum krem 20g
- Pakiet 50 poz. 33 Lamivudinum, Zidovudinum tabl. powl
- Pakiet 50 poz. 51 Pefloxacinum 0,4 g
- Pakiet 50 poz. 76 Desmopressinum aer do nosa
- Pakiet 50 poz. 114 Acetylcysteinum 200 prosz. do sp. roztw
- Pakiet 50 poz. 120 Feminum żel 60 g
- Pakiet 50 poz. 165 Methylrosanilini chloridum r. wodny 2%
- Pakiet 50 poz. 176 Rasnitidinum amp 2 ml
- Pakiet 50 poz. 177 Isosorbidi 0,01g
- Pakiet 50 poz. 203 Distigmini bromidum 5 mg tabl
- Pakiet 50 poz. 206 Pefloxacinum amp 5 ml
- Pakiet 50 poz. 219 Rifaximinum gran. 60 ml
- Pakiet 50 poz. 221 Albendazolum 0,2g
- Pakiet 50 poz. 228 Cefaleximum 0,5g kaps
- Pakiet 50 poz. 280 Solcoseryl maść 20 g
- Pakiet 50 poz. 282 Streptokinase 1 500 000 jm
- Pakiet 50 poz. 289 Lacosamidum fiol 20 ml
- Pakiet 51 poz. 89 Lactobacillus rhamnosum min. 10 mld
- Pakiet 51 poz. 151 Sulfathiazolum + naphazolini kr. do nosa 20 ml
- Pakiet 51 poz. 175 Diphenhydramini h/chl+ naphazolini nitras 2 x 5 ml
- Pakiet 51 poz. 168 Chlorpromazinum amp
- Pakiet 50 poz. 199 Thiethylperazinum czop
- Pakiet 50 poz. 66 Diltiazem 0,06g tabl

[Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.](#)

Zapytanie 6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 49 poz. 30 wycenę preparatu **OneGel, żel, steryl. lubryk, z lidokainą, 11ml, 25strzyk** w ilości 422 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 7

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 49 poz. 47 (Acidum boricum roztwór na skórę) wycenę preparatu o wielkości opakowania 190 gram w ilości 50 flakonów? Preparat o wielkości opakowania 200 g nie jest już produkowany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 8

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 49 poz. 49 (Povidonum iodatum maść) wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 g w ilości 18 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 9

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 49 poz. 64 (Colistimethatum natricum fiol) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 10

czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 49 poz. 78 (4% sukcylinowana żelatyna 500 ml) wycenę preparatu o nazwie **Geloplasma, roztw.do infuzji, 500 ml, 20 worków w ilości 1 op?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 11

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 49 poz. 87 (Dobutaminum) wycenę preparatu w postaci roztworu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 12

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 49 poz. 109 (Ethiodized oil amp), spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zapytanie 13

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 49 poz. 115 (wapno sodowane) wycenę preparatu Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l w ilości 600 op, ponieważ takie jest dostępne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 14

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 49 poz. 133 (Somatostatinum 0,25 mg) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 15

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 49 poz. 135, 136 (Azlocilinum 1 g, 2g)- brak dostępności preparatów na terenie Polski?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.

Zapytanie 16

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 50 poz. 8 (Hepa Merz 10 ml amp) , spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zapytanie 17

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 27 (Kalii chloridum 391 mg K+) wycenę preparatu **Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln., 100 szt** w ilości 258 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 18

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 37 (Adenosinum fiol) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 19

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 47 (Benserazidum + Levodopum kaps) wycenę preparatu w dawce i postaci **Madopar 250, 200mg+50mg, kaps., 100 szt** w ilości 20 op? Preparat w podanej dawce przez Zamawiającego nie występuje?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 20

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 65 wycenę preparatu w postaci maści, ponieważ tylko taki jest dostępny? Produkcja preparatu w postaci kremu została zakończona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 21

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 67(Diltiazem 0,12g) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 22

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 50 poz. 113 (Drotaverinum amp), com spowoduje przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zapytanie 23

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 127, 128 (Eptyfibatyt fiol.) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 24

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 131 (Neomycinum aer) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 ml w ilości 2 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 25

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 154 (Glyceroli trinitras amp 10 ml) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 26

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 wycenę preparatu w poz. 168 (Methylprednisolonum) od innego producenta niż pozycja 169 i 175?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ

Zamawiający wymaga aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii różne dawki tego samego produktu leczniczego zawartego w 1 zadaniu pochodziły od 1 producenta – dotyczy to tej samej postaci leku.

Zapytanie 27

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 170 (Abciximabum fiol 5 ml.) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 28

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 204 (Salbutamololum płyn do inh 2,5 ml) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 29

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 240 (Vitamine B1 amp) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 30

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 266 (Carbo medicinalis) wycenę preparatu w dawce 200 mg x 20 szt w ilości 2 op? Podana przez Zamawiającego dawka preparatu nie jest dostępna.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 31

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 270 (Levetiracetam) wycenę preparatu w dawce 100 mg/ml;5ml,konc.d/sp.roztw.d/inf,10fiol w ilości 16 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 32

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 poz. 283 (Streptomycinum 1g) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 33

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 51 poz. 29 (Calcii gluconas) wycenę preparatu Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 34

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zapytanie 35

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zapytanie 36

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 112.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 37

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 112.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 38

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 102.

W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 39

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 87.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 40

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 103.

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 kaps.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 41

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 10.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty. W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie ilości opakowań do wyceny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Wykonawca jest zobowiązany do przeliczenia ilości opakowań. Jeżeli po przeliczeniu otrzymana zostanie niepełna ilość opakowań – oferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania – w górę.

Zapytanie 42

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 189.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.

Zapytanie 43

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 24.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę. Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 44

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 50 poz. 261 (Amphotericinum B 20 ml), spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zapytanie 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 50 poz. 5 Hedrin szampon 100 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie Zamawiającego:

https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings