



105. KRESOWY SZPITAL WOJSKOWY Z  
PRZYCHODNIĄ  
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI



Żary dnia 22.05.2020r.

**Znak sprawy: 105.KSzWzP SP ZOZ - DZP-2612-15-2020 (2)**

**Do wiadomości wykonawców**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę różnych produktów leczniczych dla 105.Kresowego Szpitala Wojskowego z Przychodnią SP ZOZ, ul. Domańskiego 2, 68 – 200 Żary .

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, złożonymi przez wykonawców, działając w imieniu Zamawiającego, na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.1.2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r. ,poz. 2164 ze zm.), wyjaśniam, co następuje, oraz wprowadzam do specyfikacji istotnych warunków zamówienia następujące zmiany:

Zamawiający udzielając odpowiedzi na pytania z dnia 18.05.2020r. omyłkowo nie udzielił odpowiedzi w zestawie nr 7 pytanie 13. W związku z powyższym Zamawiający odpowiada:

Pytanie nr 13 Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 33 pozycja 36 (Metamizolum natrium inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający** wymaga aby w pakiecie 33 pozycja 36 (Metamizolum natrium inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 30 pozycja 1 (Metamizolum natrium inj. 2,5g/5ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający** wymaga aby w pakiecie 30 pozycja 1 (Metamizolum natrium inj. 2,5g/5ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie 27 pozycja 20 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

**Odpowiedź: Zamawiający** wymaga aby w w pakiecie 27 pozycja 20 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem).

**Zestaw 1 do odpowiedzi nr 2**

**Pytanie nr 1** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml /2,5 x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 28 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml /2,5 x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 28 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

**Pytanie nr 2** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml /2,5 x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 28 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby produkt Cisatracurium 2mg/ml /2,5 x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 28 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące.

**Pytanie nr 3** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml /2,5 x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 28 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby produkt Cisatracurium 2mg/ml /2,5 x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 28 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C

**Pytanie nr 4** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml /2,5 x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 28 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml /2,5 x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 28 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml.

**Pytanie nr 5** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml/ 5ml x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 29 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml/ 5ml x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 29 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

**Pytanie nr 6** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml/ 5ml x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 29 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml/ 5ml x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 29 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące.

**Pytanie nr 7** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml/ 5ml x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 29 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml/ 5ml x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 29 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C.

**Pytanie nr 8** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml/ 5ml x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 29 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml/ 5ml x 5 do pak. 2 w Zadaniu nr 8 - Różne produkty lecznicze, poz. 29 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml.**

**Pytanie nr 9** Czy Zamawiający w Zadaniu nr 9 - Różne produkty lecznicze, poz. 8 (Bupivacaine Spinal Heavy hydrochloride 0,5% 4 ml x 5 amp.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

**Odpowiedź:** Zamawiający w Zadaniu nr 9 - Różne produkty lecznicze, poz. 8 (Bupivacaine Spinal Heavy hydrochloride 0,5% 4 ml x 5 amp.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.**

**Pytanie nr 10** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium inj. 50mg/5ml x 5 w Zadaniu nr 10 - Różne produkty lecznicze, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium inj. 50mg/5ml x 5 w Zadaniu nr 10 - Różne produkty lecznicze, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C.

**Pytanie nr 11** Czy Zamawiający w Zadaniu nr 27 - Różne produkty lecznicze, poz. 19 (Bupivacaini hydrochl Spinal Heavy 0,5% 4 ml x 5 amp.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

**Odpowiedź:** Zamawiający w Zadaniu nr 27 - Różne produkty lecznicze, poz. 19 (Bupivacaini hydrochl Spinal Heavy 0,5% 4 ml x 5 amp.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.**

## Zestaw 2

**Pytanie nr 1** Do treści §2 ust. 6 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust. 6 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:** Zamawiający w opisie siwz zawarł zapis w II. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA. pkt.15 Zamawiający zastrzega, że podane w opisie przedmiotu zamówienia przewidywane ilości dostaw służą do obliczenia wartości zamówienia. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów), stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia. Jednakże zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 20% w zakresie łącznej kwoty określonej w umowie, odpowiednio w danym pakiecie. Ponadto treści §2 ust. 6 wzoru umowy wyraźnie wskazuje „Strony dopuszczają możliwość wprowadzenia zmian ilościowo –wartościowych asortymentu w trak-

cie realizacji umowy pod warunkiem zachowania cen jednostkowych i nie przekroczenia ogólnej wartości umowy. Zmiany o których mowa będą dopuszczane w przypadku niemożliwej do przewidzenia zmiany struktury zapotrzebowania na zamówiony asortyment spowodowanej względami medycznymi ( zmiana struktury zachorowalności, zmiana metod leczenia, rozszerzenie działalności medycznej poprzez powstanie nowych gabinetów, pododdziałów, nieprzewidziane okoliczności zewnętrzne: epidemie itp.)”

Zamawiający pozostawia zapis w umowie bez zmian..

**Pytanie nr 2** Do treści §3 ust. 4 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek terminu ważności min. 12 miesięcy? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczane do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do treści §3 ust. 4 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczane w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź:** Zamawiający zmienia zapis treści §3 ust. 4 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

„Przedmiot zamówienia musi mieć datę ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczane w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego – Kierownik apteki."

**Pytanie nr 3** Do treści §3 ust. 11 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 4** Do treści §6 ust. 1 pkt A lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części dostawy dziennie?

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 5** Do treści §6 ust. 1 pkt A lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w dostawie towarów wolnych od wad w wysokości 0,5% wartości wadliwej części dostawy dziennie?

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 6** Do treści §6 ust. 1 pkt A lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wynagrodzenia od wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 7** Do treści §6 ust. 1 pkt A lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w rozpatrzeniu reklamacji w wysokości 100 zł?

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 8** Do treści §8 ust. 1 pkt 1) lit. g) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco strata dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

### **Zestaw nr 3**

**Pytanie nr 1** W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 16 w pozycjach nr 19 oraz 22 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy do podaży drogą żył centralnych lub obwodowych zawierający aminokwasy 25,3g z elektrolitami, glukozę 75g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 700 kcal, do – Olimel Peri N4- 1000 ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 2** W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 16 w pozycji nr 20 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierający aminokwasy 38g, elektrolity, glukozę 112,5g, azot 6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1050 kcal – Olimel Peri N4 1500ml ?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 3** W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 16 w pozycji nr 21 oraz 25 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy do podaży drogą żył centralnych lub obwodowych zawierający aminokwasy 50,6g, elektrolity, glukozę 150g, azot 8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1400 kcal – Olimel Peri N4 2000ml ?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 4** W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 16 w pozycji nr 23 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 44,3g, elektrolity, glukozę 140g, azot 7g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii białkowej 960kcal, energii całkowitej 1140 kcal – Olimel N7E 1000 ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 5** W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 16 w pozycji nr 24 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy 66,4g, elektrolity, glukozę 210g, azot 10,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1710 kcal – Olimel N7E 1500 ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 6** W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 16 w pozycji nr 26 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku

dwukomorowym, zawierającego 41 g aminokwasów, 6,8 g azotu, 113 g glukozy, wartości energetycznej 615 kcal- Clinimix N9G15E 1500ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 7** W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 16 w pozycji nr 27 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór zawierający 9 śladowych, charakteryzujący się największą zawartością cynku, najmniejszą zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampulce ?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 8** Czy Zamawiający w zadaniu nr 16 w pozycji nr 41 oczekuje zaoferowania preparatu witaminowego, który zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego wymaga przechowywania w temp. 2-8, oraz po rozcieńczeniu musi zostać zużyty natychmiast ?

**Odpowiedź:** Zamawiający w zadaniu nr 16 w pozycji nr 41 oczekuje zaoferowania preparatu witaminowego, który zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego wymaga przechowywania w temp. 2-8, oraz po rozcieńczeniu musi zostać zużyty natychmiast.

**Pytanie nr 9** Czy Zamawiający w zadaniu nr 16 w pozycji nr 41 dopuszcza produkt który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w temp. pokojowej i nie wymaga przechowywania w lodówce (2-8 C), po rozpuszczeniu może być przechowywany 24h w temp. pokojowej ( posiadający potwierdzone badania stabilności z workami do żywienia pozajelitowego RTU ) a dodatkowo może być stosowany u pacjentów, którzy przyjmują leki z grupy antagonistów vit K ?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

#### Zestaw nr 4

##### **Pytanie nr 1 do zadania nr 5**

1. Prosimy o określenie oczekiwanej wielkości opakowania dla pozycji nr 2 tj. Gliclazide 60mg (10 opakowań).

**Odpowiedź:** Dla pozycji nr 2 tj. Gliclazide 60mg 30 szt. 10 opakowań.

2. Czy wyraża Państwo zgodę na przedstawienie oferty na lek w innej wielkości opakowania niż określono w siwz z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia ilości wycenianej.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na przedstawienie oferty na lek w innej wielkości opakowania niż określono w siwz z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia ilości wycenianej.

3. Jak należałoby dokonać przeliczenia : pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając do pełnego opakowania zgodnie z zasadami matematyki.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisem siwz II. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA. pkt. 9 Aby prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

*Pozostała treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia pozostaje bez zmian.*

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Z-ca KOMENDANTA**  
**ds. TECHNICZNYCH**  
105. KRESOWEGO SZPITALA WOJSKOWEGO  
... Z PRZYCHODNIĄ ...  
Samodzielnego Poddziału Opieki Zdrowotnej w Żarach  
**Zamawiający**  
**mgr Marzena Sarnecka**