

Żary dnia 23.05.2019r.

105. Kresowy Szpital Wojskowy z Przychodnią
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Żarach

Znak sprawy: 105.KSzWzP SP ZOZ - DZP-2612-17-2019 (1)

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:

Zestaw nr 1

Pytanie nr 1 Zadanie 14 poz. 139 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa Dr. zawierającego bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103?

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w Zadaniu 14 poz. 139 dopuszcza również do wyceny produkt Encapsa Dr. zawierającego bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103.

Zestaw nr 2

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz.6 miał na myśli opakowanie stojące z dwoma różnymi portami?

Odpowiedź : Tak, Zamawiający miał na myśli opakowanie z dwoma różnymi portami.

Zestaw nr 3

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 14 poz. 139 a także w pakiecie 8 poz. 109 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również do wyceny produkt Encapsa Dr. zawierającego bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 oraz dopuszcza wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Zestaw nr 4

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 1 pozycji 52 oraz 53, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 2 pozycji 15, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakiet 8 pozycja 36. Czy Zamawiający ze względu na brak uzasadnienia ekonomicznego odstąpi od wymogu łączenia metamizolu z produktem Poltram? Ze względu na światłoczułość metamizolu, w przypadku długotrwałego wlewu, zgodnie ze standardami, należałoby użyć zestawu do infuzji z ciemnego tworzywa, co znacznie podwyższa koszty terapii.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 8 pozycji 36, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 8 pozycji 65 oraz 87, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 9 pozycji 23,24,29,30,89,96, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 9 pozycji 72, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 10 pozycji 42 oraz 43, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 12 pozycji 41, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 14 pozycji 14, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 15 pozycji 3 oraz 4, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Zestaw nr 5

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 poz. 79 (SEVOFLURANE - płyn 250 ml – 40 butelek) wymaga sevofluranu w butelce 250 ml nieszklanej, przeziernej, umożliwiającej ocenę wzrokową płynu, oraz posiadającej fabrycznie zamontowany szczelny i bezpośredni system napełniania parowników bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuści do wyceny sevofluran w butelce 250 ml nieszklanej, przeziernej, umożliwiającej ocenę wzrokową płynu, oraz posiadającej fabrycznie zamontowany szczelny i bezpośredni system napełniania parowników bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem.

Zestaw nr 6

Pytanie nr 1

Czy wyraża Państwo zgodę na wydzielenie z pakietu nr 14 pozycji 272 Aplikator do Lidocainy Aerozol x 100szt

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Zestaw nr 7

Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 26.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od 6-11 i utworzy nowy pakiet 26A .

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Zestaw nr 8

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Zadanie nr 9 - Różne produkty lecznicze, poz. 20 (Bupivacaini hydrochl Spinal Heavy 0,5%4ml x 5amp) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry ale dopuszcza do wyceny takie rozwiązanie.

Zestaw nr 9

Pytanie 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 15 w pozycji nr 11

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 15 pozycji nr 12,14 i utworzenie z tych pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 17 w pozycji nr 1

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią siwz.

Pytanie nr 4

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 18 w pozycji nr 1

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią siwz.

Pytanie nr 5

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 19 w pozycji nr 1

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie

wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta

- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią siwz.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 20 w pozycji nr 1 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią siwz.

Pytanie nr 7

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 22 w pozycji nr 1 i 2 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią siwz.

Pytanie nr 8

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 22 w pozycji nr 4

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją

- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią siwz.

Zestaw nr 10

Pytanie nr 1

Dotyczy opisu pod zadaniem 8:

1. „, Cefuroksym 1,5g fiol wymagamy wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji’
Czy Zamawiający miał na myśli, że powyższy opis wymaga potwierdzenia w ChPL i dotyczy zadania nr 5 poz. 1 ?

Odpowiedź: Opis dotyczy zadania nr 5 pozycji 1 Cefuroksim inj. 1,5 g fiol x 1 .Zamawiający wymaga potwierdzenia w ChPL .Opis znajdujący się pod zadaniem 8 zostaje wykreślony. Zamawiający załączy formularze asortymentowe po zmianie.

Pytanie nr 2

„, Ceftazydym 1g wymagamy proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji’

Odpowiedź: Zamawiający wymaga proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji .

Pytanie nr 3

„, Ceftazydym wymagamy aby roztwór zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8° C’

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby roztwór zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8° C

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający miał na myśli, że powyższy opis wymaga potwierdzenia w ChPL i dotyczy zadania nr 9 poz. 29 i poz. 30 ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga potwierdzenia w ChPL i dotyczy zadania nr 9 poz. 29 i poz. 30.

Pytanie nr 5

„, Midazolam wymagamy zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF’

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF’.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający miał na myśli, że powyższy opis wymaga potwierdzenia w ChPL i dotyczy zadania nr 7 poz. 1 i zadania nr 9 poz. 91 ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga potwierdzenia w ChPL dotyczy zadania nr 7 poz. 1 i zadania nr 9 poz. 91.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga aby bupivacainum spinal był roztworem hiperbarycznym .

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby bupivacainum spinal był roztworem hiperbarycznym .

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający miał na myśli, że powyższy opis wymaga potwierdzenia w ChPL i dotyczy zadania nr 9 poz. 20 ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga potwierdzenia w ChPL dotyczy zadania nr 9 poz. 20.

Czy Zamawiający wymaga, aby Metamizol miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Metamizol miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę,

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wymaga aby istniała możliwość łączenia w jednej strzykawce produktu Tramadol 100mg z metamizolem inj w jednej strzykawce?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby istniała możliwość łączenia w jednej strzykawce produktu Tramadol 100mg z metamizolem inj w jednej strzykawce.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający miał na myśli, że powyższy opis wymaga potwierdzenia w ChPL i dotyczy zadania nr 4 poz. 1 i zadania nr 8 poz. 36 ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga potwierdzenia w ChPL dotyczy zadania nr 4 poz. 1 i zadania nr 8 poz. 36 .

Zestaw nr 11

Pytanie nr 1 **Zadanie 15.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 15 w pozycji nr 15 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, roztwór L-aminokwasów (100g/l) z elektrolitami – Aminomel 10E 500ml ?

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

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w zadaniu nr 15 w pozycji nr 15 dopuści również wycenę produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, roztwór L-aminokwasów (100g/l) z elektrolitami – Aminomel 10E 500ml , lecz nie wyraża zgody na wydzielenie produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 15 w pozycjach nr 30, 31 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20% (*związek oleju z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku 80/20*) 500ml?

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

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w zadaniu nr 15 w pozycjach nr 30, 31 dopuści również wycenę produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20% (*związek oleju z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku 80/20*) 500ml, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 15 w pozycji nr 29 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór zawierający 9 pierwiastków śladowych, charakteryzujący się największą zawartością cynku, najmniejszą zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampulce ?

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

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w zadaniu nr 15 w pozycji nr 29 dopuszcza również wycenę produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór zawierający 9 pierwiastków śladowych, charakteryzujący się największą zawartością cynku, najmniejszą zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampulce, lecz Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 4 **Zadanie 16.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 16 w pozycjach nr 19 oraz 24 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?

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

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym zadaniu nr 16 w pozycjach nr 19 oraz 24 dopuszcza również wycenę produktu 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 , lecz Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 16 w pozycji nr 22 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 ?

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

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w zadaniu nr 16 w pozycji nr 22 dopuszcza również wycenę produktu 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, lecz Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 16 w pozycji nr 23 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 ?

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

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w zadaniu nr 16 w pozycji nr 23 dopuszcza również wycenę produktu 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, lecz Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 16 w pozycji nr 25 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?

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

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w zadaniu nr 16 w pozycji nr 25 dopuszcza również wycenę produktu 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, lecz Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 16 w pozycji nr 26 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy 65,8g, elektrolity, glukozę 230g, azot 10,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1980 kcal – Olimel N5E 2000 ml?

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

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w zadaniu nr 16 w pozycji nr 26 dopuszcza również wycenę produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy 65,8g, elektrolity, glukozę 230g, azot 10,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1980 kcal – Olimel N5E 2000 ml, lecz Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 16 w pozycji nr 29 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór zawierający 9 pierwiastków śladowych, charakteryzujący się największą zawartością cynku, najmniejszą zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce ?

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

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w zadaniu nr 16 w pozycji nr 29 dopuszcza również wycenę produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór zawierający 9 pierwiastków śladowych, charakteryzujący się największą zawartością cynku, najmniejszą zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce, lecz Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w zadaniu nr 16 w pozycji nr 44 oczekuje zaoferowania preparatu witaminowego, który zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego wymaga przechowywania w temp. 2-8 ?

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu nr 16 w pozycji nr 44 dopuszcza również do wyceny preparat witaminowy, który przechowywany jest w temp. 2-8 C

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w zadaniu nr 16 w pozycji nr 44 dopuszcza produkt który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w tem. pokojowej i nie wymaga przechowywania w lodówce (2-8 C) (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 ?

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

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu nr 16 w pozycji nr 44 dopuszcza również do wyceny produkt, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w tem. pokojowej i nie wymaga przechowywania w lodówce (2-8 C) (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, lecz Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 12 **Zadanie 24.**

Proszę o doprecyzowanie o jaki płyn chodzi w zadaniu 24 pozycja 6 – płyn zawierający potas Prism0cal B22, czy bez potasu Prism0cal?

Odpowiedź: W zadaniu 24 pozycja 6 Zamawiający wymaga płyn nie zawierający potasu.

Pytanie nr 13 Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 24 poz. 11 cewniki z powłoką bizmutową o przekroju 11,5Fr i 13Fr o długości 150, 200, 250 mm?

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w zadaniu 24 poz. 11 dopuszcza również do wyceny cewniki z powłoką bizmutową o przekroju 11,5Fr i 13Fr o długości 150, 200, 250 mm.

Zestaw nr 11

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w par. 2.3 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz. § 2 pkt. 5 umowy brzmi Obniżenie ceny jednostkowej towaru nie wymaga formy pisemnej.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w par. 4.6 dopisze, że chodzi o ustawowe odsetki za opóźnienie?

Odpowiedź: Zgonie z siwz.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w par. 6.1.A.d wprowadzi wartość procentowa, np. 0,2%, zamiast obecnej kwotowej wartości kary? Może to prowadzić do naliczenia kar w kwocie rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zgonie z siwz.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w par. 6.2.A dopisze, że chodzi o ustawowe odsetki za opóźnienie?

Odpowiedź: Zgonie z siwz.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.1?

Odpowiedź: Zgonie z siwz.

Zestaw nr 12

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w pakiecie nr 1 poz. 35. dopuszcza również wycenę produktu Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 5 – prosimy o dopuszczenie do wyceny ProbioDR x 60 kaps.

Odpowiedź: Zamawiający poza produktem opisanym w pakiecie nr 1 poz. 5. dopuszcza również wycenę produktu ProbioDR x 60 kaps.

Pytanie nr 3 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 26.

1. 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: Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

Pytanie nr 4 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 33,34

1. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 33,34 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby leki w poz. 33,34 pochodziły od jednego producenta.

2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol.

3. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Atosiban Ever

Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol.

Pytanie nr 5

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie ilości opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 6

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 128. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

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

Pytanie nr 7

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 174. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Pytanie nr 8

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 126. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Intersorb Plus 4,5kg/5l, wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Intersorb Plus 4,5kg/5l, wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. 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.

Pytanie nr 9

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 52. 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 59. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt.

Pytanie nr 11

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 235. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 12

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 118. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Pytanie nr 13

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 275. Czy Zamawiający dopuści wycenę 7 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.

Pytanie nr 14

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 119. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek.

Pytanie nr 15

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 282. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 16

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 40. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek.

Pytanie nr 17

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 93. 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: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.

Pytanie nr 18

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 191. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Pytanie nr 19

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 139. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu ProbioDr.

Pytanie nr 20

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 146. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

Pytanie nr 21

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 147. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

Pytanie nr 22

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 39. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek.

Pytanie nr 23

Dotyczy pakietu 1 poz. 20 - Barium sulfate zawies 200ml x1 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o objętości 200ml w butelce o pojemności 240?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu o objętości 200ml w butelce o pojemności 240.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w postaci o przedłużonym uwalnianiu w pozycjach wymienionych poniżej.

8 poz. 91 - Bursztynian metoprololu 23,75mg tbl x 28

8 poz. 92 - Bursztynian metoprololu 47,5mg tbl x 28

8 poz. 93 - Bursztynian metoprololu 95mg tbl x 28

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25

Czy dla niżej wymienionych pozycji Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w postaci tabl./kaps dojelitowych?

8 poz. 14 - Acidum acetylsalicylicum 75mg* 60tabl.

8 poz. 15 - Acidum acetylsalicylicum 150mg* 60tabl.

8 poz. 18 - Omeprazolum 20 mg x28 kaps.

8 poz. 83 - Omeprazol 40mg kaps x 28

10 poz. 54 - Neo-Pancreatinum (Jelfa) forte, 10000j., kaps, 50 szt

14 poz. 267 - Bisacodylum tbl 5mg x 30

25 poz. 33 - Pantoprazop tbl 20mg x 56

25 poz. 34 - Pantoprazol tbl 40mg x 56

25 poz. 41 - Omeprazol 40mg kaps x 56

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę leków w przedstawionej powyżej postaci.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z apkietu 14 poz. 280 - Immunoglobulina ludzka anty-rh0(d) 150 amp x 1szt oraz poz. 282 - Immunoglobulina ludzka anty-rh0(d) 50 amp x 1szt z pakietu 14?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 27

Dotyczy zadania 31 poz. 1,2 - Jedna kapsułka zawiera 150 mg nintedanibu (w postaci ezylanu) x 60 kaps Prosimy o doprecyzowanie w ramach jakiego programu lekowego należy wycenić wymienione pozycje:

B.63 Leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca z zastosowaniem afatynibu

Lub

B.87 Leczenie idiopatycznego włóknienia płuc z zastosowaniem pirfenidonu

Odpowiedź: Dotyczy to programu lekowego B.87 Leczenie idiopatycznego włóknienia płuc z zastosowaniem pirfenidonu.

Pytanie nr 28

Dotyczy zadania nr 1 poz. 55 – brak produkcji Aqua Purificata a 1 L ,prosimy o dopuszczenie do wyceny Wodę do receptury aptecznej FP 500 g w ilości 600 op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę Wody do receptury aptecznej FP 500 g w ilości 600 op.

Pytanie nr 29

Dotyczy zadania nr 8 poz. 94 – czy należy wycenić lek w dawce 0,005 G /5ml . W takiej dawce lek jest dostępny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę leku w dawce 0,005 G /5ml z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 30

Dotyczy zadania nr 10 poz. 26- na rynku nie ma leku o podanym składzie Arnithine aspartate+pancreatin inj.5g/10ml. Czy chodzi o Ornithine aspartate 5g/10 ml x 10 ?

Odpowiedź: Należy wycenić Ornithine aspartate 5g/10 ml x 10. Zamawiający załączy formularz ofertowy po zmianie.

Pytanie nr 31

Dotyczy zadania nr 10 poz. 22 ,23 – lek dostępny na jednorazowe pozwolenie wydane przez MZ . Prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiający wykreśla pozycje 22 ,23 z zadania nr 10 poz. Zamawiający załączy formularz ofertowy po zmianie.

Pytanie nr 32

Dotyczy zadania nr 12 poz. 37 – brak produkcji op. 150 g .Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 200 g w ilości 6 op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę op. 200 g w ilości 6 op.

Pytanie nr 33

Dotyczy zadania nr 12 poz. 177 – nie ma leku Torasemide inj w dawce 200mg/10 ml x 5 amp.

Zarejestrowana dawka 10mg/ml ;20 ml x 5 amp. Czy zamawiający dopuszcza do wyceny lek w dawce 10mg/ml ; 20ml x 5 amp. Obecnie brak produkcji do marca-2020 r

Odpowiedź: Zamawiający ze względu na brak produktu w dawce 200mg/10ml x 5amp dopuszcza do wyceny lek w dawce 10mg/ml/20mlx 5amp.

Pytanie nr 34

Dotyczy zadania nr 14 poz. 83 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Colchicum Dispert 0,5 mg x 20 tabl.draż. w ilości 38 op. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Colchicum Dispert 0,5 mg x 20 tabl.draż. w ilości 38 op.

Pytanie nr 35

Dotyczy zadania nr 14 poz. 125 -Glikopironowy bromek 0,063mg x 30 kaps+inhalator (brak w rejestrze leku w podanej dawce). Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w dawce 44mcg/d,pr.d/inh,kaps tw.30s+inh.

Odpowiedź: Zamawiający ze względu na brak produktu dopuści do wyceny lek w dawce 44mcg/d,pr.d/ir.h,kaps tw.30s+inh.

Pytanie nr 36

Dotyczy zadania nr 14 poz. 130 – brak produkcji op. 150 g .Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 200 g w ilości 6 op.

Odpowiedź: Zamawiający ze względu na brak produktu dopuści do wyceny op. 200 g w ilości 6 op.

Pytanie nr 35

Dotyczy zadania nr 14 poz. 197 – zakończona produkcja pasków Accu-check GO . Prosimy o wskazanie innych pasków do wyceny.

Odpowiedź: Zamawiający ze względu na brak produktu dopuści do wyceny paski Accu-Chek Performa.

Pytanie nr 36

Dotyczy Zadania nr 25 poz. 53 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Monover 100 mg Fe3/ml ; 1 ml x 5 amp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu Monover 100 mg Fe3/ml ; 1 ml x 5 amp.

Zestaw nr 13

Pytanie nr 1

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 1 poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na brak dostępności na rynku suplementu diety opisanego przez Zamawiającego w Zadaniu nr 1 poz. 5 (produkcja tego suplementu została już zakończona i nie ma możliwości jego zamówienia) Zamawiający dopuści zaoferowanie spełniającego te same cele 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 oraz inulinę w stężeniu 100mg/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 60 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu równoważnego 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 oraz inulinę w stężeniu 100mg/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 60 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

Odp: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie spełniającego te same cele produktu w opakowaniach x 20 lub x 30 po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu niewymagającego przechowywania w lodówce?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie produktu niewymagającego przechowywania w lodówce.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odp: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu zawierającego liofilizowane kultury bakterii probiotycznych.

Pytanie nr 5

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 8 poz. 109 i 110 oraz w Zadaniu nr 14 poz. 138 i 139 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie powyższego produktu oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań.

Pytanie nr 6

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 14 poz. 277 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Zadaniu nr 14 poz. 277 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę produktu LactoDr. Krople.

Zestaw nr 14

Pytanie nr 1

Dotyczy zadania nr 9 pozycji 67

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma

badaniami klinicznymi w porównaniu 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 nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

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

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 3 dotyczy Zadania 24 pozycji 11

Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynymi, cewniki o przekroju 12 FR długościach: 15 cm, 17 cm, 20 cm 25 cm i 14 Fr i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm

do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę produktu cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynymi, cewniki o przekroju 12 FR długościach: 15 cm, 17 cm, 20 cm 25 cm i 14 Fr i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z zadania 24 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji? Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw nr 15

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz. 31 (Apixaban ,5mg,tabl.powlekana,56tabl) , ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na zaproponowanie leku w opakowaniu * 60 tabletek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie powyższego produktu oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w pak. nr 2 poz. 6-9 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w pak. nr 2 poz. 6-9 pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pak. nr 2, poz. 6-9 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrenie 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: Zamawiający wymaga, aby lek w pak. nr 2, poz. 6-9 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrenie 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

Pytanie nr 4

Dotyczy zadania nr 1 poz. 16 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Surmedi ,igły do penów insul.30G (0,3) 8mm ,100 szt. Pozwoli to na złożenie bardzo korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również do wyceny Surmedi ,igły do penów insul.30G (0,3) 8mm ,100 szt.

Zestaw nr 16

Pytanie nr 1

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 12 poz. 108 i w Zadaniu nr 14 poz. 197 przedmiotowym postępowaniu:

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, tym samym specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy (ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronioną prawem patentowym kompatybilność glukometrów konkretnego wytwórcy tylko i wyłącznie z paskami tego samego wytwórcy), co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również do wyceny paski testowe wraz z bezpłatnym przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów w ilościach wymaganych przez Zamawiającego charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili

wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również do wyceny paski testowe do glukometrów wraz z bezpłatnym przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów w ilościach wymaganych przez Zamawiającego, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również do wyceny paski testowe do glukometru wraz z bezpłatnym przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów w ilościach wymaganych przez Zamawiającego, charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem

Zestaw nr 17

Zapytania do zad. 1 poz. 27

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) posiadał rejestrację 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 dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

Zestaw nr 18

Pytanie nr 1

Czy zamawiający dopuści do postępowania opatrunków hemostatyczny Woundclot TM o wymiarach 5 cm x 5cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę opatrunku hemostatycznego Woundclot TM o wymiarach 5 cm x 5cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę produktu pakowanego po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem odpowiedniej ilości.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 228, 229 z zadania 14 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Zestaw nr 19

Pytanie nr 1 Zadanie nr 9, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści dawkę 750mg- pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę dawki 750mg- pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Pytanie nr 2, Zadanie nr 24, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12 i 14FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone prowadnica J-FlexTip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę cewnika dwuświatłowego poliuretanowego z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12 i 14FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone prowadnica J-FlexTip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane.

Pytanie nr 3, Zadanie nr 24, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12 i 14Fr o długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę cewnika do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12 i 14Fr o długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 91-93 z Zadania nr 8 i stworzy osobny pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 55-56 z Zadania nr 9 i stworzy osobny pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 6

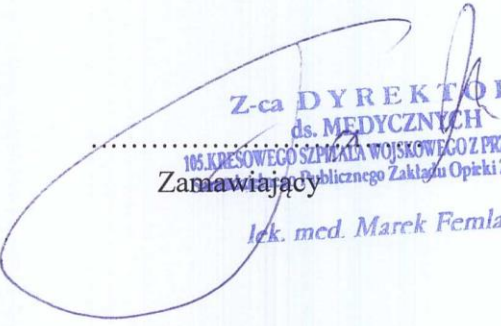
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z Zadania nr 24 i stworzy osobny pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Jeżeli Wykonawca proponuje produkt równoważny lub dopuszczony do wyceny należy umieścić informację pod tabelą w formularzu asortymentowo-cenowym, w której pozycji proponował produkt dopuszczony w odpowiedziach.

Pozostała treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia pozostaje bez zmian.

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


Z-ca D Y R E K T O R A
ds. MEDYCZNYCH
105. KRESOWEGO SZPITALA WOJSKOWEGO Z PRZYCHODNIĄ
Zamawiający Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
lek. med. Marek Femiał