

Dobre Miasto, dnia 25-05-2021

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Dobrym Mieście

ul. Grunwaldzka 10b

11-040 Dobre Miasto

L.oh.2401

do wiadomości uczestników postępowania

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym **na dostawę produktów leczniczych** (*Biuletyn Zamówień Publicznych, Ogłoszenie nr 2021/BZP 00055723/01 z dnia 14-05-2021*).

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, informujemy, że w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Pytania ogólne do Specyfikacji Warunków Zamówienia

Do §1 ust. 4 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 groziło rażącą stratą 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: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na sprzedaż produktów w cenie zbliżonej do rynkowej, zaoferowane produkty mają być zgodne z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia i dostarczane w cenach i na warunkach określonych w umowie przetargowej.

Do §2 ust. 1 wzoru umowy: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji dostaw zwykłych do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na realizację zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia. Stan epidemii dotyczy obie strony postępowania – zarówno Wykonawców, jak i Zamawiających.

1/TP/2021

Do §6 ust. 2 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 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §6 ust. 2 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Do §7 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Do §8 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła 1% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych: tab./ kap. o przedłużonym uwalnianiu na tab./ kap. o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zadane pytanie jest zbyt ogólne, nie odnosi się do konkretnej części i pozycji. Zamawiający dopuszcza jedynie możliwość dokonania zamian w sposób określony w Specyfikacji Warunków Zamówienia - rozdz. III pkt 2 oraz w toku udzielania odpowiedzi na pytania wniesione przez Wykonawców.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci doustnych: tab. /tab. powlekane na tab./tab.pow.dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zadane pytanie jest zbyt ogólne, nie odnosi się do konkretnej części i pozycji. Zamawiający dopuszcza jedynie możliwość dokonania zamian w sposób określony w Specyfikacji Warunków Zamówienia - rozdz. III pkt 2 oraz w toku udzielania odpowiedzi na pytania wniesione przez Wykonawców.

1/TP/2021

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji dla których obecnie występuje okresowa przerwa produkcji bądź mają status: zakończona produkcja ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe. Wykonawca winien wycenić wszystkie pozycje z części.

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 zastąpić;

Czy Zamawiający dopuści w takim przypadku: wycenę preparatu podając ostatnią cenę sprzedaży oraz stosowną uwagę pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że Wykonawca winien wycenić wszystkie pozycje z części. Rolą Wykonawcy, a nie Zamawiającego jest wycena preparatu i określenie wysokości ceny. W przypadku wyboru oferty Wykonawcy jako najkorzystniejszej i podpisania umowy w przedmiotowym zakresie, Wykonawca winien realizować umowę po cenach określonych w ofercie przetargowej.

Czy Zamawiający dopuści odpowiednie przeliczenie (tzn. zgodne z zapisami w SWZ:

„ W sytuacji zaoferowania innej wielkości opakowań konieczne jest przeliczenie zaoferowanej ilości. W sytuacji kiedy po przeliczeniu wyjdzie niepełna liczba opakowań - zaoferowaną ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę”) i podanie cen za opakowanie w pozycjach gdzie jednostką miary są : fiol. , amp., ml , g, szt. , flakon, worek , wkłady , etc ?

Zgodnie z prawem farmaceutycznym nie możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisem zamieszczonym w Formularzu cenowym nie wyraża zgody na zamianę jednostek miary. Zaoferowane produkty należy wycenić zgodnie z wymaganą jednostką miary. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania innej wielkości opakowań i dokonania stosownych przeliczeń, zaokrąglając liczbę opakowań wynikającą z dokonania przeliczeń do pełnego opakowania w górę. Ponadto Zamawiający informuje, że nie będzie dokonywał zakupu w innej formie niż zaoferowane opakowania handlowe, jednak do wyceny wymaga określonych jednostek miary – po to aby zachować porównywalność ofert. W pozycjach gdzie jednostką miary są : fiol. , amp., ml , g, szt. , flakon, worek , wkłady , etc należy w taki właśnie sposób dokonać wyceny. W takich też sytuacjach Zamawiający dopuszcza możliwość podania wyceny z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Czy Zamawiający wskaże minimalną wartość zamówienia, np. 80% wartości umowy? Obecne zapisy umowne, które nie wskazują minimalnej wartości są sprzeczne z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że ilości podane w formularzu cenowym są oszacowane z należytą starannością na podstawie aktualnych potrzeb i historycznych zużyć określonych

produktów. Zamawiający nie określa minimalnej wartości zamówienia, ponieważ zakłada, że ilości, które zapotrzebowal zostaną wykorzystane dla statutowej działalności placówki. Ponadto należy podkreślić, że projekt umowy nie zawiera zapisu dotyczącego możliwości ograniczenia zakresu zamówienia, dlatego też Zamawiający nie wskazuje minimalnej wartości lub wielkości świadczenia.

Czy w myśl zapisów par. 1.1 zamówienie winno zawierać dwa podpisy, to jest upoważnionego pracownika oraz zatwierdzającego? Czy Zamawiający zmieni zapis w ten sposób, aby zamówienie składane było przez jedną osobę, to jest kierownika apteki? Konieczność dociekania, czy osoby podpisujące zamówienie tworzą właściwą kaskadę pracowników Zamawiającego i są upoważnione do składania zamówień nakłada na Wykonawcę nadmierne i w zasadzie niewykonalne obowiązki – to Zamawiający winien dopilnować, aby zamówienia składały osoby upoważnione, a także zachować odpowiednią ścieżkę zamówienia wewnątrz, w ramach swojej organizacji. Wykonawca nie wie, kim są „upoważnieni pracownicy Szpitala”, wobec czego może jedynie zweryfikować – po treści pieczętka lub nazwie stanowiska – kierownika apteki.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zamówienie będzie złożone przez upoważnionego pracownika szpitala. Upoważniony pracownik szpitala dokona czynności złożenia zamówienia, natomiast w każdym przypadku zatwierdzi je Kierownik Apteki, lub w razie jego nieobecności osoba przez niego upoważniona.

Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 8.1), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji projektu umowy będącego załącznikiem do treści SWZ.

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 8.1 z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do treści SWZ.

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że Wykonawca winien wycenić wszystkie pozycje z części. Rolą Wykonawcy, a nie Zamawiającego jest wycena preparatu i określenie wysokości ceny. W przypadku wyboru oferty Wykonawcy jako najkorzystniejszej i podpisania umowy w

przedmiotowym zakresie, Wykonawca winien realizować umowę po cenach określonych w ofercie przetargowej.

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiotowe pytanie jest bezzasadne, ponieważ sytuacja, o której mówi Wykonawca została uregulowana przez Zamawiającego w Formularzu cenowym: „W sytuacji zaoferowania innej wielkości opakowań konieczne jest przeliczenie zaoferowanej ilości. W sytuacji kiedy po przeliczeniu wyjdzie niepełna liczba opakowań - zaoferowaną ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę”.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiotowe pytanie jest bezzasadne, ponieważ sytuacja, o której mówi Wykonawca została uregulowana przez Zamawiającego w rozdziale III SWZ. Zamawiający szczegółowo opisał w punkcie 2 sposób i możliwość dokonywania zmian postaci.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiotowe pytanie jest bezzasadne, ponieważ sytuacja, o której mówi Wykonawca została uregulowana przez Zamawiającego w rozdziale III SWZ. Zamawiający szczegółowo opisał w punkcie 2 sposób i możliwość dokonywania zmian postaci.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiotowe pytanie jest bezzasadne, ponieważ sytuacja, o której mówi Wykonawca została uregulowana przez Zamawiającego w Formularzu cenowym: „W sytuacji zaoferowania innej wielkości opakowań konieczne jest przeliczenie zaoferowanej ilości. W sytuacji kiedy po przeliczeniu wyjdzie niepełna liczba opakowań - zaoferowaną ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę”.

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających

1/TP/2021

właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiotowe pytanie jest bezzasadne, ponieważ sytuacja, o której mówi Wykonawca została uregulowana przez Zamawiającego w Formularzu cenowym: „W sytuacji zaoferowania innej wielkości opakowań konieczne jest przeliczenie zaoferowanej ilości. W sytuacji kiedy po przeliczeniu wyjdzie niepełna liczba opakowań - zaoferowaną ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę”.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pytanie zadane jest nieprecyzyjnie. Nie ma w nim wskazania, której części i której pozycji dotyczy. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, tylko w sytuacji kiedy dopuszczone to było w opisie przedmiotu zamówienia lub, kiedy Zamawiający wyraził na to zgodę w niniejszym dokumencie dla poszczególnych pozycji z części.

Dot. pkt. VII SWZ. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że rozdz. VII SWZ mówi o podmiotowych środkach dowodowych. Środki dowodowe – przedmiotowe zostały określone w rozdz.VIII SWZ. I tam też jest zapis mówiący, że: „Zamawiający wezwie Wykonawców do uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych, w przypadku stwierdzenia braku w ofercie żądanych dokumentów, zgodnie z dyspozycją art. 107 ust 2 ustawy pzp.”

„W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzielił odpowiedzi na pytania, nie wyjaśnił treści SWZ, a jedynie odsyłał do niejednoznacznych zapisów SWZ.

1/TP/2021

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odpowiedzi na pytania wniesione przez wszystkich Wykonawców zostały udzielone bezzwłocznie, jednoznacznie, rzetelnie i precyzyjnie, zgodnie z najlepszą wiedzą i potrzebami Zamawiającego.

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami zawartymi w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz w projekcie umowy będącym załącznikiem do SWZ Wykonawca został poinformowany, że zamawiający posiada konto przeznaczone do elektronicznego fakturowania na PEFexpert Platforma Elektronicznego Fakturowania, które umożliwia Wykonawcy złożenie ustrukturyzowanej faktury elektronicznej. To wołą Wykonawcy jest skorzystanie z w/w platformy i taką też możliwość Daje Zamawiający.

Część 7

Poz. 91 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Pulmoterol, 50 mcg/dawkę,prosz.d/inh., 60 kaps.+inhalator ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 92. Czy Zamawiający ze względu na brak produkcji 400g wyrazi zgodę na zaferowanie kremu o pojemności 40 g z odpowiednim przeliczeniem ? (1 op. Argosulfan 400 g = 10 op. Argosulfan 40 g)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że powyższe pytanie jest bezzasadne, ponieważ w pozycji 92 Zamawiający wymaga zaferowania kremu o pojemności 40g. Pozycja 93 obejmuje opakowania po 400 g i w tej właśnie pozycji wyraża zgodę na zaferowanie opakowań po 40 g ze stosownym przeliczeniem ilości.

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

1/TP/2021

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pak. 7 poz. 18 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. dojelitowych ? (tylko taka postać jest dostępna)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pak. 7 poz. 80 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Lacrimal, krople do oczu, nawilżające, 2 x 5 ml w ilości 8 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pak. 7 poz. 85 ; 117 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia ? (obecnie tylko taki jest dostępny)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 11

poz. 3 (Betaxolol) oraz poz. 15 (Sotalol) poprzez przeniesienie ich do osobnego pakietu. Prośbę tę motywujemy zmianą dystrybutora leku i umożliwieniem złożenia ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie Zamawiający dokonał wykreślenia pozycji z części, dokonując tym samym stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 13

poz.1 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Paracetamol , 10 mg/ml;100 ml,roztw.do inf.,10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia. Produkt winien być wyceniony zgodnie z jednostką miary określoną w Formularzu cenowym, zatem – fioleki, flakony – nie opakowania.

Część 14

Dotyczy pak. 14 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści do wyceny ProbioDr., kaps.twarde, 60 szt?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy w Części 14 poz. 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie aktualnie stosowanego 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy w Części 14 poz. 4 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia. W sytuacji dokonania przeliczeń zaoferowanych opakowań, ze względu na ilość kapsulek w opakowaniach, otrzymaną niepełną liczbę opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Część 16

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wykreślenie z części nr 16 pozycji nr 3 (Nadroparinum calcicum 47500 j.m. / 5 ml). Prośbę powyższą motywujemy brakiem dostępności produktu w portfolio producenta pozostałych preparatów w części nr 16 oraz zakończeniem produkcji leku. Wykreślenie w/w pozycji umożliwi złożenie oferty Wykonawcy i tym samym umożliwi

Zamawiającemu uzyskanie korzystnej oferty do w/w części poz. 1-2

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie Zamawiający dokonał wykreślenia pozycji z części, dokonując tym samym stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 20

poz. 1-3, 5, 6, 9-15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w równoważnym opakowaniu – butelka polipropylenowa z kapslem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

1/TP/2021

Czy Zamawiający w toku postępowania w zakresie pakietu 20 w poz. 1,2,3,4,5,6,9,10,11,13,15 wymaga produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo” z zintegrowanym otworem do zawieszania, dwoma osobnymi portami? Worki „Viaflo” **zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%** ponieważ zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie: Wymóg produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w **systemie zamkniętym**, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym charakteryzują się niską objętością resztkową i **dostarczają ponad 98% objętości leku, co obniża koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku** znajdującego się w worku. Warto podkreślić, że wymóg przez Zamawiającego takich właśnie produktów podniosłoby konkurencyjność składanych ofert co w konsekwencji pozwoliłoby na znaczne poszerzenie wyboru przedmiotu zamówienia najlepszej jakości w aspekcie medycznym i terapeutycznym, a także na uzyskanie realnych oszczędności. Ze szczególnym uwzględnieniem **oszczędności kosztów utylizacji odpadów medycznych o prawie 50% wynikających z mniejszej wagi opakowań worków „Viaflo”** po podaży płynu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z oczekiwaniami Zamawiającego określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 20 w pozycji 14 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgodę na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy zamawiający w pakiecie 20 w pozycji 14 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego wiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z oczekiwaniami Zamawiającego określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pakiecie 20 w pozycji 14 wymaga zaferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który wykazuje zgodność z krwią ? (wpis w CHPL)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z oczekiwaniami Zamawiającego określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pakiecie 20 w pozycji 14 wymaga zaferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z: Amikacin, Ciprofloxacin, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwia bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z oczekiwaniami Zamawiającego określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 25

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 27. (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 informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z oczekiwaniami Zamawiającego określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z oczekiwaniami Zamawiającego określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pak. 25 poz. 45 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Hydrosil leczenie ran, żel, hydrokolooidowy przysp. gojen., 70 ml w ilości 5 opakowań bądź innej ilości wskazanej przez Zamawiającego ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zaferowana liczba

1/TP/2021

opakowań produktu , zgodnie z przeliczeniem w oparciu o gramy i zaokrągleniu do pełnego opakowania w górę winna wynosić – 6.

Dotyczy pak. 25 poz. 33 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nosox Classic, 0,05%, aer.do nosa, 10 ml, butel. w ilości 10 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pak. 25 poz. 27 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztw.doustn., 48 sasz. w ilości 3 op. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, o którym mowa powyżej przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę jednostek miary, produkt należy wycenić w sztukach.

Dotyczy pak. 25 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści do wyceny ZinoDr zasyпка ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, o którym mowa powyżej przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pak. 25 poz. 41 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, o którym mowa powyżej przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pak. 25 poz. 42 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Sudocrem Expert, krem, barierowy, 125 g ? (zmiana nazwy przez Producenta)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, o którym mowa powyżej przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pak. 25 poz. 42 Czy Zamawiający dopuści do wyceny ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,125 g ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, o którym

mowa powyżej przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy w Część 25 poz. 27 (Macrogol 4000+Sodium sulphate osmotyczny środek przeczyszczający ; torebka.a 74 g,) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep prosz.do.sprzadz.roztw.dostn.PL i po przeliczeniu zaoferowanie 25 opakowań? Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas ascorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, o którym mowa powyżej przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu w opakowaniach i tym samym na zmianę jednostek miary. Produkt należy wycenić na sztuki /zestawy dla jednego pacjenta/.

Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Zinc Oxide, Allantoin:

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, o którym mowa powyżej przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Poz. 42. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produkt o takim samym skądzie oraz o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, o którym mowa powyżej przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Poz. 42. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, o którym mowa powyżej przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

poz. 9;10 Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu po 25 g z odpowiednim przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, ze stosownym przeliczeniem ilości i zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Jeżeli w toku dokonania przeliczeń otrzymana zostanie niepełna liczba opakowań – należy ją zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Część 28

Dotyczy pak. 28 poz. 1 ; 2 ; 3 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w opakowaniu * 10 wkładów w ilości 10 op. (100 wkładów) i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe, jednak nie wyraża zgody na podanie ceny za opakowanie. Produkty należy wyceniać zgodnie z jednostką miary określoną w Formularzu cenowym.

Dotyczy pak. 28 poz. 5 oraz 6 Bardzo proszę o doprecyzowanie – Czy Zamawiający miał na myśli :

- 400 op. * 10 wkładów
- 40 op. * 10 wkładów ?

Uzasadnienie : w opisie przedmiotu zamówienia została określona wielkość opakowania , a jednostka miary to wkład.

Jeżeli w kol. „ ilość” to ilość wkładów to bardzo proszę o dopuszczenie podania ceny za opakowanie handlowe (przy odpowiednim przeliczeniu zgodnym z SWZ)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowania 400 wkładów. Jednostką miary jest 1 wkład. Opakowanie musi zawierać 10 wkładów, natomiast produkt należy wycenić zgodnie z jednostką miary – na wkłady. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę jednostek miary.

Dotyczy pak. 28 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 5 wkładów w ilości 10 op. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie nie precyzuje wielkości opakowania. Produkt należy wycenić zgodnie z jednostką miary określoną w Formularzu cenowym. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę jednostek miary.

Część 29

Dotyczy pak. 29 poz. 23 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 47 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, o którym mowa powyżej przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 30

poz. 1-3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Amikacin w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy pak. 30 poz. 1 W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 31

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 34

Czy zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie w pakiecie 34 pozycja 2(Ceftriaxone 2 g) na Ceftriaxone 1g? Informuję, że wyrażenie zgody na wyżej zaproponowane przeliczenie dawki 2g na 1 g Ceftriaxone umożliwi wielu oferentom (hutowniom , dystrybutorom) złożenie ważnych ofert a co za tym idzie uzyskanie przez Szpital bardziej korzystnej ceny a taki jest cel przetargów publicznych.

Zamawiający winien wydatkować środki publiczne w sposób celowy i oszczędny zgodnie z Art. 99 ust. 4 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019, poz. 2019) – wejście w życie 1 stycznia 2021 r. Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów.

1/TP/2021

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 37

Czy Zamawiający w pakiecie nr 37 wyłączy poz. Nr 2 (Clindamycin 150mgx16 kaps) celem złożenie korzystnej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 39

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie produktu, o którym mowa powyżej, jednak nie wyraża zgody na zamianę jednostek miary i wycenę opakowań. Produkt należy wycenić zgodnie z jednostką miary z Formularza cenowego.

Część 42

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 47

Poz. 54. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr.A, w skład którego wchodzi 150mg L-aspargianianu L-ornityny?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

1/TP/2021

pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści wycenę AkusTone spray do uszu 15ml

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

pozycja 43 Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu po 125 g z odpowiednim przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 48

poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 50

Dotyczy pak. 50 poz. 1 oraz 2 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci butelki ? (zmiana opakowania przez Producenta)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy zamawiający w **części 50 w pozycji 1** oczekuje diety zawierającej cztery rodzaje białka : kazeina, serwatka, soja ,groch - taki rodzaj białka, zarówno pochodzenia roślinnego i zwierzęcego wpisuje się w najbardziej optymalną dietę i jest zgodny z wytycznymi WHO. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie oczekuje powyższego. Wszelkie wymogi Zamawiającego zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia dla tej pozycji w Formularzu cenowym.

Czy zamawiający w części 50 w pozycji 2 z związku z oczekiwaniem diety wspomagającej leczenie ran, Zamawiający wymaga diety, która ma wskazanie rejestracje jako dieta wspomagająca leczenie ran i odleżyn? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Wszelkie wymogi Zamawiającego zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia dla tej pozycji w Formularzu cenowym.

Dotyczy pak. 50 Bardzo proszę o doprecyzowanie czy podane ilości są prawidłowe, gdyż w formularzu w formacie PDF są one niejednoznaczne.

Część nr 50			
Lp	Szczegółowy opis Przedmiotu Zamówienia	jedn. miary	ilość / 18 miesięcy
1.	Dieta kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna, bezresztkowa, zawiera EPA/DHA, przeznaczona do stosowania przez zgłębnik - preparat równoważny farmaceutycznie i terapeutycznie z preparatem NUTRISON, 1000 ml płyn, dopuszcza się produkt w postaci diety kompletnej pod względem odżywczym, normokalorycznej, bezresztkowej, zawierającej EPA/DHA, przeznaczonej do stosowania przez zgłębnik -Fresubin Original, worek 1000 ml	ml	3 500 000
2.	Dieta zawierająca białko i argininę, kompletna pod względem odżywczym, gotowa do użycia, zawierająca błonnik, przeznaczona do stosowania przez zgłębnik, dieta dla pacjenta z trudno gojącymi się ranami -preparat równoważny farmaceutycznie i terapeutycznie z preparatem CUBISON, 1000 ml, płyn, dopuszcza się produkt w postaci diety zawierającej białko i argininę, kompletnej pod względem odżywczym, gotowej do użycia, zawierającej błonnik, przeznaczonej do stosowania przez zgłębnik, przeznaczonej dla pacjentów z trudno gojącymi się ranami - Fresubin 1200 Complete, worek 1000 ml	ml	950 000
3.	Dieta bogatobiałkowa, wysokokaloryczna, bezresztkowa -preparat równoważny farmaceutycznie i terapeutycznie z preparatem PROTIFAR, 225 g, proszek lub dieta cząstkowa w proszku równoważna z Fresubin Protein Powder, będąca źródłem białka, o neutralnym smaku w opakowaniu jednostkowym	g	69 750
4.	Dieta wysokobiałkowa z dodatkiem argininy, niekompletna, stosowana jako uzupełnienie diety, wysokoenergetyczna 1,28 kcal/ml, preparat równoważny farmaceutycznie i terapeutycznie z preparatem CUBITAN, 200 ml, płyn, dopuszcza się produkt w postaci diety wysokobiałkowej 10 g/100 ml, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml - Fresubin Protein Energy Drink, butelka 200 ml	ml	36 000

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że potwierdza powyższe.

Część 51

Czy w Części 51 poz. 50 Zamawiający dopuści zaferowanie aktualnie stosowanego produktu EnteroDr., zawierającego 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być

1/TP/2021

podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Poz. 62 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr , w skład którego wchodzi 100mg L-aspargiananu L-ornityny oraz 35mg choliny?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

pozycja 32 Czy Zamawiający dopuści wycenę Żurascin z wit.C * 36kaps. Suplement diety * 10 op

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 59

Dotyczy pak. 59 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Potazek, kaps.o zmod.uwaln., 100 szt?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na wycenę produktu, dla którego wymogi zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia dla tej pozycji w Formularzu cenowym.

Część 60

Dotyczy pakietu nr 60 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Wszelkie wymogi Zamawiającego zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia dla tej pozycji w Formularzu cenowym.

podpis osoby uprawnionej

wz. Dyrektora
Jolanta Rodzewicz
Jolanta Rodzewicz
Przełożona pielęgniarek