

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.8.2024

Poznań, 22.10.2024r.

**Wykonawcy zainteresowani postępowaniem /  
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym art. 275 ust. 1 ustawy PZP pod nazwą: **Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM.**

Zamawiający informuje, że zostały złożone pytania do treści SWZ dotyczące ww. postępowania. W związku z tym, zgodnie z art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający przedstawia poniżej treść zapytań wraz z odpowiedziami i informuje, że są one wiążące dla Wykonawców składających ofertę:

**Pytanie 1:**

Z uwagi na brak na rynku płynów infuzyjnych zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji 83 - 90

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 2:**

Pytania do wzoru umowy: 1. Do §2 ust. 1 wzoru umowy. Prosimy o dodanie następującego wyrażenia: „Przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisów §2 ust. 2 PPU.**

**Było:** Zamawiający zastrzega sobie prawo do przedłużenia okresu obowiązywania umowy w przypadku niewykorzystania wartości przedmiotu zamówienia określonego w § 3 ust. 1 maksymalnie o 6 miesięcy.

**Jest:** Zamawiający zastrzega sobie prawo do przedłużenia okresu obowiązywania umowy w przypadku niewykorzystania wartości przedmiotu zamówienia określonego w § 3 ust. 1 maksymalnie o 6 miesięcy, przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

**Pytanie 3:**

Do §3 ust. 5, ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 30%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 30% mniejszych lub o 30% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść tych zapisów jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a także dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Prosimy również o modyfikację treści §3 ust. 8 wzoru umowy poprzez skonkretyzowanie, że graniczna wielkość

## Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

### Znak DZP.TP.8.2024

opcji (30%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

KIO uznała, że chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączają zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu.

KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści §3 ust. 5 i ust. 8 PPU. Zamawiającym jest Pogotowie Ratunkowe i nie jest w stanie przewidzieć jakich leków i w jakich ilościach będą potrzebować pacjenci. Maksymalna wartość prawa opcji wynosić będzie 30% wartości umowy określonej w §3 ust. 1 Umowy.**

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.8.2024

**Pytanie 4:**

Pytania do wzoru umowy: Do §6 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary za opóźnienie dostawy do wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części umowy za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 5:**

Do §7 ust. 3 wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 3% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 6% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów §7 ust. 3 PPU.**

**Pytanie 6:**

Do §7 ust. 5, ust. 6, ust. 7 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisów o dołączaniu do wniosku o waloryzację szczegółowej kalkulacji kosztów, mających wpływ na przedmiotową zmianę, gdyż uzależnienie uruchomienia mechanizmu waloryzacji wynagrodzenia od przedłożenia przez Wykonawcę ww. dokumentów uznać należy za nieuprawnione w świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP. Zarówno w orzecznictwie, jak i w doktrynie wskazuje się, że zmiana wynagrodzenia winna być oparta o zmiany ceny materiałów lub kosztów określone wskaźnikiem obiektywnym, jednoznacznym, łatwo dostępnym, niezależnym od stron umowy, jak najbliższym związanym z przedmiotem zamówienia (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439), np. wskaźnikiem cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanych w komunikacie Prezesa GUS. Tym samym, podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie może wymagać przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę w związku z realizacją zamówienia w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika (tak: E. Wiatrowska... op. cit.). Poprzez wprowadzenie do PZP obligatoryjnego wymogu zawarcia w umowie postanowień o zasadach wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ustawodawcy należy przypisać zamiar zastosowania automatyzmu właściwego dla instytucji waloryzacji. Ponadto, wymóg ten może stanowić naruszenie tajemnicy przedsiębiorstwa, gdyż zgodnie ze stanowiskiem dominującym w orzecznictwie KIO, tajemnicą przedsiębiorstwa mogą być objęte m.in. kalkulacje ceny ofertowej (sposób kalkulacji, przyjęte kwoty), dostawy (w tym ceny materiałów), stosowane rozwiązania organizacyjne.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację §7 ust. 5, ust. 6, ust. 7 PPU.**

**Pytanie 7:**

Do §7 ust. 10 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podwyższenie łącznej wartości waloryzacji wynagrodzenia Wykonawcy do 15% wynagrodzenia brutto?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację §7 ust. 10 PPU.**

**Pytanie 8:**

Dotyczy Części 2, poz. 1

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.8.2024

Prosimy o informację czy Zamawiający jest w stanie oszacować ilość płynów kontrolnych, które należy przekazać na okres trwania umowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający określa ilość płynów kontrolnych na 8 opakowań.**

**Pytanie 9:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?

W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia :

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, przy czym Wykonawca ma obowiązek podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę. W przypadku doustnych postaci leku Zamawiający wymaga produktów pakowanych w blistrach. Zgoda nie dotyczy poz. 72,82 ( Hydrogenium peroxydum), 45,46 (Metamizolum natricum monohydricum). W tych przypadkach Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu w opakowaniach pojedynczych o pojemności żądanej przez Zamawiającego. W przypadku kiedy Wykonawca zaproponuje preparaty w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowo-cenowym oraz dla poz. 83-90 (płyny infuzyjne ) Wykonawca ma obowiązek stosować się do zapisów UWAGI pod tabelą cenową w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 1.1)**

**Pytanie 10:**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki ( twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 11:**

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 12:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na fiolki lub ampułkostrzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 13:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

**Odpowiedź:**

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

#### Znak DZP.TP.8.2024

Zamawiający oczekuje zaoferowania leku spełniającego następujące warunki określone w dokumentach postępowania:

##### **1. SWZ, Rozdział 7**

**ust. 3:** Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy wyrobów identycznych z treścią oferty.

UWAGA: Dopuszcza się wyłącznie formularz asortymentowo - cenowy wypełniony w całości. Wykonawca zobowiązany jest do zaoferowania tylko takiego asortymentu, który posiada świadectwo rejestracji lub świadectwo dopuszczenia do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

##### **2. PPU, § 2,**

**ust. 2:** Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamówiony towar w żądanych przez Zamawiającego ilościach na swój koszt i ryzyko najpóźniej w terminie do ..... dni(...)

**ust. 6:** Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy wyrobów identycznych z zaproponowanymi w ofercie. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności będą dopuszczone w sytuacji, kiedy produktów leczniczych z 12-miesięcznym terminem będzie brakować na rynku farmaceutycznym. Na Wykonawcy spoczywać będzie obowiązek udowodnienia, że na rynku brakuje produktów z 12-miesięcznym terminem ważności. Zamawiający każdorazowo musi wyrazić zgodę na produkt z krótszym terminem ważności.

**ust. 7:** W przypadku niezrealizowania przez Wykonawcę zamówienia częściowego w trybie zwykłym w terminie, o którym mowa w ust. 3 lub dostarczenia wadliwego przedmiotu zamówienia, bądź niezrealizowania świadczenia gwarancyjnego lub z tytułu rękojmi w terminach określonych w ust. 5 i 6 (umowy) Zamawiający może zakupić od innego dostawcy (zakup interwencyjny), na koszt i ryzyko Wykonawcy oraz bez konieczności uzyskiwania zgody sądu, asortyment objęty przedmiotem zamówienia w zakresie niezrealizowanej w terminie dostawy lub w zakresie nienależycie zrealizowanej dostawy (wadliwy przedmiot zamówienia).

##### **Pytanie 14:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, kiedy tylko takie są dostępne?

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

##### **Pytanie 15:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 6.

Czy Zamawiający miał na myśli : Budesonidum (0,25 mg/ml); **2 ml**, zaw.do nebul.,20 amp ?

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający ma na myśli: Budesonidum (0,25 mg/ml); po 2 ml ampulka; 20 ampulek w opakowaniu.**

##### **Pytanie 16:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 10.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol ?

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

##### **Pytanie 17:**

Dotyczy pak 1 poz 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Dobutamin hameln,5mg/ml; 50ml,roztw.d/inf, 1 fiol?

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.8.2024

**Pytanie 18:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 15.

Czy Zamawiający miał na myśli: Dopaminum h/chlor. **40mg/ml;5ml**,roztw.do infuz.,10 amp ?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający ma na myśli: Dopaminum h/chlor. 40mg/ml;5ml,roztw.do infuz.,10 amp.**

**Pytanie 19:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 16.

Czy Zamawiający miał na myśli: Dopaminum h/chlor. . **10mg/ml;5ml**,roztw.do infuz.,10 amp?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający ma na myśli: Dopaminum h/chlor. . 10mg/ml;5ml,roztw.do infuz.,10 amp.**

**Pytanie 20:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 52

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*10?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 21:**

Dotyczy pakiet 1 pozycje: 73.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat po postaci: tabletki powlekana?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 22:**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x 6 amp po odpowiednim przeliczeniu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 23:**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 51. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej.**

**Pytanie 24:**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 51. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

**Odpowiedź:**

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

Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.8.2024

**Pytanie 25:**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 52. Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający wymaga aby zaofertowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej.**

**Pytanie 26:**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 52. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

**Odpowiedź:**

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

Czy zamawiający wymaga zaofertowania preparatów od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 27:**

Czy Zamawiający dopuści w części 2 pozycja 1 test diagnostyczny do szybkich oznaczeń glukozy:

- z czasem pomiaru 5 sekund
- szerokość kapilary pomiarowej na części szerokości paska, zapewniającą szybkie i bezproblemowe pobranie próbki krwi o objętości jedynie 0,5 mikrolitra, czyli o 16% mniejszej niż kapilara na całej szerokości paska,
- spełniający wszystkie pozostałe wymagania opisane przez Zamawiającego

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

*/-/ Anna Szymańska*