



Międzychód, dnia 2019-04-29

AG/ZP – 02/2019

**ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA DO SIWZ**  
w postępowaniu przetargowym  
na sukcesywną dostawę leków, płynów infuzyjnych  
i preparatów do żywienia do i poza-jelitowego oraz środków kontrastowych do TK,  
preparatów dezynfekcyjnych, materiałów opatrunkowych,  
pieluchomajtek i materiałów szewnych  
(AG/ZP-02/2019)

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Międzychodzie informuje, iż w związku z pojawiającymi się zapytaniami do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. - Prawo Zamówień Publicznych wyjaśnia się co następuje:

**PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

**Pytanie 1**

Mając na uwadze zachowanie zasad zdrowej konkurencji oraz biorąc pod uwagę, że wapno nie jest lekiem prosimy o wyłączenie z pakietu nr 25 pozycji 31 „NATRIUM HYDR. CALCIUM GRANULATUM”.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 2**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 25 poz. 31 (wapno sodowane) od wymogu *posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej*. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 25 poz. 31 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej.

**W odpowiedzi na pytanie: Wyrażamy zgodę.**

**PYTANIA DOTYCZĄCE ZAŁĄCZNIKA 4 – WZÓR UMOWY**

**Pytanie 3**

**dotyczy §6 ust. 1 pkt A)** Prosimy o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący:

*„W przypadku opóźnienia terminu dostawy zamówionego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 0,5 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy.”*

**W odpowiedzi na pytanie: NIE.**

**Pytanie 4**

**dotyczy §6 ust. 1 pkt B)** Prosimy o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący:

*„W przypadku opóźnienia dostawy powyżej 5 dni od terminu wyznaczonego w §3 ust. 1 Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odszkodowania za poniesione straty.”*

**W odpowiedzi na pytanie: NIE.**

**Pytanie 5**

Pakiet 72 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie opakowań zawierających 10,24 lub 36 saszetek z odpowiednim przeliczeniem ilości na 2 lata?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 6**

Pakiet 74 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie szwów o czasie wchłaniania 56-70 dni przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 7**

Pakiet 76 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie nitki o długości 70 cm przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 8**

Pakiet 76 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie igły okrągłej wzmocnionej przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### **Pytanie 9**

Pakiet 79 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie nitki o długości 70cm przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### **Pytanie 10**

Pakiet 79 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie igły okrągło-tnącej o długości 40mm przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### **Pytanie 11**

Pakiet 80 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie igły okrągło-tnącej przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszczamy.**

#### **Pytanie 12**

Pakiet 80 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie igły o długości 13mm przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### **Pytanie 13**

Pakiet 80 poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie igły o długości 6,5mm oraz nitki o długości 70cm przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### **Pytanie 14**

Pytanie do obniżenia kar umownych:

W doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej przy Prezesie Urzędu Zamówień Publicznych dominuje pogląd, że ustanawianie przez zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych uznac należy bezwzględnie za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji wyrażonej w przepisie art. 7 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych, które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy prawo zamówień publicznych z uwagi, iż postępowanie jest obciążone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego. Stanowisko powyższe znajduje pełne potwierdzenie m.in. wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 31 lipca 2015 r. sygn. akt: KIO/1519/15. Zważyć bowiem należy, że kara umowna (odszkodowanie umowne) ze swojej istoty ma charakter wyłącznie odszkodowawczy i kompensacyjny, a nie zaś prewencyjny. Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem bezspornie rażące naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współzycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 353 § 1 k.c. w związku z art. 58 § 1 k.c. Należy mieć również na względzie stanowisko Sądu Najwyższego wyrażone w wyroku z 29 listopada 2013 roku, sygn. akt I CSK 124/13, dotyczącego przesłanek miarkowania kar umownych jako rażąco wygórowanych. W uzasadnieniu wyroku Sąd wskazał, iż „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody. Celem miarkowania kary umownej jest natomiast ochrona równowagi interesów stron i zapobieżenie nadmiernemu obciążeniu dłużnika oraz niesłusznemu wzbogaceniu wierzyciela”.

Nadto stosownie do treści wyroku Sądu Apelacyjnego w Warszawie z dnia 14.12.2005 r. (I Aca 1114/2005), miernikiem, który pozwala ocenić czy kara umowna jest rażąco wygórowana może być rozmiar szkody doznanej przez wierzyciela. Mając na uwadze powyższe, stwierdzić należy, iż przyjęty przez Zamawiającego sposób naliczania kary umownej w praktyce może doprowadzić do naliczenia niewspółmiernie wysokich i nieadekwatnych do poniesionych szkód kar umownych. W doktrynie podkreśla się, że umowa jest sprzeczna z zasadami współzycia społecznego jeśli jest sprzeczna z dobrymi obyczajami oraz wykracza poza przyjętą w obrocie uczciwość kupiecką.

W przedmiotowej sprawie wysokość zastrzeżonej kary umownej w sposób zdecydowany wykracza poza przyjęte w obrocie obyczaje kupieckie. Określenie rażąco wysokiej kary umownej jest sprzeczne z treścią art. 484 §1 KC, który określa karę umowną jako surogat odszkodowania. W sytuacji zastrzeżenia kary umownej przekraczającej wielokrotnie wartość szkody, kara umowna traci swój z natury dyscyplinujący charakter, a zyskuje przymiot niczym nieuzasadnionego zysku wierzyciela, a więc bezpodstawnego wzbogacenia się Zamawiającego. Ponadto, ukształtowanie wzoru umowy ze zbyt surowymi sankcjami doprowadzi do zwiększenia ceny ofertowej - gdyż każdy rzetelny Wykonawca funkcjonujący na rynku będzie zmuszony do wkalkulowania ryzyka związanych z karami w cenę swojej oferty. W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian w § 6 pkt 1.A) ” *W przypadku opóźnienia terminu dostawy częściowej Przedmiotu Zamówienia z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy-Wykonawcy mogą zostać naliczone kary-za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy.*”

W umowy w wysokości kar umownych jak poniżej:

” *W przypadku opóźnienia terminu dostawy częściowej Przedmiotu Zamówienia z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy-Wykonawcy mogą zostać naliczone kary-za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 0,2 % wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy*”

**W odpowiedzi na pytanie: NIE.**

#### **Pytanie 15**

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?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ. Każdy pakiet musi być oferowany w całości, brak którejkolwiek pozycji spowoduje odrzucenie oferty jako niekompletnej.**

#### **Pytanie 16**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 57 poz. 7 i dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba tuba?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**W odpowiedzi na pytanie: Pozycji 7 nie wydzielamy do osobnego pakietu, ale dopuszczamy w/w chusteczki.**

#### Pytanie 17

Czy Zamawiający nie popełnił w Pakiecie 66 omyłki pisarskiej pisząc "Typ: 17 nitkowa"? Myślmy, że Zamawiający miał na myśli włókninę o wysokiej gramaturze np. 60-70g/m<sup>2</sup>?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, nastąpiła omyłka pisarska.**

#### Pytanie 18

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 653, 654 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

**W odpowiedzi na pytanie: Pakiet nr 1 nie zawiera poz. 653 i 654.**

#### Pytanie 19

Pakiet 46 poz. 7 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?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### Pytanie 20

Pakiet 46 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### Pytanie 21

Pakiet 46 poz. 7 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?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### Pytanie 22

Pakiet 46 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### Pytanie 23

Pakiet 27 poz. 31,32 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm 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?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodne z SIWZ.**

**Pytanie 24**

Pakiet 27 poz. 31,32 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodne z SIWZ.**

**Pytanie 25**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 31, 32 z pakietu 27 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodne z SIWZ.**

**Pytanie 26**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 32 (BUPIVACAINUM HEAVY SPINAL \* w r-rze hiperbarycznym) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 27**

Pakiet 25 poz. 43 Czy z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego produktu o nazwie LactoDr. krople, zawierającego ten sam szczep bakterii probiotycznych w takim samym stężeniu, występującego w tej samej postaci, będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego? Jednocześnie wnosimy o usunięcie z formularza asortymentowo-cenowego niezgodnego z przepisami (tj. naruszającego przepisy art. 29 ust. 2 i 3 Pzp) zwrotu „nie zamieniać”.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 28**

Pakiet 17 poz. 10 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 kapsulek, z możliwością otwierania kapsulek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzania zawiesiny? (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 29**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 6 pozycji nr: 2,54,55,56,57,60,62,63,64,65,66,67,69,72,73,74,75 do oddzielnego zadania.

**W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wydziela w/w pozycje z pakietu 6 w następujący sposób:**

- pozycja nr 2 do Pakietu nr 34

- pozycje nr 54,55,56,57,60,62,63,64,65,66,67,69,72,73,74,75 do Pakietu nr 26

**Pakiet nr 6 po zmianach – załącznik nr 1 do Odpowiedzi na zapytania do SIWZ**

**Pakiet nr 26 po zmianach – załącznik nr 2 do Odpowiedzi na zapytania do SIWZ**

**Pakiet nr 34 po zmianach – załącznik nr 3 do Odpowiedzi na zapytania do SIWZ**

**Pytanie 30**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 52 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,19,21,22,23

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?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodne z SIWZ.**

**Pytanie 31**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 52 w pozycji nr 12,13,17,18 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.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodne z SIWZ.**

**Pytanie 32**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 53 pozycji nr 3 i utworzenie z tej pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodne z SIWZ.**

**Pytanie 33**

Pakiet 59 poz. 1 Z uwagi na ewentualność wielogodzinnego zwilżania oprzyrządowania w roztworze roboczym czy Zamawiający wymaga potwierdzenia braku korozyjności preparatu odpowiednim badaniem elektrochemicznym indukcji korozji wżerowej, które zostało wykonane przez niezależne laboratorium?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 34**

Pakiet 59 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia usuwania biofilmu udokumentowane odpowiednim badaniem, które zostało wykonane przez niezależne laboratorium?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 35**

Pakiet 59 poz. 1 Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga preparatu o spektrum działania wobec B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Herpes, A H1N1, Vaccinia) w wymaganym czasie działania?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 36**

Pakiet 59 poz. 2 W związku z wycofywaniem produktów Aniosyme DLT i Aniosyme DLT Plus czy Zamawiający dopuści preparat tego samego producenta o nazwie Aniosyme Synergy 5 do maszynowego i manualnego mycia narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego i innych wyrobów medycznych na bazie pięciu enzymów proteaza, lipaza, amylaza, mananaza, celulaza oraz niejonowej substancji powierzchniowo-czynnej w opakowaniach 5l?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 37**

Pakiet 59 poz. 3 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu działającego na spory: Bacillus subtilis, Bacillus cereus, Clostridium sporogenes i Clostridium difficile?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 38**

Pakiet 59 poz. 3 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu opartego na kwasie nadcoctowym uzyskanego za pomocą opatentowanej syntezy PHERA system?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 39**

Pakiet 59 poz.4 Prosimy o informację, że doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga pasków testowych do preparatu z poz. 3

**W odpowiedzi na pytanie: tak doszło do omyłki pisarskiej, Zamawiający wymaga pasków testowych do preparatu z poz. 3.**

**Pytanie 40**

Pakiet 59 poz. 1, 2, 3, 4 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatów kompatybilnych ze sobą tzn. pochodzących od jednego producenta, które to zapewniają bezpieczeństwo w procesie mycia i dezynfekcji narzędzi w przypadku zaoferowania preparatów różnych producentów.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 41**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycje: 5,6,7): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 42**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycje: 5,6,7): pieluchomajtek dla dorosłych oddychających na całej powierzchni produktu, posiadających: co najmniej jeden ściągacz taliowy, co najmniej jeden wskaźnik chłonności w postaci żółtego paska zmieniającego barwę pod wpływem moczu, system szybkiego wchłaniania moczu (EDS, FeelDry) oraz elastyczne przylepcorzepy wielokrotnego użytku? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli. Ustanowienie powyższych wymogów oraz niedopuszczenie produktów nie spełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP, ponieważ co najmniej dwóch producentów na rynku polskim (Essity - TENA, TZMO - Seni) posiada takie rozwiązania technologiczne.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 43**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycje: 5,6,7): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustawi to jako wymóg konieczny? Zastosowanie w pieluchomajtkie minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty

związane z usługami prania pościeli. Mamy informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 44**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 7): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryteriom przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 45**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 6): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 120cm?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 46**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 5): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 140cm?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 47**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 7): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 160cm?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 48**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 6): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2400g?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 49**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 5): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2700g?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 50**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 7): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2750g?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 51**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 1): pieluchomajtki dla noworodków w rozmiarze 2-5kg ze specjalnym miejscem na pępowinę, pakowane a'28, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 52**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 12-22kg, pakowane a'72, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 53**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-16kg, pakowane a'50, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 54**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 4-9kg, pakowane a'88, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 55**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycje: 1,2,3,4): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 56**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 9): podkładów higienicznych 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i poziomem chłonności 1750g?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 57**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 11): wkładek ginekologicznych niejałowych, w rozmiarze co najmniej 34 x 12cm oraz o chłonności co najmniej 590g?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 58**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycja: 8): anatomicznych wkładek urologicznych, w rozmiarze co najmniej 42 x 20cm oraz o chłonności co najmniej 900g?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 59**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 71, pozycje: 8,11): produkty w innych opakowaniach niż wskazane w SIWZ, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 60**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 10 oraz 12 z pakietu 71 do oddzielnego pakietu?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 61**

PAKIET 58 POZYCJA 3 – Prosimy o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga zaoferowania produktu w opakowaniu o pojemności 6ml – taka pojemność opisanego produktu jest dostępna na rynku. W przypadku potwierdzenia omyłki, prosimy o dookreślenie wymaganej ilości opakowań.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, zaszła omyłka pisarska Zamawiający wymaga zaoferowania produktu o pojemności 6ml – 4op.**

**Pytanie 62**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 32, (BUPIVACAİNUM HEAVY SPINAL \* w r-rze hiperbarycznym, 0,5%, 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 63**

Pakiet 65, pozycja 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresu w rozmiarze 10 x 10 cm?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 64**

Pakiet 65, pozycja 9- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresu w rozmiarze 7,5 x 7,5 cm?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 65**

Pakiet 65, pozycja 10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresu w rozmiarze 5 x 5 cm?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 66**

Pakiet 65, pozycja 8-10 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pakowania pojedynczego? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 67**

Pakiet 65, pozycja 8-10 – Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane pojedynczo a'1 szt. a następnie zbiorczo w kartonik z przeliczeniem zamawianej ilości?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 68**

Pakiet 65, pozycja 8-9 – Czy Zamawiający dopuści kompresy 17-nitkowe, 8-warstwowe?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 69**

Pakiet 65, pozycja 11, 12, 18 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek pakowanych a'1 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 70**

Pakiet 65, pozycja 16 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 16 do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 71**

Pakiet 66, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gazików zbudowanych z 4 warst?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 72**

Pakiet 67, pozycja 3,4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunku impregnowanego parafiną?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 73**

Pakiet 67, pozycja 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunku w rozmiarze 15x20cm?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 74**

Pakiet 67, pozycja 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunku w opakowaniu a'10 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 75**

Pakiet 67, pozycja 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kompresu ocznego w romiarze 55mmx75mm w op. zbiorczym a'50 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 76**

Pakiet 67, pozycja 10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski elastycznej pakowanej a'1 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 77**

Pakiet 67, pozycja 11, 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunków pakowanych a'30 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych op. w górę?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 78**

Pakiet 67, pozycja 16-19 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przyklepców pakowanych a'12 szt. w kartonik?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 79**

Pakiet 67, pozycja 17 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przylepca z tkaniny bawełnianej w kolorze cielistym?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 80**

Pakiet 67, pozycja 23 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski pakowanej a'12 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 81**

Pakiet 67, pozycja 26 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu prania wstępnego dla serwet jałowych?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 82**

Pakiet 67, pozycja 27 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwet pakowanych a'20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 83**

Pakiet 67, pozycja 24, 25, 28, 29 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 84**

Pakiet 72 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie szwów pakowanych a'10 sztuk w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości opakowań z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 85**

Pakiet 72 – Czy Zamawiający wymaga aby igły wykonane były z najwyższej jakości mocnej stali nierdzewnej serii 300, charakteryzującej się wysoką wytrzymałością oraz odpornością na odkształcenia, potwierdzone oświadczeniem producenta szwów?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**



**Pytanie 86**

Pakiet 72 – Czy Zamawiający wymaga aby szwy pakowane były w opakowania podwójnie sterylne tj. wewnętrzne opakowanie – kartonik podtrzymujący szew, następnie papierowa jałowa koperta posiadająca pełen opis szwu oraz zewnętrzne jałowe opakowanie folia – papier?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 87**

Pakiet 72, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły o długości 39mm?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 88**

Pakiet 72, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie nici o grubości „0”?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 89**

Pakiet 72, pozycja 14 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły 3/8 koła odwrotnie tnącej kosmetycznej z nitką o długości 45cm?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 90**

Pakiet 74, pozycja 2-3, 16, 21-25 – Czy Zamawiający dopuści w tych pozycjach zaferowanie igieł okrągłych wzmocnionych przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 91**

Pakiet 74, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły okrągłej wzmocnionej o długości 30mm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 92**

Pakiet 74, pozycja 7 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły o długości 20mm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 93**

Pakiet 74, pozycja 19-20 – Czy Zamawiający oczekuje opakowań a'12 saszetek?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 94**

Pakiet 74, pozycja 20 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły o długości 16mm?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 95**

Pakiet 74, pozycja 24-25 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły o długości 65mm okrągłej wzmocnionej?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 96**

Do §3 ust.7 projektu 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 dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §7 ust.7 projektu 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."

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, Zamawiający dopisze w projekcie umowy w §3 ust. 7 : "... Dostawy produktów z krótszym terminem ważności będą dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."**

**Pytanie 97**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu §1 ust.8,9 projektu umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

**W odpowiedzi na pytanie: Jak w SIWZ.**

**Pytanie 98**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z par. 3 ust 10 wzoru umowy, poprzez wykreślenie fragmentu mówiącego o zobowiązaniu Dostawcy do pokrycia wszelkich roszczeń pacjenta? Wykonawca ponosi odpowiedzialność za jakość towaru wobec Zamawiającego jako kupującego. Jednakże za prawidłowe wykonanie świadczeń gwarantowanych wobec pacjenta ponosi odpowiedzialność świadczeniodawca, czyli w tym przypadku Zamawiający. W określonych sytuacjach Zamawiającemu będzie przysługiwało roszczenie regresowe wobec Wykonawcy, niemniej odpowiedzialności Wykonawcy nie można rozszerzać w sposób wskazany w w/w zapisie, tj. na bezpośrednią odpowiedzialność wobec pacjenta. Z tych przyczyn, prosimy o modyfikację zapisu.

**W odpowiedzi na pytanie: Jak w SIWZ.**

**Pytanie 99**

Do §6 ust.1 pkt A) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia? Wskazujemy, że podana w § 6 ust.1 pkt A) wysokość kary za opóźnienie spełnienia świadczenia przez wykonawcę jest niewspółmiernie wysoka do wysokości kary za niespełnienie świadczenia pieniężnego przez Zamawiającego. Kara za opóźnienie dostawy wynosić ma 1825% w skali roku, natomiast kara za opóźnienie płatności przez Zamawiającego wynosić może maksymalnie 9,5% w skali roku.

**W odpowiedzi na pytanie: NIE.**

**Pytanie 100**

Do treści §6 ust.1 pkt C) prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**W odpowiedzi na pytanie: Jak w SIWZ.**

**Pytanie 101**

Pakiet 65, poz. 1-2, 8-10, 17 Czy Zamawiający wymaga, aby wyżej wymienione wyroby sterylizowane były w parze wodnej?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 102**

Pakiet 65, poz. 1-2, 8-10, 13-14, 16-17 Czy Zamawiający wymaga, aby wyżej wymienione wyroby sklasyfikowane były w klasie II a reguła 7?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 103**

Pakiet 65, poz. 1-2, 8-10, 17 Czy na potwierdzenie wymogu sterylizacji parą wodną Zamawiający będzie żądał załączenia do oferty raportu walidacji procesu sterylizacji?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 104**

Pakiet 65, poz. 11-12, 18 Czy Zamawiający wymaga opasek nawiniętych na perforowany plastikowy tubus, który ułatwia równomierne nasiąkanie opaski i nie odkształca się przy odciskaniu?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 105**

Pakiet 71, poz. 5-7 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek wykonanych w całości z laminatu oddychającego, posiadających dwa ściągacze taliowe oraz osłonki wewnętrzne skierowane na zewnątrz?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 106**

Pakiet 71, poz. 11 Czy Zamawiający wymaga podkładów ginekologicznych w rozmiarze 34 x 9 cm nadających się do sterylizacji parą wodną?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 107**

Pakiet 71, poz. 1 Czy zamawiający wymaga pieluch dla dzieci, które posiadają wycięcie na kikut pępkowy?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 108**

Pakiet 71, poz. 1-4 Czy zamawiający wymaga pieluch dla dzieci, które posiadają atest PZH i pozytywną opinię Instytutu Matki i Dziecka ?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 109**

Pakiet 71, poz. 5 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek w rozmiarze L o sugerowanym obwodzie 100-150 cm?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 110**

Pakiet 71, poz. 6 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek w rozmiarze M o sugerowanym obwodzie 75-110 cm?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 111**

Pakiet 71, poz. 7 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek w rozmiarze XL o sugerowanym obwodzie 130-170 cm?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Dot. projektu umowy:****Pytanie 112**

Czy Zamawiający obniży karę umowną za opóźnienia w dostawie towaru do 2 % niezrealizowanej części zamówienia?

**W odpowiedzi na pytanie: NIE.**

**Pytanie 113**

Czy Zamawiający wykreśli punkt B w §6 punkt 1?

**W odpowiedzi na pytanie: NIE.**

**Pytanie 114**

Czy Zamawiający zgodzi się w w § 3, ust 2. wydłużyć godziny dostaw do godz. 15:00?

**W odpowiedzi na pytanie: NIE.**

**Pytanie 115**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wyodrębnienie z parkietu 38 pozycji o lp.1?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 116**

Czy zamawiający wymaga ampułko- strzykawki?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 117**

Czy zamawiający wymaga podania drogą dożylną i domięśniową?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 118**

Czy zamawiający ze względu na bezpieczeństwo pacjentów wymaga aby zawartość IgA w preparacie wynosiła nie więcej niż 5 mikrogramów/ml?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 119**

Czy zamawiający wymaga aby lek znajdował się w aktualnym wykazie z Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 27 lutego 2019 w sprawie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego dla których ustalono urzędową cenę zbytu?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 120**

Pakiet 65, poz.8-9,17 Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 121**

Pakiet 65, poz.8 Czy zamawiający dopuści kompresy o rozmiarze 10 cm x 10 cm?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 122**

Pakiet 65, poz.9 Czy zamawiający dopuści kompresy o rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 123**

Pakiet 65, poz. 11-12,16,18 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 11-12,16,18 z pakietu 65. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 124**

Pakiet 67, poz. 1,2,6-7,10,20-22,26-27 Czy zamawiający wydzieli poz. 1,2,6-7,10,20-22,26-27 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 125**

Pakiet 67, poz. 20-22 Czy w związku z komfortem użytkowania siatek oraz wysoką przepuszczalnością zamawiający wymaga poniższej wielkości oczek?

Rozmiar 1 - 9mm x 10mm

Rozmiar 2 - 13mm x 15mm

Rozmiar 3 - 13mm x 15mm

Rozmiar 4 - 13mm x 15mm

Rozmiar 6 - 13mm x 15mm

Rozmiar 8 - 13mm x 15mm

Rozmiar 10 - 13mm x 15mm

Rozmiar 14 - 13mm x 15mm

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 126**

Pakiet 67, poz. 20-22 Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej - szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec - do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec - 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa - 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć - 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano - 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 - udo, głowa, biodra - 50-95 mm. j.w.

Rozmiar 10 - biodra, brzuch - 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 127**

Pakiet 67, poz.26 Czy zamawiający dopuści serwetę gazową bez wstępnego prania?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 128**

Pakiet 67, poz.26 Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie , sterylną?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 129**

Pakiet 67, poz.26 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie indywidualne z przeliczeniem ilości?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 130**

Pakiet 67, poz.27 Czy zamawiający dopuści serwetę gazową bez wstępnego prania?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 131**

Pakiet 67, poz.27 Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie , sterylną?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 132**

Pakiet 67, poz.27 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie indywidualne z przeliczeniem ilości?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 133**

Pakiet 67, poz. 6 Czy zamawiający wydzieli poz.6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 134**

Pakiet 67, poz. 6 Czy zamawiający dopuści plaster włókninowy o wymiarze 6 cm x 8 cm?

**W odpowiedzi na pytanie: W pakiecie 67 poz. 6 nie ma takiego opisu.**

**Pytanie 135**

Pakiet 6 pozycja 35 - Metronidazol oraz pozycje 48, 49, 50 - Ciprofloksacyna: Czy w związku z procesem serializacji Zamawiający wymaga, aby kod serializacyjny produktu dotyczył opakowania zbiorczego, a nie pozycji jednostkowej, ze względu na ograniczenie zaangażowania i czasu pracy personelu?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 136**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 6 pozycji 22,23,24,25,26,27,35,39,48,49,50 i umieszczenie ich w nowo utworzonym pakiecie, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 137**

Czy w pakiecie 6 pozycjach 26,27 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 138**

Czy Zamawiający w pakiecie 52 pozycji 25 miał na myśli produkt Metronidazol 0,5% 100ml?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 139**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 52 pozycji 14 roztworu HES niezawierającego jonów wapnia w opakowaniu typu worek z dwoma samouszczelniającymi się portami?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 140**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 52 pozycji 15 HES 10% w roztworze NaCl?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 141**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 52 pozycji 26 i 27 Mannitolu w opakowaniu szklanym, o stężeniu 20%? Mannitol o stężeniu 20% jest wymagany jako składnik zestawu przeciwwstrząsowego.

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 142**

Czy Zamawiający oczekuje, aby preparat pierwiastków śladowych, zaoferowany w pakiecie 55 pozycji 6, posiadał unowocześniony skład, tj. zaadaptowaną zawartość miedzi (6mikromoli), selenu (1 mikromol) i manganu (1 mikromol) do najnowszych rekomendacji naukowych?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 143**

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycjach 36, 37 dopuści produkt leczniczy Paracetamol w opakowaniu typu 10 fiolek?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 144**

Czy w pakiecie 17 poz. 18 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Diafer, 50mg Fe(III)/ml; 2ml, roztw. do wstrz., 25amp?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 145**

Dotyczy pakietu 21 poz. 39,40 DIZAEPAM Czy w wymienionych pozycjach należy wycenić lek w dawce 5mg/ml amp. 2 ml, dawka 100mg/2ml nie istnieje?

**W odpowiedzi na pytanie: W tych pozycjach należy wycenić następujące dawki: poz. 39 – 2mg/1ml – 5 amp x 2,5 ml ; poz. 40 – 4mg/1ml – 5 amp x 2,5 ml**

**Pytanie 146**

Czy w pakiecie 25 poz. 44 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Panthenol, pianka, 150 ml, produkt o pojemności 250ml nie jest dostępny?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 147**

Dotyczy pakietu 6 poz. 60 CEFUROXIMUM Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu o pojemności 50ml, ponieważ lek nie istnieje w opakowaniu x 60ml?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 148**

Dotyczy pakietu 9 poz. 37 Czy Zamawiający miał na myśli preparat GLICERYNA 100 g 85%?

**W odpowiedzi na pytanie: TAK.**

**Pytanie 149**

Dotyczy pakietu 9 poz. 51 MOMETASONI FUROAS Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie o gramaturze 30g?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, Zamawiający miał na myśli opakowanie o gramaturze 30g.**

**Pytanie 150**

Dotyczy pakietu 17 poz. 15 ACIDUM LIPOICUM Czy Zamawiający mała na myśli lek Thiogamma Turbo-Set, 600mg/50ml, roztw. d/inf, 10fiol?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, Zamawiający mała na myśli lek Thiogamma Turbo-Set, 600mg/50ml, roztw. d/inf, 10fiol.**

**Pytanie 151**

Dotyczy pakietu 21 poz. 43 ZOLPIDEMI TARTRAS Czy wymienionej pozycji należy wycenić lek w dawce 10mg, ponieważ dawka 100mg przy podanej nazwie międzynarodowej nie istnieje?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, należy wycenić lek w dawce 10mg.**

**Pytanie 152**

Czy Zamawiający w pozycjach wymienionych poniżej dopuszcza wycenę leku w postaci o przedłużonym uwalnianiu?

11 poz. 30 - SORBIFER DURULES

34 poz. 7 - OXYCODONI H/CHL

34 poz. 8 - OXYCODONI H/CHL

34 poz. 11 - MORPHINI SULFAS

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 153**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 47. 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?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 154**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 155**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 20. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego (Pangrol)?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 156**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 21. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego (Pangrol)?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 157**

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1.

(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?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

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

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 158**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 1,2 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.1,2 pochodziły od jednego producenta?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 159**

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 160**

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeiconum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticionum 0,05 x 100 tbl.?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wyraża zgodę.**

**Pytanie 161**

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 162**

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 14. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 163**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 31. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Sofnolime,wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza. Proszę wycenić 20 op.**

**Pytanie 164**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 40. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Adamedu Flutixon,250mcg/d, który wyposażony jest w inhalator?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 165**

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 1. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza. Proszę wycenić 240 op.**

**Pytanie 166**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 30. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 167**

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 168**

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 169**

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 1. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie nowego opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.

**W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający w opisie ma już wpisaną gramaturę 400g.**

**Pytanie 170**

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 2. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie nowego opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.

**W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający w opisie ma już wpisaną gramaturę 400g.**

**Pytanie 171**

Dotyczy pakietu nr 46 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 172**

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 3.

- (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?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 173**

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 3.

- (2.) 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?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 174**

Czy w niżej wymienionych pozycjach Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabl./kaps. Dojelitowych?

- 11 poz. 1 - ACIDUM ACETYLOSALICYLICUM
- 11 poz. 49 - OMEPRAZOLUM
- 20 poz. 21 - DICLOFENACUM NATRICUM
- 20 poz. 36 - BISACODYLUM
- 26 poz. 2 - NYSTATINUM
- 29 poz. 1 - INHIBITOR POMPY PROTONOWEJ (omeprazol lub pantoprazol)
- 29 poz. 2 - INHIBITOR POMPY PROTONOWEJ (omeprazol lub pantoprazol)
- 32 poz. 3 - SULFASALAZINUM EN

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 175**

Dotyczy pakietu 3 poz. 1 - DESFLURANUM Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w butelce o pojemności 240ml?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 176**

Dotyczy pakietu 19 poz. 2 - AMANTADIN SULFAS Czy Zamawiający w wymienionej pozycji dopuszcza wycenę leku w opakowaniu typu butelka?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 177**

Dotyczy pakietu 25 poz. 32 - BARIUM SULFURICUM Czy Zamawiający dopuszcza preparat w objętości 200ml w but.240ml?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 178**

Dotyczy pakietu 13 poz. 37 – MONTELUCASTUM Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek zwykłych, ponieważ ta dawka leku nie występuje w postaci tabletek do rozgryzania i żucia?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 179**

Dotyczy pakietu 14 poz. 3 - WLEWKI DOODBYTNICZE stosowane w oczyszczaniu jelita grubego przed operacjami, badaniami diagnostycznymi. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 180**

Dotyczy pakietu 16 poz. 1 - HYDROXIZINE HYDROCHLORIDE. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu o pojemności 200ml? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości op.?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 181**

Dotyczy pakietu 16 poz. 5 – LACTULOSUM Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Duphalac, 667 mg/ml, roztw. doustny, 300 ml?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 182**

Dotyczy pakietu 16 poz. 42 - FLUTICASONI PROPIONAS Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu o gramaturze 15g?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 183**

Dotyczy pakietu 25 poz. 34 - NADTLENEK WODORU 3% Czy Zamawiający w wymienionej pozycji dopuszcza wycenę leku w opakowaniu o gramaturze 100g?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 184**

Dotyczy pakietu 33 poz. 19 – FILGRASTINUM Czy Zamawiający w wymienionej pozycji dopuszcza wycenę leku w postaci ampulko-strzykawek

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie 185

PAKIET NR 67 Poz. nr 15 czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania plastra z opatrunkiem wykonanego z miękkiej włókniny przeznaczonego do opatrywania skóry wrażliwej? Pozostałe parametry plastra bez zmian.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### Pytanie 186

PAKIET NR 67 Poz. nr 24- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku jałowego, przezroczystego w rozmiarze 10 x 15 cm, pakowanego w opakowanie a<sup>3</sup> 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i następujących właściwościach:



#### Hydrofilm®

##### Zastosowanie

Jako ochrona przed wtórnym zakażeniem i mechanicznym podrażnieniem suchych, pierwotnie gojących się ran znajdujących się w fazie naskórkowania; do zabezpieczenia i mocowania kaniuli i cewników; idealnie nadaje się do pokrycia opatrunku Sorbagon na rozległych, silnie ściszających ranach. Nie należy stosować go bezpośrednio na rany klinicznie zakażone, krwawiące lub mocno ściszające.

- Przezroczysty samoprzylepny opatrunek z folii poliuretanowej;
- Stanowi skuteczną barierę dla bakterii, chroni ranę przed wtórnym zakażeniem;
- Przepuszcza parę wodną i tlen, nie zakłóca więc swobodnego oddychania skóry;
- Doskonale dopasowuje się do kształtów ciała;
- Umożliwia stałą kontrolę stanu rany i jej okolicy bez zdejmowania opatrunku;
- Daje się łatwo i bezboleśnie zdejmować, nie podrażnia przy tym nowo utworzonego naskórka;
- Jest wodoodporny, co umożliwia codzienną higienę ciała;
- Zastosowany tu hipoalergiczny klej jest dobrze znoszony nawet przez pacjentów o wrażliwej skórze;
- W opakowaniach jałowych po 1 szt.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### Pytanie 187

PAKIET NR 67 Poz. nr 27- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania serwety operacyjnej niejalewej z równoważnym elementem radiacyjnym i tasiemką? Pozostałe parametry serwety bez zmian.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### Pytanie 188

ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ – FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Czy w pakiecie nr 67, w opisie kolumny nr 14 nastąpiła pomyłka pisarska? Czy powinno być: „Wartość netto zamówienia”?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, nastąpiła omyłka pisarska winno być: „Wartość netto zamówienia”.**

#### Pytanie 189

ZAPISY SIWZ - PROJEKT UMOWY

§ 6, ust. 1A- wnosimy o zmianę zapisów umowy o obniżenie kar do 1% wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy.

**W odpowiedzi na pytanie: NIE.**

#### Pytanie 190

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzezonego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań” „czy wymagają Państwo aby do postępowania dopuszczone zostały tylko **pakiecie 44 w poz. 1 paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów oraz obecności pasków testowych na listach refundacyjnych? Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełnienia normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnej z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

#### Pytanie 191

Czy Zamawiający wymaga w **pakiecie 44 w poz. 1** specyfikacji w rzezonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują bezpośrednio WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**



**Pytanie 192**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 55 w pozycji nr 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy 66,4g, elektrolity, glukozę 210g, azot 10,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1710 kcal – Olimel N7E 1500 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 193**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 55 w pozycji nr 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy 88,6g, elektrolity, glukozę 280g, azot 14g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 2270 kcal – Olimel N7E 2000 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 194**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 55 w pozycji nr 5 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, zawierający 75g aminokwasów, 12,4g azotu, 263g glukozy, wartości energetycznej 1350kcal- Clinimix N17G35E 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 195**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 55 w pozycji nr 6 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20% ( *związek oleju z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku 80/20*) 500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 196**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 55 w pozycji nr 7 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy do podaży drogą żył obwodowych zawierający aminokwasy 38g, elektrolity, glukozę 112,5g, azot 6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1050 kcal – Olimel Peri N4 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 197**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 55 w pozycji nr 8 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy do podaży drogą żył obwodowych zawierający aminokwasy 50,6g, elektrolity, glukozę 150g, azot 8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1400 kcal – Olimel Peri N4 2000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 198**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 55 w pozycji nr 18 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy 56,9g, elektrolity, glukozę 110g, azot 9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1070 kcal – Olimel N9E 1000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 199**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 55 w pozycji nr 19 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy 85,4g, elektrolity, glukozę 165g, azot 13,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1600 kcal – Olimel N9E 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 200**

Pakiet 44 Czy Zamawiający dopuści paski z enzymem dehydrogenaza glukozy – enzym taki jest stosowany we flagowych produktach wszystkich największych firm o międzynarodowej renomie, oferujących paski testowe do glukometrów, ze względu na brak reakcji enzymu dehydrogenaza glukozy z tlenem i brak podatności tego enzymu na zafalszowania pomiaru wynikające ze zmian stężenia tlenu w próbce krwi (tymczasem oksydaza glukozy wykazuje taką podatność)?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 201**

Pakiet 44 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów

u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%. Zwracamy uwagę, że Zamawiający posiada w swojej strukturze Oddziały: Pediatriczny i Ginekologiczno-Położniczy.

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie 202**

Pakiet 44 Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku? Wyrzutnik paska zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu, eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjenta przy każdorazowym usuwaniu paska z glukometru.

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie 203**

Pakiet 44 Czy Zamawiający wymaga aby zaofiarowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem prawidłowości informacji zawartych w instrukcjach obsługi i na oznakowaniach oraz aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych składania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nier refundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie 204**

Pakiet 44 Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

**W odpowiedzi na pytanie: Dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie 205**

Pakiet 44 Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiołki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaofiarować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

**W odpowiedzi na pytanie: Nie, wymaga.**

#### **Pytanie 206**

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie w pakiecie 9 pozycji 44 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### **Pytanie 207**

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie w pakiecie 9 pozycji 44 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania testu krzywej cukrowej?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### **Pytanie 208**

Pakiet 13, pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści stężenie 47,5mg w opakowaniu x 28 tabletek?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 209**

Pakiet 13, pozycja 34 Czy Zamawiający dopuści stężenie 750mg?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 210**

Pakiet 28, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści stężenie 23,7mg w opakowaniu x 28 tabletek?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### **Pytanie 211**

Pakiet 28, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści stężenie 47,5mg w opakowaniu x 28 tabletek?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

#### **Pytanie 212**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 54 z Pakietu nr 9 i stworzy osobny pakiet?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 213**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 21,34, 46-47 z Pakietu nr 13 i stworzy osobny pakiet?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 214**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 oraz pozycji 34 z Pakietu nr 28 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 215**

Pakiet 68 Dot. pkt 1. Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności opatrunek hydrożelowy o rozmiarze 10cm x 10cm?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 216**

Pakiet 68 Dot. pkt 2 Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności opatrunek hydrożelowy o rozmiarze 20cm x 20cm?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 217**

Pakiet 68 Dot. pkt 3 Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności opatrunek hydrożelowy o rozmiarze 20cm x 45cm?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 218**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 1 (Sevofluranum 250 ml) w celu zapewnienia ciągłości pracy i bezpieczeństwa na bloku operacyjnym wymaga Sevofluranu, wyposażonego w fabrycznie zamontowany adapter – na każdej butelce (nie wymaga od personelu czynności rozszczelniania butelki i nakręcania dodatkowego klucza/adaptera), który jest kompatybilny z parownikami obecnie używanymi w Szpitalu, będącymi również własnością Zamawiającego z systemem wlewowym quik fil?

**W odpowiedzi na pytanie: Tak, wymaga.**

**Pytanie 219**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 52 pozycji nr 26,27,28,29 i utworzenie z tych pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 220**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

**W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ. Każdy pakiet musi być oferowany w całości, brak którejkolwiek pozycji spowoduje odrzucenie oferty jako niekompletnej.**

DYREKTOR  
SPZOZ Międzychód  
*Gabelny*<sup>(\*)</sup>  
mgr **Bartosz Gabelny**

Załączniki:

- Pakiet nr 6
- Pakiet nr 26
- Pakiet nr 34

