	<b>Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu®</b> <b>ul. Komeńskiego 35 ; 82-300 Elbląg</b> tel. 55 230-41-97 , fax. 55 230-41-50 e-mail: <a href="mailto:zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl">zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl</a> , <a href="http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/">http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/</a>	Nr sprawy: ZP/1/2020
	Przetarg nieograniczony na dostawy produktów farmaceutycznych	

Elbląg, dnia 04.02.2020r.

### Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego

Dotyczy: postępowania na dostawy produktów farmaceutycznych, Nr sprawy **ZP/1/2020**, Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu, ul. Komeńskiego 35 informuje, że zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. ustawy Prawo zamówień publicznych, wpłynęły pytania od Wykonawcy o poniższej treści:

#### **Pytanie 1 – dot. Pakietu nr 65 poz.1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktu w opakowaniach zawierających 10 szt. błękitu trypanu w fiolkach.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 2 – dot. Pakietu nr 65**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej na prowadzenie składu konsygnacyjnego lub składu celnego oraz zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych , gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 65 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 3 – dot. Pakietu nr 15 poz.30**

Czy Zamawiający w pozycji 30 pakiet 15 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? 2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 4 – dot. Terminu realizacji zamówienia dla pakietu nr 58 i 79**

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w bardzo korzystnych/promocyjnych cenach dla produktów leczniczych w zakresie pakietu nr 58 oraz 79 jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 12 miesięcy od momentu jej podpisania, uprzejmie proszę o zmianę dla pakietu nr 58 oraz 79 terminu wykonania zamówienia określonego w SIWZ z 24 na 12 miesięcy. Pozwoli nam to na złożenie korzystnej dla Zamawiającego oferty w przedmiotowym postępowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 5 – dot. Wzór umowy §2 ust. 1**

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 2 dwa dni robocze dla zadania nr 58 oraz 79? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na dzień następnym od daty złożenia zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 6 – dot. Pakietu nr 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 19 pozycji 27 oraz 28 i stworzenie dla nich nowego pakietu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 7 – dot. Pakietu nr 38**

Czy zamawiający dopuści w pak. 38 leki poz. 2, 3, Nebbud 0,125 mg/1ml, 0, 250 mg/1ml, 0, 500 mg /1ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie 8 – dot. Pakietu nr 48**

Czy zamawiający dopuści w pak. 48 –leki poz.5, 6, 7 Nebbud 0,125 mg/1ml, 0,250mg/1ml, 0,500mg/1ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**



**Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu®**  
**ul. Komeńskiego 35 ; 82-300 Elbląg**  
tel. 55 230-41-97 , fax. 55 230-41-50  
e-mail: [zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl](mailto:zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl) , <http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/>

Nr sprawy:  
ZP/1/2020

Przetarg nieograniczony na dostawy produktów farmaceutycznych

**Pytanie 9 – dot. Pakietu nr 17 poz. 22-25**

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany lek w pakiecie nr 17 poz. 22-25 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych ( chirurgia)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 10 – dot. Pakietu nr 17 poz. 22-25**

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany lek pakiecie nr 17 poz. 22-25 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 11 – dot. Pakietu nr 17 poz. 22-25**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaferowany lek w pakiecie nr 17 poz. 22-25 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 12 – dot. Pakietu nr 34**

Czy Zamawiający w Pakiecie 34 - Berirab iniekcja do wlewoń 150 j.m./ml 1 amp.a 2ml, wyrazi zgodę na zaferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 13 – dot. postaci proponowanych preparatów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem określenia pakietu i pozycji której dotyczy zmiana.**

**Pytanie 14 – dot. postaci proponowanych preparatów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem określenia pakietu i pozycji której dotyczy zmiana.**

**Pytanie 15 – dot. przeliczania ilości opakowań**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

**Pytanie 16 – dot. informacji o zaprzestaniu produkcji**

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

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 17**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 18 – dot. Pakietu nr 2 poz. 9**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 9 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**



**Pytanie 19 – dot. Pakietu nr 5**

Czy Zamawiający dla wskazanego w poz.1 pakietu 5 mleka modyfikowanego początkowego, przeznaczonego dla niemowląt od urodzenia do 6 miesiąca życia typu HUMANA uznaje za równoważne mleko NAN OPTIPRO PLUS 1 –mleko modyfikowane początkowe przeznaczone dla niemowląt od urodzenia do 6 miesiąca życia? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO PLUS 1 90ml x 32szt w ilości 200 pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 20 – dot. Pakietu nr 5**

Czy Zamawiający dla wskazanego w poz.2 pakietu 5 mleka początkowego uznaje za równoważne mleko NAN OPTIPRO H.A. 1 –mleko modyfikowane początkowe, hypoalergiczne przeznaczone dla niemowląt od urodzenia do 6 miesiąca życia? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO H.A. 1 90ml x 32szt w ilości 50 pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 21 – dot. Pakietu nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści preparat o gramaturze 130g? Jaką ilość należy wtedy zaoferować?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Należy zaoferować 85 opakowań.**

**Pytanie 22 – dot. Pakietu nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści Węgiel leczniczy Microfarm 200mg\*20k.tw.? na ten moment nie ma na rynku dawki 300mg.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 23 – dot. Pakietu nr 2 poz. 5**

Czy Zamawiający miał na myśli dimethicone o dawce 50mg , brak na rynku dawki 40mg ( simeticon występuje w dawce 40mg)?

**Odpowiedź: Simeticon 40mg.**

**Pytanie 24 – dot. Pakiet 2 poz. 16**

Preparat nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji po pakiecie?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 25 – dot. Pakiet 3 poz. 13**

Preparat nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji po pakiecie?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 26 – dot. Pakiet 4 poz. 1**

Czy Zamawiający miał na myśli 230szt , czy 230 opakowań x50 ampułek?

**Odpowiedź: 230 opakowań x 50 ampułek. Jednocześnie informuje, że na podstawie art.38 ust.4 ustawy Pzp Zamawiający poprawia jednostkę miary w Pakiecie 4 poz.1. Poprawione formularze asortymentowocenowe dostępne w załączeniu.**

**Pytanie 27 – dot. jednostki miary**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie w miejscu gdzie jednostka miary jest sztuka? W przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za sztukę do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę dostępnego opakowania handlowego.**

**Pytanie 28 – dot. Pakiet 4 poz. 13**

Czy nie nastąpiła pomyłka w dawce ?

Sufentanil występuje w dawkach: Sufentanil Chiesi(Tor)50mcg/ml5ml\*5LZNI oraz Sufentanil Chiesi (Tor)5mcg/ml10ml\*5aLZNI

**Odpowiedź:**

Sufentanil roztwór do wstrz.: (5 µg/ml) 5 amp. a 10 ml

Sufentanil roztwór do wstrz.: (50 µg/ml) 5 amp. a 5 ml



**Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu®**  
**ul. Komeńskiego 35 ; 82-300 Elbląg**  
tel. 55 230-41-97 , fax. 55 230-41-50  
e-mail: [zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl](mailto:zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl) , <http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/>

Nr sprawy:  
ZP/1/2020

Przetarg nieograniczony na dostawy produktów farmaceutycznych

**Jednocześnie informuje, że na podstawie art.38 ust.4 ustawy Pzp Zamawiający poprawia dawkę w Pakiecie 4 poz.12 i 13. Poprawione formularze asortymentowo-cenowe dostępne w załączeniu.**

**Pytanie 29 – dot. Pakiet 7 poz. 16**

W związku z brakami na rynku czy Zamawiający dopuści lek dopuszczony przez Ministerstwo Zdrowia Higrotona 50mg \* 30 tabl. MZ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 30 – dot. Pakiet 8 poz. 26**

Preparat nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji po pakiecie?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 31 – dot. Pakiet 10 poz. 22**

Czy Zamawiający dopuści Gonapeptyl Daily r-r.d/ws.0,1mg/ml\*7a-s! ze względu na brak na rynku wymaganego preparatu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 32 – dot. Pakiet 13 poz. 47**

Na rynku nie ma postaci o dawce 100mg o przedłużonym uwalnianiu. Czy Zamawiający dopuści postać tabletki drażowana?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 33 – dot. Pakiet 15 poz. 41**

Preparat nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji po pakiecie?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 34 – dot. Pakiet 16 poz. 2**

Preparat nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji po pakiecie?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 35 – dot. Pakiet 19 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści Diafer 50mg Fe3+/ml \*25amp.po 2ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 36 – dot. Pakiet 19 poz. 27**

Preparat nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji po pakiecie?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 37 – dot. Pakiet 19 poz. 28**

Na rynku występował preparat w dawce 50mg/2 mlx 5 ampulek, który nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny oraz nazwy dawki 50mg/2 mlx 5 ampulek, ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**



**Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu®**  
**ul. Komeńskiego 35 ; 82-300 Elbląg**  
tel. 55 230-41-97 , fax. 55 230-41-50  
e-mail: [zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl](mailto:zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl) , <http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/>

Nr sprawy:  
ZP/1/2020

Przetarg nieograniczony na dostawy produktów farmaceutycznych

**Pytanie 38 – dot. Pakiet 19 poz. 28**

W związku z zakończeniem produkcji leku czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Pyridoxine-Darnitsa 50mg/1ml 10a.\*1ml MZ 4 opakowania dopuszczony przez Ministerstwo Zdrowia?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 39 – dot. Pakiet 22 poz. 14**

Prosimy o podanie ilości jaka należy zaferować ( w formularzu cenowym ilość „0”)

**Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z art.38 ust. 4 ustawy Pzp wykreśla daną pozycję z formularza asortymentowo-cenowego. Poprawione formularze w załączeniu.**

**Pytanie 40 – dot. Pakiet 28 poz. 1**

Preparat nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji po pakiecie?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 41 – dot. Pakiet 31 poz. 7**

Preparat nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji po pakiecie?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 42 – dot. Pakiet 31 poz. 13**

Preparat nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji po pakiecie?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 43 – dot. Pakiet 31 poz. 17**

Preparat nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji po pakiecie?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 44 – dot. Pakiet 31 poz. 19**

W związku z zakończeniem produkcji leku czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Streptomisin (Sulfat) 1g\*1fiol.z.MZdopuszczony przez Ministerstwo Zdrowia?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 45 – dot. Pakiet 32 poz. 47 i Pakiet 22 poz.14**

Prosimy o podanie ilości jaka należy zaferować ( w formularzu cenowym ilość „0”)

**Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z art.38 ust. 4 ustawy Pzp wykreśla daną pozycję z formularza asortymentowo-cenowego. Poprawione formularze w załączeniu.**

**Pytanie 46 – dot. Pakiet 32 poz. 66**

Prosimy o podanie ilości jaka należy zaferować ( w formularzu cenowym ilość „0”)

**Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z art.38 ust. 4 ustawy Pzp wykreśla daną pozycję z formularza asortymentowo-cenowego. Poprawione formularze w załączeniu.**

**Pytanie 47 – dot. Pakiet 32 poz. 66**

Preparat nie jest już produkowany. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informacji po pakiecie?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**



**Pytanie 48 – dot. Pakiet 32 poz. 68**

Czy Zamawiający dopuści gramaturę 125ml? Jaka ilość należy wtedy zaoferować?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Należy zaoferować 5 opakowań**

**Pytanie 49 – dot. Pakiet 32 poz. 78**

Prosimy o dopuszczenie dawki i gramatury 2.784.000jm/5,8g 28ml Gdyż taka jest dostępna.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 50 – dot. Pakiet 32 poz. 81**

Czy Zamawiający dopuści postać fiolka , gdyż taka jest dostępna?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 51 – dot. Pakiet 64 poz. 43**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 100ml 24 opakowania? Opakowanie 800g jest niedostępne

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 52 – dot. Pakiet 64 poz. 60**

Produkt o gramaturze 500ml jest aktualnie niedostępny. Czy Zamawiający dopuści gramaturę 1000g czy 100g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści gramaturę 1000g z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie 53 – dot. Pakiet 87 poz. 61**

Prosimy o podanie ilości jaka należy zaoferować ( w formularzu cenowym ilość „0”)

**Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z art.38 ust. 4 ustawy Pzp wykreśla daną pozycję z formularza asortymentowo-cenowego. Poprawione formularze w załączeniu. Zamawiający informuje, że obecny numer Pakietu to 70.**

**Pytanie 54 – dot. Pakiet 1 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 55 – dot. Pakiet 2 poz. 22**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 56 – dot. Pakiet 3 poz. 18,19,20,24,34,35,36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 57 – dot. Pakiet 10 poz. 2 i 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 58 – dot. Pakiet 12 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę dojelitową?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 59 – dot. Pakiet 13 poz. 10,44,54,59,68,69**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 60 – dot. Pakiet 13 poz. 13 i 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę dojelitową?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 61 – dot. Pakiet 15 poz. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 62 – dot. Pakiet 15 poz. 44**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę zwykłą?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 63 – dot. Pakiet 19 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?





**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 64 – dot. Pakiet 19 poz. 25**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę drażowaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 65 – dot. Pakiet 19 poz. 30**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę zwykłą?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 66 – dot. Pakiet 24 poz. 5 i 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 67 – dot. Pakiet 29 poz. 2 i 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 68 – dot. Pakiet 30 poz. 7,8,9,21 i 23**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 69 – dot. Pakiet 30 poz. 11 i 24**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na kapsułkę?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 70 – dot. Pakiet 31 poz. 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 71 – dot. Pakiet 32 poz. 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę dojelitową?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 72 – dot. Pakiet 32 poz. 74 i 100**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 73 – dot. Pakiet 39 poz. 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na kapsułkę?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 74 – dot. Pakiet 87 poz. 21,32,33,35,36,43,44,63,67,68,69**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie informuje, że obecny numer Pakietu to 70.**

**Pytanie 75 – dot. Pakiet 87 poz.29,30,34**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na kapsułkę?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie informuje, że obecny numer Pakietu to 70.**

**Pytanie 76 – dot. Pakiet 32 poz.48 i 49**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 77 – dot. Pakiet 32 poz.48 i 49**

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 78 – dot. Pakiet 13 poz.9**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 13 pozycja 9, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**



**Pytanie 79 – dot. Pakiet 13 poz.9**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 13 pozycja 9, aby zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 80 – dot. Pakiet 26 poz.1 i 2**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 26 pozycja 1 i 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 81 – dot. Pakiet 13 poz.26 i 27**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 13 pozycja 26 i 27 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natriicum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 82 – dot. Pakiet 13 poz.60 i 61**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 13 pozycja 60 i 61 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 83 – dot. Pakiet 26 poz.3 i 4**

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 26 pozycja 3 i 4 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 84 – dot. Pakiet 31 poz.8**

Czy Zamawiający, w pakiecie 31 pozycja 8, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 85 – dot. Pakiet 13 poz. 35,36,37 i 38**

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 13 pozycja 35,36,37 i 38 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 86 – dot. wydzielenia pakietów**

Czy Zamawiający wydzieli następujące pozycje : Pakiet 7-pozycja 33 Pakiet 48-pozycja34 Pakiet 48- pozycja 35 Pakiet 48- pozycja 36 Pakiet 48- pozycja 40?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 87 – dot. Pakiet 44 poz.1,2,3,15,16,18**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 pozycjach 1, 2, 3, 15, 16, 18 dopuści inny niż opakowanie miękkie typu pack rodzaj opakowania (butelka OpTri) – skład diety i pojemność bez zmian, opakowanie kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami? Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i bardziej funkcjonalne.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





**Pytanie 88 – dot. Pakiet 44 poz.2**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaferowanie diety opartej na mieszaninie białek w proporcjach: serwatkowych, kazeiny, białek soi, białek grochu, o osmolarności 275 mOsmol/l, w opakowaniu 1000ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 89 – dot. Pakiet 44 poz.9**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 w pozycji 9 zgodzi się na zaferowanie diety hiperkaloryczna (1,24 kcal/ml), zawartość białka 8,8 g /100ml? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 90 – dot. Pakiet 44 poz.5 i 6**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 w pozycji 5, 6 zgodzi się na dopuszczenie diety o osmolarności 250 mOsmol/l? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 91 – dot. Pakiet 44 poz.12**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 w pozycji 12 zgodzi się na zaferowanie diety z zawartość białka min. 14,4 g/100 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 92 – dot. Pakiet 44 poz.12**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 w pozycji 12 zgodzi się na zaferowanie diety o 8 różnych smakach (owoce leśne, mokka, truskawka, wanilia, brzoskwinia-mango, neutralny, owoce tropikalne i imbir, czerwone owoce). Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 93 – dot. Pakiet 44 poz.13**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 w pozycji 13 zgodzi się na dopuszczenie diety kompletnej, hiperkalorycznej w 5 różnych smakach, na rynku nie ma diety oferowanej w 9 smakach.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 94 – dot. Pakiet 44 poz.16**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 w pozycji 16 zgodzi się na zaferowanie diety zgodzi się z zawartością glutaminy 1,1g/ 100 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 95 – dot. Pakiet 2 poz.18 i 19 i Pakiet 76 poz.5**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań? Oferowane kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu celem sporządzenia zawiesiny.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 96 – dot. Pakiet 2 poz.9**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**


**Pytanie 97 – dot. Pakiet 2 poz.9**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 98 – dot. Pakiet 2 poz.9**

Czy Zamawiający dopuszcza zaferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii Lactobacillus rhamnosus GG wynoszącej 10 mld. CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

	<b>Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu®</b> <b>ul. Komeńskiego 35 ; 82-300 Elbląg</b> tel. 55 230-41-97 , fax. 55 230-41-50 e-mail: <a href="mailto:zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl">zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl</a> , <a href="http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/">http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/</a>	Nr sprawy: ZP/1/2020
	Przetarg nieograniczony na dostawy produktów farmaceutycznych	

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 99 – dot. Pakiet 2 poz.9**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużywanie kolejnych opakowań preparatu – 1 opakowanie wystarczy na zaledwie 3,3 dni stosowania u pojedynczego pacjenta)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 100 – dot. Pakiet 2 poz.9**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania bardzo ogranicza możliwość podawania produktu pacjentom hospitalizowanym.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 101 – dot. Pakiet 2 poz.11**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 102 – dot. Pakiet 2 poz.11**

Czy Zamawiający dopuszcza zaferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG wynoszącej 10 mld. CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 103 – dot. Pakiet 2 poz.11**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużywanie kolejnych opakowań preparatu – 1 opakowanie wystarczy na zaledwie 3,3 dni stosowania u pojedynczego pacjenta)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 104 – dot. Pakiet 2 poz.11**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania bardzo ogranicza możliwość podawania produktu pacjentom hospitalizowanym.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 105 – dot. Pakiet 85**

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który, w przeciwieństwie do GOD, nie interferuje z tlenem i może być stosowany u pacjentów poddanych tlenoterapii oraz z niedotlenieniem. Zamawiający posiada w swojej strukturze Oddział Chorób Płuc, na którym paski zawierające enzym GOD nie powinny być stosowane z wyżej wymienionych przyczyn (paski takie interferują z tlenem cząsteczkowym). Paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy są z tej przyczyny flagowymi produktami wszystkich największych firm międzynarodowych wytwarzających paski testowe do glukometrów. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 106 – dot. Pakiet 85**

Pobieranie krwi z alternatywnych miejsc nakłucia jest obarczone szeregiem ograniczeń wynikających z terapii pacjentów, określonej pory pobierania i czasu od przyjęcia posiłku czy też ostatniego podania leku. Żadne poważne gremium medyczne nie zaleca takiej metody wykonywania pomiarów stężenia glukozy we krwi, nigdy nie wykazano też jakichkolwiek korzyści medycznych ze stosowania tej metody. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych bez możliwości stosowania nakłuc w trybie AST, gdyż technika ta istotnie naraża pacjentów na uzyskanie zafałszowanych wyników pomiaru.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 107 – dot. Pakiet 85**

Prosimy o dopuszczenie pasków z jednostką pomiarową mg/dl, bez możliwości zmiany na mmol/l. Zmiana jednostek pomiarowych przez użytkownika, jako źródło potencjalnych błędów odczytu wyniku, jest niezalecana przez obowiązującą normę EN ISO 15197:2015, której spełnienia oczekuje Zamawiający (mówi o tym m. in. załącznik C2 normy).

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**



### **Pytanie 108 – dot. Pakiet 85**

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym co najmniej 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

### **Pytanie 109 – dot. Pakiet 85**

Wnosimy o przestrzeganie prawa obowiązującego na terenie Unii Europejskiej i Rzeczypospolitej Polskiej poprzez uznanie tłumaczeń certyfikatów wydanych na terenie UE w języku angielskim na język polski.. Podmiot wprowadzający na rynek wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest zobowiązany do przetłumaczenia dokumentów obcojęzycznych na język polski (art. 11 ust 2 ustawy z dnia 13 kwietnia 2016r. o systemach oceny zgodności i nadzoru tynku), w wyniku czego podmiot taki przejmuje na siebie pełną odpowiedzialność za zgodność wyrobu z wymaganiami (art. 11 ust. 4 w/w ustawy), co czyni tłumaczenie dokumentem równoważnym oryginałowi. Art. 5 w/w nakłada konieczność zgodności wyrobów wprowadzanych do obrotu z wymaganiami, natomiast art. 9 oraz art. 10.1 w/w ustawy – domniemanie że wyrób, na którym umieszczono znak CE, jest zgodny z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach oraz że spełnia określone wymagania jeśli jest zgodny z postanowieniami norm zharmonizowanych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

### **Pytanie 110 – dot. Pakiet 85**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

### **Pytanie 111 – dot. Pakiet 15 poz.7**

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 – leki, poz. 7 (Bupivacaine WZF Spinal Heavy 0,5% 4 ml x 5amp. ) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

### **Pytanie 112 – dot. Pakiet 14 poz.1**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate 50 mg / 5 ml x 5 amp. w pakiecie Pakiet 14 - Lek, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

### **Pytanie 113 – dot. Pakiet 14 poz.2**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate 25 mg / 2,5 ml x 5 amp. w pakiecie Pakiet 14 - Lek, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

### **Pytanie 114 – dot. postaci leków**

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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem określenia pakietu i pozycji której dotyczy zmiana.**

### **Pytanie 115 – dot. postaci leków**

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.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem określenia pakietu i pozycji której dotyczy zmiana.**



**Pytanie 116 – dot. informacji o zaprzestaniu produkcji**

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 go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź: W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 117 – dot. Pakiet 1 poz.7**

czy Zamawiający miał na myśli wycenę Methylprednisoloni acetat (Depo-medrol 40mg/1 ml) zaw.do wstrzyk.,1 fiol w ilości 20 op.?

**Odpowiedź: TAK.**

**Pytanie 118 – dot. Pakiet 2 poz.2**

czy Zamawiający dopuści wycenę Carbo Medicinalis Microfarm, 200 mg, kaps. twarde, 20 szt. w ilości 95 op.? (Brak na rynku dawki 300 mg)

**Odpowiedź: TAK.**

**Pytanie 119 – dot. Pakiet 2 poz.5**

czy Zamawiający miał na myśli wycenę Simethiconum 0,04gx100 kaps. w ilości 220 op.? (Brak na rynku Dimethicone w dawce 40 mg?)

**Odpowiedź: Simethiconum 0,04gx100 kaps. w ilości 220 opak.**

**Pytanie 120 – dot. Pakiet 5 poz.4**

czy Zamawiający dopuści wycenę Bebilon Pepti 1 DHA, prosz., 400 g w ilości 20 op.? (Nowe opak. producenta) Jeśli inna ilość proszę podać jaką wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 121 – dot. Pakiet 5 poz.5**

czy Zamawiający dopuści wycenę Bebilon Pepti 2 DHA, prosz., 400 g w ilości 10 op.? (Nowe opak. producenta) Jeśli inna ilość proszę podać jaką wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 122 – dot. Pakiet 5 poz.8**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Nutramigen 1 LGG, prosz., 400 g w ilości 15 op.? (Nowe opak. producenta) Jeśli inna ilość proszę podać jaką wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 123 – dot. Pakiet 5 poz.9**

czy Zamawiający dopuści wycenę Nutramigen 2 LGG, prosz., 400 g w ilości 15 op.? (Nowe opak. producenta) Jeśli inna ilość proszę podać jaką wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 124 – dot. Pakiet 6 poz.4**

czy Zamawiający dopuści wycenę Propofol 1% MCT/LCT 20ml,emuls.do wstrz,inf.,5amp w ilości 1000 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 125 – dot. Pakiet 12 poz.1 i 2**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl. doj.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 126 – dot. Pakiet 13 poz.10,11,44,54,68,69**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl. powl.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 127 – dot. Pakiet 13 poz.13 i 14**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.dojel.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 128 – dot. Pakiet 13 poz.41,42,43**

Czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.doj.tw.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**



**Pytanie 129 – dot. Pakiet 13 poz.47**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.draž?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 130 – dot. Pakiet 30 poz.10,31,33**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powł?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 131 – dot. Pakiet 30 poz.11 i 24**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 132 – dot. Pakiet 30 poz.19**

czy Zamawiający dopuści wycenę Lincocin, 300 mg/ml; 2 ml,roztw.do wstrz.i infuz.,1 fiol w ilości po przeliczeniu 760 op.?  
(Brak dostępności opak.x 10 fiol)

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 133 – dot. Pakiet 32 poz.2**

prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej grupie oferentów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 134 – dot. Pakiet 32 poz.12,77,103**

czy Zamawiający dopuści wycenę postac tab.doj.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 135 – dot. Pakiet 32 poz.18**

czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt w ilości 154 op.? (Brak na rynku Calcium jez.x16 tab.mus.)

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 136 – dot. Pakiet 32 poz.47**

czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol? w przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę podać jaką ilość wycenić?

Brak podanej ilości w arkuszu.

**Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z art.38 ust. 4 ustawy Pzp wykreśla daną pozycję z formularza asortymentowo-cenowego. Poprawione formularze w załączeniu.**

**Pytanie 137– dot. Pakiet 32 poz.66**

czy Zamawiający wskaże jaką ilość wycenić? (W formularzu brak podanej ilości op.?)

**Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z art.38 ust. 4 ustawy Pzp wykreśla daną pozycję z formularza asortymentowo-cenowego. Poprawione formularze w załączeniu.**

**Pytanie 138– dot. Pakiet 32 poz.74**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powł?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 139– dot. Pakiet 32 poz.81**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać fiolka? (Obecnie dostępna postać na rynku)

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 140– dot. Pakiet 35**

czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl., 10 szt?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 141– dot. Pakiet 37**

czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 100 op.?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 142– dot. Pakiet 38, poz.2 i 3**

czy Zamawiający dopuści wycenę zaw.do nebul. opak. x 20 amp..?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**





**Pytanie 143– dot. Pakiet 39 poz.8**

Czy Zamawiający dopuści wycenę postac kaps./kaps.tw.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 144– dot. Pakiet 39 poz.13**

czy Zamawiający dopuści wycenę Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek w ilości 9 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 145– dot. Pakiet 48 poz.30**

czy Zamawiający dopuści wycenę Lacrimal, krople do oczu, nawilżające, 2 x 5 ml w ilości 20 op.? (Nowe opakowania producenta)

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 146– dot. Pakiet 48 poz.31**

czy Zamawiający dopuści wycenę Siarczan protaminy 1%, 10 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz.,10amp w ilości 1 op.? (Brak produkcji opak. x 1 szt)

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 147– dot. Pakiet 71 poz.8,9,10**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 148– dot. Pakiet 76 poz.4**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.o przedł.uw,tw., 30 szt,bl/kaps.o zmod.uwaln,tw.,30 szt,bl ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 149– dot. Pakiet 76 poz.7 i 8**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.dojelit.,?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 150– dot. Pakiet 81 poz.5**

czy Zamawiający dopuści wycenę postactabl.powl.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 151– dot. Pakiet 87 poz.27,28,35,36,43,44,54,70,71,72**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie informuje ,że obecny numer Pakietu to 70.**

**Pytanie 152– dot. Pakiet 87 poz.31**

czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.uleg.rozp.wj.ustrn., 28 szt w ilości 5 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 153– dot. Pakiet 87 poz.61**

prosimy o wskazanie ilości do wyceny. (Brak podanej ilości w arkuszu)

**Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z art.38 ust. 4 ustawy Pzp wykreśla daną pozycję z formularza asortymentowo-cenowego. Poprawione formularze w załączeniu. Jednocześnie informuje ,że obecny numer Pakietu to 70.**

**Pytanie 154– dot. Pakiet 2 poz.9**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 155– dot. Pakiet 2 poz.19**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 156– dot. Pakiet 2 poz.18**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt


**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 157– dot. Pakiet 3 poz.4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**



	<b>Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu®</b> <b>ul. Komeńskiego 35 ; 82-300 Elbląg</b> tel. 55 230-41-97 , fax. 55 230-41-50 e-mail: <a href="mailto:zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl">zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl</a> , <a href="http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/">http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/</a>	Nr sprawy: ZP/1/2020
	Przetarg nieograniczony na dostawy produktów farmaceutycznych	

**Pytanie 158– dot. Pakiet 13 poz.33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie 159– dot. Pakiet 32 poz.71**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie 160– dot. Pakiet 32 poz.39**

czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu? Pozwoli to na przystąpienie większej grupie oferentów

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 161– dot. Pakiet 32 poz.10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 162– dot. Pakiet 32 poz.47**

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z art.38 ust. 4 ustawy Pzp wykreśla daną pozycję z formularza asortymentowo-cenowego. Poprawione formularze w załączeniu**

**Pytanie 163– dot. Pakiet 38 poz.22**

Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 60 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości .180 szt. (na 1 op. x 90 sztTiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie 164– dot. Pakiet 38 poz.9**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 165– dot. Pakiet 38 poz.5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 166– dot. Pakiet 38 poz.8**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 167– dot. Pakiet 38 poz.10**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 25 .opakowań?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 168– dot. Pakiet 38 poz.4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 169– dot. Pakiet 48 poz.7**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 170– dot. Pakiet 48 poz.26**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**



**Pytanie 171– dot. Pakiet 49 poz.5**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 172– dot. Pakiet 49 poz.4**

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 173– dot. Pakiet 49 poz.6**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 174– dot. Pakiet 57 poz.1**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 175– dot. Pakiet 64 poz.15**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 176– dot. Pakiet 76 poz.5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 177– dot. Projektu umowy**

Do §4 ust. 2 pkt 1 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniający Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §4 ust. 2 pkt 1.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**Pytanie 178– dot. Projektu umowy**

Do §4 ust. 2 pkt 4 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie z wzoru umowy treści §4 ust. 2 pkt 4 gdyż Wykonawca nie zawsze ma możliwość zagwarantowania ciągłości dostaw, np. w sytuacji wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku.

**Odpowiedź: Zamawiający usuwa z projektu umowy treść §4 ust. 2 pkt 4. Poprawiony projekt umowy w załączeniu.**

**Pytanie 179– dot. Projektu umowy**

Do §6 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**Pytanie 180– dot. Projektu umowy**

Do §7 ust. 2 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §7 ust. 4 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**



**Pytanie 181– dot. Pakiet 2 poz.9**

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu?  
Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 182– dot. Pakiet 19 poz.1**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu Innofer baby w postaci zawiesiny żelaza elementarnego w oleju MCT (pojemność 50 ml), będącego żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego w objętości 50 ml w równoważnej ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że produkt jest zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie 183– dot. Pakiet 45 poz.5 i 6**

Zamawiający miał na myśli dietę do żywienia dojelitowego oligopeptydową, zawierającą hydrolizat serwatki, ponad 50% tłuszczu MCT, kwasy tłuszczowe omega 3, normokaloryczna 1kcal/ml, bezresztową o osmolarności do 300 mosmol/l w worku Easy Bag z samozasklepiającą się membraną o pojemnościach 500ml oraz 1000ml?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 184– dot. Pakiet 44 poz.2**

Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie diety kompletnej, normokalorycznej 1,2kcal/ml, bogatobiałkowej, zawierającej białko kazeinowe, kwasy tłuszczowe omega 3, bogatoresztkowej o osmolarności 345mosmol/l?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 185– dot. Pakiet 44 poz.3**

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej bogatobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe tłuszcze LCT, MCT i kwasy omega 3, bogatokalorycznej 1,5kcal/ml, bezresztkowej o osmolarności 300 mosmol/l, w opakowaniu o poj. 500ml, po przeliczeniu na ml i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 186– dot. Pakiet 44 poz.4**

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej zawierającej białko kazeinowe i sojowe tłuszcze LCT, kwasy omega 3, normokalorycznej 1kcal/ml, o osmolarności 220 mosmol/l?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 187– dot. Pakiet 44 poz.5 i 6**

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i kwasy tłuszczowe omega 3, normokalorycznej 1kcal/ml, bogatoresztkowej o osmolarności 285mosmol/l?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 188– dot. Pakiet 44 poz.10**

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety doustnej kompletnej dla pacjentów z cukrzycą i hiperglikemią, zawierającą 15g białka na 200 ml, zawierającą błonnik, bogatą w kwasy tłuszczowe jednonienasycone MUFA, nie zawierającą syropu glukozowo-fruktozowego, o osmolarności 360 mosmol/l, opakowanie 200mlx4 smaki owoce leśne oraz pralina?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 189– dot. Pakiet 44 poz.13**

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety doustnej dla pacjentów zagrożonych niedożywieniem, kompletnej pod względem odżywczym wysokoenergetycznej 1,5kcal/ml, dostarczającą 300kcal w 200 ml oraz 11,2 g białka w jednym opakowaniu, bezresztkowej, bez obecności syropu glukozowo-fruktozowego oraz glutenu, klinicznie wolna od laktozy opakowanie 200mlx 4 szt różne smaki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 190– dot. Pakiet 44 poz.17**

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletnej diety do żywienia dojelitowego, bogatobiałkową opartą na białku kazeinowym i hydrolizacie serwatki o wysokiej zawartości kwasów tłuszczowych omega 3, tłuszczu MCT i antyoksydantów, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatoresztkowa o osmolarności 340 mosmol/l?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 191– dot. Pakiet 6 poz.1 , 2 i 3**

Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**



**Pytanie 192– dot. Pakiet 6poz.4**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu ampułka?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 193– dot. Pakiet 6poz.4**

Czy Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów .

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 194– dot. Pakiet 6 poz. 5 i 6**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie fiołka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 195– dot. Pakiet 6 poz. 6**

Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 196– dot. Pakiet 13 poz. 20**

Czy Zamawiający wymaga określonej w ChPL stabilność po rozcieńczeniu: 24 godziny ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 197– dot. Pakiet 13 poz. 26 i 27**

Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 198– dot. Pakiet 13 poz. 26 i 27**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 10 ampułkowe?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 199– dot. Pakiet 13 poz33**

Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 200– dot. Pakiet 15 poz33,34,35 i 36**

Czy Zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 201– dot. Pakiet 15 poz 33 i 34**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 202– dot. Pakiet 21 poz .12**

Czy Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów .

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 203– dot. Pakiet 41 poz. 1,2,6,7,8,9,10,11,12,13,14,18,19,20 i 21**

Czy zamawiający wymaga butelkę typu Kabiclear z dwoma jałowymi portami o różnej wielkości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z wyjątkiem pozycji 21.**



**Pytanie 204– dot. Pakiet 41 poz .15**

Czy zamawiający wymaga butelkę typu Kabipack z dwoma jałowymi portami o różnej wielkości?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 205– dot. Pakiet 43 poz .1**

czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie roztworu pierwiastków śladowych Addamel N / SUPLIVEN w opakowaniu 10 ml x 20 ampulek?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 206– dot. Pakiet 43 poz .13**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Solutiv N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Osobno konfekcjonowane witaminy umożliwiają dostosowanie podaży witamin do potrzeb pacjentów. Solutiv N umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w wodzie u pacjentów poddanych ciągłej terapii nerkozastępczej, natomiast Vitalipid N Adult umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w tłuszczach u pacjentów z chorobami wątroby lub trzustki.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 207– dot. Pakiet 49 poz .3 i 4**

Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 208– dot. Pakiet 49 poz .5**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 209– dot. Pakiet 49 poz .6 i 7**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 210– dot. Pakiet 55 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 211– dot. Pakiet 55 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie butelka KabiPack?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 212– dot. Pakiet 72 poz. 3**

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Jednocześnie informuje ,że obecny numer Pakietu to 71.**

**Pytanie 213– dot. Pakiet 72 poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga określonej w ChPL stabilności po rozcieńczeniu: 24 godziny ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Jednocześnie informuje ,że obecny numer Pakietu to 71.**

**Pytanie 214– dot. Pakiet 73 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści butelkę szklaną?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 215– dot. Pakiet 73 poz. 8 i 9**

Czy Zamawiający dopuści lek Cefuroxime ktorego trwałość po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temperaturze 2-8 °C jest potwierdzona oświadczeniem producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





**Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu®**  
**ul. Komeńskiego 35 ; 82-300 Elbląg**  
tel. 55 230-41-97 , fax. 55 230-41-50  
e-mail: [zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl](mailto:zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl) , <http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/>

Nr sprawy:  
ZP/1/2020

Przetarg nieograniczony na dostawy produktów farmaceutycznych

**Pytanie 216– dot. Pakiet 78 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 217– dot. Pakiet 78 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie KabiPack?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 218– dot. Pakiet 67 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 z pakietu nr 67 z powodu zaprzestania produkcji ww. opatrunku.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu i informacji pod pakietem.**

**Pytanie 219– dot. Pakiet 23 poz. 3 i 4**

Czy Zamawiający wymaga w w/w pozycjach leku, który w warunkach przechowywania zgodnie z zapisami w ChPL daje możliwość przechowywania poza lodówką, w temperaturze do 30 stopni C, do 12 tygodni ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 220– dot. Pakiet 41 poz. 3**

Czy zamawiający miał na myśli preparat do irygacji?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 221– dot. Pakiet 41 poz. 20**

Czy Zamawiający wymaga Chlorek sodu 0,9% roztwór do wlewów dożylnych, poj. 1000,0ml w opakowaniu z dwoma różnej wielkości portami?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 222– dot. Pakiet 45**

W czasie obowiązywania umowy Zamawiający wymaga bezpłatnego użyczenia 2 szt. Pomp do żywienia dojelitowego. Wszelkie koszty napraw sprzętu (łącznie z kosztami przesyłki sprzętu) w trakcie realizacji umowy ponosi użyczający."

Czy Zamawiający uszczegółowi zapis dotyczący kosztów napraw o następujący: „Wszelkie koszty napraw sprzętu (łącznie z kosztami przesyłki sprzętu) w trakcie realizacji umowy ponosi użyczający – nie dotyczy szkód powstałych w wyniku niewłaściwego użytkowania Pomp, za które odpowiada wyłącznie Dzierżawca i jest zobowiązany do pokrycia kosztu napraw."

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.**

**Pytanie 223– dot. Pakiet 52 poz. 1,**

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 224– dot SIWZ**

Prosimy Zamawiającego, w zakresie pakietu 52, o zrezygnowanie z wymogu złożenia zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, lub innego dokumentu uprawniającego do obrotu hurtowego produktami leczniczymi na terenie Polski. Przedmiotem zamówienia w pakiecie 52 jest wapno sodowane, będące wyrobem medycznym nie zaś lekiem.

W zakresie rozdziału VI pkt 1 ppkt 1 prosimy o zgodę na dopuszczenie przedstawienia dokumentów zgodnie z obowiązującą ustawą o Wyrobach Medycznych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 225– dot. Wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia w pakiecie 52 do 2 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu realizacji wyłącznie w Pakiecie 52.**

**Pytanie 226– dot. Pakietu nr 32 poz. 94**

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie ciągłości pracy bloku operacyjnego wymaga dostarczenia produktu w butelce kompatybilnej ze sprzętem będącym własnością Zamawiającego? Czy Zamawiający wymaga możliwości zamawiania u





**Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu®**  
**ul. Komeńskiego 35 ; 82-300 Elbląg**  
tel. 55 230-41-97 , fax. 55 230-41-50  
e-mail: [zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl](mailto:zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl) , <http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/>

Nr sprawy:  
ZP/1/2020

Przetarg nieograniczony na dostawy produktów farmaceutycznych

wykonawcy pojedynczych opakowań produktu? Takie rozwiązanie daje możliwość lepszego gospodarowania środkami publicznymi przez zmniejszenie zapasów w Aptece Szpitalnej?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 227– dot. Pakietu nr 43 poz.1**

Czy Zamawiający w pak. 43 poz. 1 dopuści zaoferowania koncentratu organicznych pierwiastków śladowych ( Nutryelt ) o składzie molowym( $\mu\text{mol}/10\text{ ml}$ ) Zn 153; Cu 4,7; Mn 1,0; F 50; I 1,0; Se 0,9; Mo 0,21; Cr 0,19; Fe 18 ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie z pak.43 poz.1 oraz poz.13 ( Cernevit) do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 228– dot. Pakietu nr 5 poz.1**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 1 dopuszcza wycenę mleka początkowego dla niemowląt od urodzenia, zawierające DHA w ilości 0,45% kwasów tłuszczowych ogółem, niską zawartość białka 1,3g/100ml i opatentowaną formułę zawierającą prebiotyki scGOS/lcFOS (9:1) i postbiotyki , w tym HMO: 3'GLoligosacharydy typu Babilon Advance 1 .Opakowanie jednostkowe 90 ml .Opakowanie zbiorcze 24 szt.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 229– dot. Pakietu nr 5 poz.3**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 3 dopuszcza wycenę mleka w płynie przeznaczonego dla niemowląt od urodzenia . Mleka o niskiej zawartość białka 1,3g/100ml zawierające opatentowaną formułę zawierającą prebiotyki scGOS/lcFOS (9:1) wzbogacone o kwas DHA w ilości 16,5 mg/100 ml i kwas ARA w ilości 16,5mg/100ml typu Bebiko 1 Nutriflor. Opakowanie jednostkowe 90ml.Opakowanie zbiorcze 24 szt.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 230– dot. Pakietu nr 5 poz. 4 i 5**

W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego dla produktu : Babilon pepti 1 DHA oraz Babilon pepti 2 DHA proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 4 oraz 5 w pakiecie 5 ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu zgodnego z opisem o nowej gramaturze 400 gram.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 231– dot. Pakietu nr 59 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 59 w pozycji 1 preparat Omnipaque 350mgI/ml a 50ml i w pozycji 2 preparat Omnipaque 350mgI/ml a 100ml w celu zwiększenia konkurencyjności przedstawianych Zamawiającemu ofert?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**DYREKTOR**  
**SZPITALA MIEJSKIEGO**  
*św. Jana Pawła II w Elblągu*  
*lek. Mirosław Gorbaczewski*

