



ISO 9001

*Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 941 fax 74/ 64 89 700

www.zdrowie.walbrzych.pl

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych, 09.05.2018 r.

DZPZ-530-Zp/39/PN-32/18

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka – Zp/39/PN-32/18

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1

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. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)? **Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki:**

- dla wymaganej drażetki w postaci tabletki,
- dla wymaganej tabletki w postaci dowolnego rodzaju tabletki do połykania np. tabletki powlekanej, tabletki drażowanej, tabletki dojelitowej. Zamawiający nie dopuszcza zmiany tabletki na tabletkę rozpuszczalną i odwrotnie. Zamawiający nie dopuszcza zmian postaci leków o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu na postaci bez takich właściwości i odwrotnie. Pozostałe zmiany dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu leczniczego.

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, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie? **Odp. Nie. Zmiany amp.-fiol., fiol.-amp-strz., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) wymagają indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego – w pytaniu nie sprecyzowano, którego produktu dotyczy.**

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampułek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań

przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)? **Odp. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

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? **Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

Czy w celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR), o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt 7) oraz ust. 5 pkt 2) i pkt 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie realizacji umowy poprzez faktury korygujące wystawiane przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie ? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie realizacji umowy poprzez faktury korygujące wystawiane przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie.**

Wykonawca zamówienia publicznego zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzja refundacyjna została wydana.

Pytanie 2, dot. pakietu nr 267

Dotyczy pakiet 267, czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 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. **Odp. Tak, Zamawiający w pakiecie 267 wymaga preparatu cefuroksymu do podania do komory przedniej gałki ocznej, zawierającego w zestawie igły i filtry, do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.**

Pytanie 3, dot. pakietu nr 31

Dotyczy pakiet 31 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 4 sztuki w ilości 1785 opakowań? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 4, dot. pakietu nr 32

Dotyczy pakiet 32 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 24 sztuki w ilości 263 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 5, dot. pakietu nr 38

Dotyczy pakiet 38 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 32 sztuki w ilości 11,5 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić zamiennie 12 opakowań x 32 sztuki.**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 sztuki w ilości 58 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 3, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 20 sztuki w ilości 58 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić zamiennie 39 opakowań x 20 sztuk.**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 4, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 6 sztuki w ilości 0,33 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić zamiennie 1 opakowanie x 6 sztuk.**

Pytanie 6, dot. pakietu nr 42

Dotyczy pakiet 42, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 1 fiołka w ilości 50820 opakowań? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 7, dot. pakietu nr 48

Dotyczy pakiet 48 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 5 amp w ilości 300 opakowań? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakiet 48 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 5 amp. w ilości 1512 opakowań? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 8, dot. pakietu nr 49

Dotyczy pakiet 49 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x10 fiolek w ilości 2 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakiet 49 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 fiolek . w ilości 3 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 9, dot. pakietu nr 50

Dotyczy pakiet 50 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 fiolek . w ilości 80 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakiet 50 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 fiolek . w ilości 30 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 10, dot. pakietu nr 54

Dotyczy pakiet 54, czy Zamawiający dopuści wycenę Cipronex, 2 mg/ml, roztw., do infuzji, 50ml CIPROFLOXACINUM P 1-D 0,1 G w ilości 550 opakowań? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną postać. Postać roztwór do infuzji, 2 mg/ml, 50ml należy zaferować w pakiecie nr 124 w pozycji 1.**

Pytanie 11, dot. pakietu nr 55

Dotyczy pakiet 55 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 fiolek . w ilości 319 opakowań? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 12, dot. pakietu nr 57

Dotyczy pakiet 57 pozycja 1 i 2, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 fiolek z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 13, dot. pakietu nr 61

Dotyczy pakiet 61, czy Zamawiający dopuści wycenę Vincristin Richter, 1mg, prosz, rozp. ds. roz. d/wst, 10fiol + 10amp VINCRISTINUM P 1-D 0,001 G w ilości 46 opakowań? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 14, dot. pakietu nr 62

Dotyczy pakiet 62, czy Zamawiający dopuści wycenę Vinblastin Richter, 5mg, prosz, rozp. ds. roz. d/wst, 10fiol+10amp w VINBLASTINUM P 1-D 0,005 G w ilości 22 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 15, dot. pakietu nr 63

Dotyczy pakiet 63, czy Zamawiający dopuści wycenę Vinorelbine Accord, 10 mg/ml; 5ml, konc. d/sp. rozt. d/inf., 1fiol VINORELBINUM P 1-D 0,05 G? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 16, dot. pakietu nr 80

Dotyczy pakiet 82 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 60 tabletek drażowanych w ilości 661,67 opakowania (tylko wielkość opakowania występuje dla postaci drażetki) ? **Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić zamiennie 862 opakowania x 60 sztuk.**

Dotyczy pakiet 82 pozycja 11, czy Zmawiający dopuści wycenę opakowanie x 50 ampułek w ilości 10,6 opakowania ? **Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić zamiennie 11 opakowań x 50 ampułek.**

Dotyczy pakiet 82 pozycja 13, czy Zmawiający dopuści wycenę opakowanie x 50 ampułek w ilości 6,74 opakowania ? **Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić zamiennie 68 opakowań x 50 ampułek.**

Dotyczy pakiet 82 pozycja 27, czy zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm / 28ml, gr. d/sp. zaw. doust,1but. NYSTATINUM O W-D 100000 J.M./1 ML w ilości 280 opakowań (producent zmienił

wielkość opakowania)? **Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę produktu o pojemności 28 ml z zachowaniem ilości 280 opakowań ze względu na ograniczony okres trwałości produktu po rekonstytucji.**

Dotyczy pakiet 82 pozycja 28, czy Zamawiający dopuści wycenę HepaDr. A, tabl., 40 szt Ornithine aspartate 150 mg? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 17, dot. pakietu nr 83

Dotyczy pakiet 83 pozycja 27, czy zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na kapsułkę dojelitową? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 18, dot. pakietu nr 92

Dotyczy pakiet 92 pozycja 1 i 1, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 butelek typu Kabi z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odp. Zamawiający w pakiecie 92 poz. 1 i 2 dopuszcza wycenę opakowania x 10 butelek typu Kabi z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ.**

Pytanie 19, dot. pakietu nr 100

Dotyczy pakiet 100 pozycja 8, czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? **Odp. Zamawiający nie wydziela.**

Pytanie 20, dot. pakietu nr 101

Dotyczy pakiet 101 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 500w ilości 12 sztuk z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań x 500g ilości 12 sztuk.**

Pytanie 21, dot. pakietu nr 104

Dotyczy pakiet 104, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 63 tabletki (dostępne jest tylko takie opakowanie dla postaci tabletki) w ilości 1,90 opakowania ? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampułek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 7, czy Zamawiający dopuści wycenę Aspirin Cardio,100 mg,tabl.powl.,28szt,bl(2x14) ACIDUM ACETYLSALICYLICUM O 1-D 0,1 G EN w ilości 4,28 opakowania ? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampułek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 54, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 12 tabletek powl. w ilości 1 opakowanie? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampułek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 55, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 12 tabletek powl. w ilości 4,25 opakowania? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampułek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 89, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 60 tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu w ilości 1 opakowanie? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampułek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 100, czy zamawiający dopuści wycenę Calcifos, 500 mg octanu wapnia, tabl.powl.,150 szt? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną substancję czynną.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 112, czy zamawiający dopuści wycenę Carbo Medicinalis Microfarm, 200mg, kaps. twarde, 20szt CARBO MEDICINALIS O 1-D 0,2 G (brak dostępności dawki 300mg)w ilości 113 ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampulek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę. Uwzględniając dawkę należy wycenić zamiennie z 170 opakowań x 20 kaps. a 200 mg.

Dotyczy pakiet 104 pozycja 155, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na tabletkę ? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 213, czy Zamawiający dopuści wycenę Espumisan, 40 mg, kaps., 100szt, bl(4x25) SIMETHICONUM O 1-D 0,04 G **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną substancję czynną i dawkę. Simeticonum 40 mg należy zaoferować w pakiecie nr 104 w pozycji 598.?**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 228 i229, czy Zamawiający dopuści zamianę kapsułki na kapsułkę dojelitową (obecnie dostępna postać)? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 233, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 50 butelek w ilości 34 opakowania ? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 2602, czy Zamawiający dopuści wycenę Ascofer, tabl.powl., (Espefa), 50 szt(obecnie dostępna postać tabletki powlekanej)? **Odp. Zamawiający w pakiecie 104 poz. 260 dopuszcza postać tabletki powlekane.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 345, czy Zamawiający dopuści Potazek, kaps.o zmod.uwaln., 100 szt ? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 360 i 361, czy Zamawiający dopuści przeliczenie x 100 tabletek z przeliczeniem dla pozycji 360 4 opakowania, dla pozycji 361 47 opakowań ? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 377, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani 125 ml w ilości 16,32 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić zamiennie 17 opakowań po 125 ml.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja391,i 3927, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z Tabletki na tabletkę dojelitową (obecnie dostępna taka postać)? **Odp. Zamawiający w pakiecie 104 poz. 391 i 392 dopuszcza postać tabletki dojelitowe.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 479 i 480, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x5 ampulek z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 486, czy Zamawiający miał na myśli Nasivin 0.025%, (0,25mg/mlkropledonosa,10ml OXYMETAZOLINUM N W-D 0,025% (BRAK DAWKI 0,03%)? **Odp. Zamawiający w pakiecie 104 poz. 486 dopuszcza stężenie 0,025%.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 487 i 488, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę dojelitową? **Odp.Zamawiający w pakiecie 104 poz. 487 i 488 dopuszcza postać tabletki dojelitowe.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 494, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 1000 tabletek w ilości 53,40 opakowań (brak dostępności opakowania x 60)? **Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić zamiennie 54 opakowania po 1000 tabletek.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 499, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę drażowaną (tylko taka postać jest dostępna)? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 502, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 20 tabletek w ilości 382,50 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić zamiennie 383 opakowania po 20 tabletek.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 515, czy zamawiający dopuści wycene opakowani x 30 kapsulek w ilości 14,40 opakowania (brak dostępności opakowani x 36)? **Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić zamiennie 15 opakowań po 30 kapsulek.**

Dotyczy pakiet 104 pozycja 545, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę drazowaną?
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22, dot. pakietu nr 202

Czy Zamawiający w pakiecie 202 poz. 1-4 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 202 poz. 1-4, aby roztwór leku można było przechowywać w kontrolowanej temperaturze pokojowej do 48 godzin od przygotowania leku? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 202 poz. 1-4, aby lek był zarejestrowany we wskazaniach : choroby układu nerwowego w tym: - zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego; ostre urazy rdzenia kręgowego oraz w chorobach oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 23, dot. pakietu nr 57

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 57 poz. 1 i 2 (Piperacillin + Tazobactam) lek posiadał możliwość podania w skojarzeniu z antybiotykami aminoglikozydowymi i możliwość rozcieńczania za pomocą Solutio Ringera? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 57 poz. 1 i 2 (Piperacillin+Tazobactam) przedmiot zamówienia zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edytynian sodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 24, dot. pakietu nr 94

Czy Zamawiający wymaga zgodności farmaceutycznej w pakiecie nr 94 poz. 1,2 i 3 (Linezolid) tzn. aby lek pochodził od jednego producenta, w przypadku konieczności przejścia formy iniekcyjnej na doustną tak, aby zminimalizować możliwość działań niepożądanych w terapii? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 25, dot. pakietu nr 199

poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10 cm x 15 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów +/- 15%.**

poz. 2

Proszę o dopuszczenie opatrunku w całości poliuretanowego, bez dodatkowego wzmocnienia włókniną. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 7 cm x 9 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów +/- 15%.**

poz. 3

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 9 cm x 11 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów +/- 15%.**

poz. 4

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 6 cm x 8 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów +/- 15%.**

Proszę o dopuszczenie opatrunku:

- Plaster włókninowy, przepuszczający powietrze i parę wodną
- Plaster o elastycznej strukturze i zaokrąglonych brzegach
- Posiada rozcięcie wzdłuż środka, na końcu rozcięcia gazik wykonany z miękkiej wiskozy

- Posiada wcięcie na kaniulę
- Posiada dodatkową podkładkę
- Plaster samoprzylepny na hipoalergicznym akrylowym kleju
- Plaster można utrzymywać na skórze do 5 dni
- Rozmiar 6 x 8 cm
- Sterylny, jednorazowy, niepirogenny, wodoodporny, nietoksyczny
- Nie zawiera lateksu
- Pakowany indywidualnie
- Opakowanie zbiorcze – 100 szt.
- Sterylizowany tlenkiem etylenu

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną budowę i wymiary.

Proszę o dopuszczenie opatrunku:

- Plaster poliuretanowy, przezroczysty
- Posiada rozcięcie wzdłuż środka, na końcu rozcięcia gazik wykonany z miękkiej wiskozy zabezpieczający miejsce wkłucia
- Posiada wcięcie na kaniulę
- Rozmiar 6 x 8 cm
- Sterylny, jednorazowy
- Pakowany indywidualnie
- Opakowanie zbiorcze – 100 szt.
- Sterylizowany tlenkiem etylenu

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną budowę i wymiary.

Pytanie 26, dot. pakietu nr 9

poz. 1-5

Prosimy o wydzielenie poz.1-5 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. **Odp. Zamawiający nie wydziela.**

poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za 25 mb siatki opatrunkowej w stanie rozciągniętym z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje określonej w SIWZ długości w stanie spoczynku (nierozciągniętym).**

poz. 1-5

Czy zamawiający oczekuje 15 mb w rolce w stanie spoczynku? **Odp. Tak, zamawiający oczekuje 15 mb w rolce w stanie spoczynku (nierozciągniętym).**

poz. 1-5

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

Odp. Zamawiający nie wymaga.

poz. 1-5

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.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 27, dot. pakietu nr 198

poz. 1-7

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 198 pozycji nr 1-7 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 198A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu. **Odp. Zamawiający nie wydziela.**

poz.1

Czy zamawiający wymaga gazę w roli 13 nitkową, niejałową, szer. 90 cm x 100 m? **Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza gazę w roli 13 nitkową, niejałową, szer. 90 cm x 100 m z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.**

poz.1

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

poz. 5

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

poz. 10-13

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

poz. 8-13

Prosimy o wydzielenie poz.8-13 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. **Odp. Zamawiający nie wydziela.**

Pytanie 28, dot. pakietu nr 104

poz. 205

Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, prosimy o dopuszczenie zamiennika o nazwie Lacto30Dr., będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w identycznym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych. **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

poz. 206

Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, prosimy o dopuszczenie zamiennika o nazwie LactoDr. krople, będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w takiej samej postaci, w identycznym stężeniu 1 mld CFU/kroplę (opakowanie a 5 ml), przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych. **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

poz. 207

Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, prosimy o dopuszczenie zamiennika o nazwie Lacto30Dr., będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w identycznym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób

dorosłych, konfekcjonowanego w postaci kapsułek (opakowanie x 30 kapsułek – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną postać.**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną postać.**

poz. 234 i 235

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienne wskazania i klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.**

Pytanie 29, dot. pakietu nr 195

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienną klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienny skład, dawkę (stężenie) i klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy**

Pytanie 30, dot. pakietu nr 202

Czy Zamawiający w pakiecie 202 poz. 1-4 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 202 poz. 1-4, aby roztwór leku można było przechowywać w kontrolowanej temperaturze pokojowej do 48 godzin od przygotowania leku? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 202 poz. 1-4, aby lek był zarejestrowany we wskazaniach : choroby układu nerwowego w tym: - zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego; ostre urazy rdzenia kręgowego

oraz w chorobach oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 31, dot. pakietu nr 57

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 57 poz. 1 i 2 (Piperacillin + Tazobactam) lek posiadał możliwość podania w skojarzeniu z antybiotykami aminoglikozydowymi i możliwość rozcieńczania za pomocą Solutio Ringera? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 32, dot. pakietu nr 94

Czy Zamawiający wymaga zgodności farmaceutycznej w pakiecie nr 94 poz. 1,2 i 3 (Linezolid) tzn. aby lek pochodził od jednego producenta, w przypadku konieczności przejścia formy iniekcyjnej na doustną tak, aby zminimalizować możliwość działań niepożądanych w terapii? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 33, dot. pakietu nr 57

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 57 poz. 1 i 2 (Piperacillin+Tazobactam) przedmiot zamówienia zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edytynian sodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 34, dot. pakietu nr 5

poz. 1-9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych a'100 szt, XL – 90 szt. **Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice w opakowaniach zawierających inną ilość sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę. Zamawiający w pakiecie nr 5 w żadnej pozycji nie wymagał i nie dopuszcza rękawic w rozmiarze XL.**

Pytanie 35, dot. pakietu nr 11

poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozm. 5x7,2cm. **Odp. W pakiecie 11 poz. 1 nie występuje opatrunek - zamawiający nie dopuszcza.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozm. 6x7cm. **Odp. W pakiecie 11 poz. 1 nie występuje opatrunek - zamawiający nie dopuszcza.**

poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozm. 10x15 cm. **Odp. W pakiecie 11 nie występuje**

poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku pakowanego a'100 szt. z podaniem ceny za opakowanie przy jednoczesnym przeliczeniu ilości. **Odp. W pakiecie 11 nie występuje poz. 4.**

poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pasków do zamykania ran w rozm. 6x75 mm pakowanych koperta a'6 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. **Odp. W pakiecie 11 nie występuje poz. 6.**

Pytanie 36, dot. pakietu nr 267

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G * 1 ½, 1,2 mm * 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkającym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy? **Odp. Tak, Zamawiający w pakiecie 267 wymaga preparatu cefuroksymu do podania do komory przedniej gałki ocznej, zawierającego w zestawie igły i filtry, do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.**

Pytanie 37, dot. pakietu nr 10

poz. nr 1

czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku przezroczystego zgodnego z wymaganiami SIWZ w rozmiarze 6 cm x 10 cm? **Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów +/- 15 %.**

poz. nr 2

czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania opatrunku przezroczystego zgodnego z wymaganiami SIWZ w rozmiarze 10 cm x 14 cm? **Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów +/- 15 %.**

Pytanie 38, dot. pakietu nr 104

poz. 647

Czy Zamawiający dopuści wycenę Mybracin, (3 mg+1mg)/ml, krople do oczu, 5ml DEXAMETHASONUM + TOBRAMYCINUM OPH W-D 0,001+0,003 MG/1 ML ? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

poz.661

Czy Zamawiający dopuści wycenę Tormentile Forte, maść, 20 g w ilości 178 opakowań? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

poz. 671

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 90 tabletek w ilości 1 opakowanie? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

poz. 693

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 90 tabletek w ilości 52,22 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić zamiennie 53 opakowania x 90 sztuk.**

Pytanie 39, dot. pakietu nr 131

poz. 1,2,3

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z fiolki na butelkę? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 40, dot. pakietu nr 140

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z ampułki na fiolkę (obecnie dostępna postać)? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 41, dot. pakietu nr 149

Czy Zamawiający dopuści wycenę Forane, 100%, płyn, 250 ml ISOFLURANUM I W-D 100% w ilości 174 sztuk? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 42, dot. pakietu nr 160

Czy Zamawiający dopuści wycenę Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 46, dot. pakietu nr 173

Czy Zamawiający dopuści wycenę Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml,roztw.do wstrz.,25amp FERRUM P 1-D 0,1 G ŻELAZA w ilości 144 opakowania? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 47, dot. pakietu nr 185

Czy Zamawiający dopuści wycenę Renagel, 800 mg, tabl.powl., 180szt SEVELAMERUM O 1-D 0,8 G? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 48, dot. pakietu nr 197

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ **Odp. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 197 poz. 1 Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml, 5ml, rozt.d/wst, x 5 fiol.**

Pytanie 49, dot. pakietu nr 214

poz.1 i 2

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na kapsułkę dojelitową(obecnie dostępna postać)? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 50, dot. pakietu nr 213

poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę Nutridrink Protein, płyn, , 4 x 125 ml ? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 51, dot. pakietu nr 192

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizol w pakiecie 192 pozycja 1 i 2 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań. zgodnie z Chlp produktu? **Odp. Zamawiający w pakiecie 192 pozycja 1 i 2 (Metamizole sodium) wymaga aby zaferowane produkty lecznicze zgodnie z ChPL nie wykazywały niezgodności przy mieszaniu z roztworem tramadolu.**

Pytanie 52, dot. pakietu nr 83

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 83 pozycja 45 i 46 istniała możliwość łączenia w jednej strzykawce Poltramu z Metamizolem zgodnie z Chlp produktu? **Odp. Zamawiający w pakiecie 83 pozycja 45 i 46 (Tramadol hydrochloride) wymaga aby zaferowane produkty lecznicze zgodnie z ChPL nie wykazywały niezgodności przy mieszaniu z roztworem metamizolu.**

Pytanie 53, dot. pakietu nr 44

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 44 pozycja 1 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający w pakiecie 44 pozycja 1 wymaga, aby zaferowany ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji? **Odp. Zamawiający wymaga aby zaferowany ceftazydym posiadał możliwość podania jako wstrzyknięcie domięśniowe, dożylnie lub infuzja dożylna.**