

Wałbrzych, dnia 14.07.2022r.

DZPZ-530-Zp/30/PN/22

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: „Zakup produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka i innych na okres 12 miesięcy” - Zp/30/PN/22

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1 dot. pakietu nr 288

Do SWZ – koncesja.

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku złożenia oferty na produkty będące wyrobami medycznym (Pakiet 288) Zamawiającym nie będzie żądał posiadania koncesji. Jeśli będzie żądał prosimy Zamawiającego o możliwość złożenia oferty przez Wykonawcę, który nie posiada takiej koncesji.

Odp. W pakiecie 288 Zamawiający nie wymaga koncesji.

Pytanie nr 2 dot. pakietu nr 288

Do SWZ – koncesja.

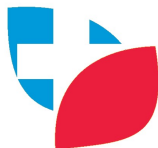
„Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Odp. Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.

Pytanie nr 3 dot. Pakiet 30 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety, która zawiera 44% energii z węglowodanów. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 4 dot. Pakiet 31 pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kompletniej diety wysokoenergetycznej (1,3 kcal/ml), opartej na białku kazeinowym i sojowym, o niskiej zawartości sodu, przeznaczonej do żywienia dojelitowego przez zgłębnik. Zawiera błonnik oraz MCT. Klinicznie wolna od laktozy, bezglutenowa. Do postępowania dietetycznego u osób niedożywionych lub zagrożonych niedożywieniem związanym z chorobą.

Na podstawie wytycznych europejskich z 2020 roku dotyczących pacjentów z chorobami wątroby (*Bischoff S.C. et al.; ESPEN practical guideline: Clinical nutrition in liver disease; Clinical Nutrition, 2020*). **Nie ma dowodów na to, że stosowanie diety dojelitowej (EN) wzbogaconej BCAA - w aminokwasy rozgałęzione poprawia stan pacjenta krytycznie chorego** w porównaniu ze standardowymi preparatami pełno białkowymi i są one rzadko stosowane w opiece nad pacjentami z ALF (ostrą niewydolnością wątroby).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 5 dot. Pakiet nr 5 Poz. nr 1-6

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 6 dot. Pakiet nr 5 Poz. nr 1-6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje rękawic przydatnych do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004)?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 7 dot. Pakiet nr 5 Poz. nr 1-6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby otwór dozujący dyspensera rękawic diagnostycznych posiadał dodatkową folię chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 8 dot. Pakiet nr 5 Poz. nr 1-6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje rękawic o poziomie AQL wynoszącym 1.0 zapewniającym wyższy poziom ochrony personelu?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.



Pytanie nr 9 dot. Pakiet nr 6

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 10 dot. Pakiet nr 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oferowane produkty powinny być wytwarzane przez producentów posiadających wdrożone i certyfikowane systemy jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 w zakresie oferowanych produktów oraz czy wyżej wymienione certyfikaty powinny być dołączone do oferty?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 11 dot. Pakiet nr 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 12 dot. Pakiet nr 7

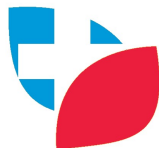
Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 13 dot. Pakiet nr 7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga odporności na cytostatyki zgodnie z bardziej restrykcyjną normą przeznaczoną do badania wyłącznie przenikania cytostatyków ASTM D 6978 (w przeciwieństwie do EN 374-3). Pragniemy nadmienić, że metoda badania, nie tylko uwzględnia temperaturę, która panuje na dłoni i w otworze ciała uzyskanym drogą chirurgiczną, ale i wykrywalność przebicia tych niebezpiecznych substancji jest 100 krotnie wyższa niż w opisanej w wymaganiach metodyce.

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.



Pytanie nr 14 dot. Pakiet nr 7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 15 dot. Pakiet nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, ortopedycznych o charakterystyce: lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową ułatwiająca zakładanie, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 34 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 Odporność na przekłucia > 5N. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, Typ min. B. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16 dot. Pakiet nr 11

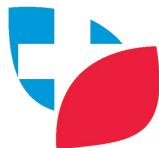
Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 17 dot. Pakiet nr 11

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice winny posiadać wewnętrzną powłokę z polimeru akrylowo-hydrożelowego skutecznie oddzielającą dłoń od protein lateksu, dodatkowo silikonowanych oraz pokrytych CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza pod warunkiem spełniania pozostałych wymagań określonych w SWZ.



Pytanie nr 18 dot. Pakiet nr 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o charakterystyce: rękawice chirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 289 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 19 dot. Pakiet nr 12

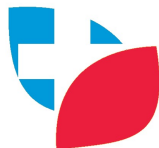
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o charakterystyce: rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo- nitylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii, jasnobrązowe. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni ≥ 0,14 mm, na mankiecie ≥ 0,14 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 50 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 20 dot. Pakiet nr 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o charakterystyce: rękawice chirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,22 mm, dłoń 0,19 mm, na mankiecie 0,16 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 290 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną,





opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 21 dot. Pakiet nr 12

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza pod warunkiem spełniania pozostałych wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 22 dot. Pakiet nr 12

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

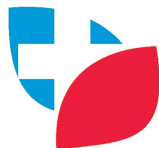
Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza pod warunkiem spełniania pozostałych wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 23 dot. Pakiet nr 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o charakterystyce: rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,16 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporna na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Odporne na działanie min. 25 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.





Pytanie nr 24 dot. Pakiet nr 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o charakterystyce: rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,0; grubość na palcu (mediana) 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1 z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. Odporność na cytostatyki zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, oznaczenie kolorystyczne w zależności od rozmiaru, pakowane po 50 sztuk.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 25 dot. Pakiet nr 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o AQL max. 0,65, pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 26 dot. Pakiet nr 14

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

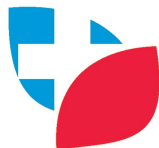
Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 27 dot. Pakiet nr 14

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.





Pytanie nr 28 dot. Pakiet nr 15

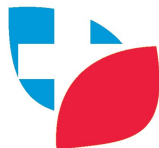
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o charakterystyce: rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpydrowe z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29 dot. Pakiet nr 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o charakterystyce: rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpydrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.



Pytanie nr 30 dot. Pakiet nr 15

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza pod warunkiem, że spełniania pozostałych wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 31 dot. Pakiet nr 15

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza pod warunkiem spełniania pozostałych wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 32 dot. Pakiet nr 15

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla rękawic, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odp.: Zamawiający określił produkt jako sterylny, metoda sterylizacji nie jest istotna.

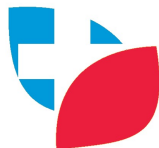
Pytanie nr 33 dot. Pakiet nr 222 Poz. nr 1, 2, 3,

Z powodu zakończenia produkcji Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków o charakterystyce: hydrowłóknisty o właściwościach niszczących biofilm bakteryjny, bakteriobójczy. Zbudowany z dwóch warstw wykonanych z nietkanych włókien (karboksymetyloceluloza sodowa) z jonami srebra – 1,2%, o działaniu spotęgowanym dodatkowymi substancjami EDTA i BEC , o wysokich właściwościach chłonnych, wzmocniony przeszyciami, rozmiary zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34 dot. Pakiet nr 215

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie roztworu cytrynianu trójsodowego w formie strzykawk pakowanych w dwupaku 2x3ml zamiast fiolek oraz możliwość przeliczenia gotowych strzykawk wypełnionych cytrynianem, tak aby ilość odpowiadała ilości fiolek podanej w SIWZ. Jest 12 opakowań x 20 sztuk= 240sztuk fiolek. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny 240 zestawów dwupaków.



Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zamiennie roztworu cytrynianu trójsodowego w formie strzykawk pakowanych w dwupaku 2x3ml zamiast fiolek. Należy zaoferować 240 zestawów dwupaków 2x3ml.

Pytanie nr 35 dot. Pakiet nr 215

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany produkt był pakowany w aseptycznym opakowaniu umożliwiającym użycie w jałowym polu?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 1) pieluchomajtek dla dzieci w zakresie wagowy 3 - 6kg ze specjalnym miejscem na pępowinę?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 3) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 7-11kg?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 3) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 10-14kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 3) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 13-18kg?

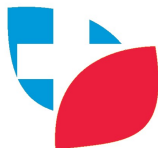
Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 4) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 11-25kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.





Pytanie nr 41

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 1 - 4) pieluchomajtek dla dzieci, które posiadają ściągacz taliowy (tylny) i elastyczne boki co zapewnia dobre przyleganie do ciała dziecka?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 5) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze S o rekomendowanym obwodzie 56cm - 96cm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 6) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o rekomendowanym obwodzie 73cm - 130cm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 7) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie 92cm - 160cm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 8) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie 120cm - 170cm?

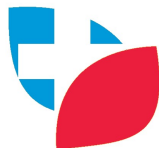
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycje 5 - 8) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.





Pytanie nr 47

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycje 5 - 8) pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycje 5 - 8) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu paroprzepuszczalnego jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 49

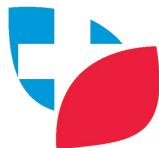
Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycje 5- 8) pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Brak ściągacza taliowego powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz może wydostawać się w miejscach, w których nie ma dobrego przylegania do ciała pacjenta, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak minimum jednego – tylnego, ściągacza taliowego naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odp. Tak, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga przynajmniej pojedynczego ściągacza taliowego.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 9) podkład chłonny 60x90cm o chłonności (wg normy ISO 11948-1) na poziomie co najmniej 1100g? Brak wskazania poziomu chłonności w opisie przedmiotu zamówienia dopuszcza do zaferowania produktu o niskiej jakości użytkowej, które nie spełniają funkcji zabezpieczającej przy zabiegach pielęgnacyjnych przy pacjencie. Naraża to Zamawiającego





na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

Pytanie nr 51 do wzoru umowy dla części nr 1-174, 176-291, 293-294, 296-333:

Do §2 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 1, poprzez skonkretyzowanie, że podane graniczne wielkość zmniejszenia odnoszą się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznaczałoby, że każdy z określonych w formularzu asortymentowo – cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 50%, 80% lub 90% mniejszej niż pierwotnie zakładano (w przeciwnym wypadku, jeśli wartości te będziemy odnosiłi jedynie do wartości całego pakietu mogłoby dojść do sytuacji, że niektóre z pozycji asortymentowych nie zostaną zamówione w ogóle).

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 52 do wzoru umowy dla części nr 1-174, 176-291, 293-294, 296-333:

Do §3 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej i na wyłączenie produktu z umowy. W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest dostępny a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego ograniczonej dostępności.

Pytanie nr 53 do wzoru umowy dla części nr 1-174, 176-291, 293-294, 296-333:

Do §3 ust. 8 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 Kupującemu."

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 54 do wzoru umowy dla części nr 1-174, 176-291, 293-294, 296-333:

Do §3 ust. 9 wzoru umowy prosimy o dodanie możliwości zmiany umowy w razie zmiany wysokości stawki VAT.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.



Pytanie nr 55 do wzoru umowy dla części nr 1-174, 176-291, 293-294, 296-333:

Do §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary zastrzeżonej w §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy do wysokości 250,00 zł za każdy przypadek?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 56 do wzoru umowy dla części nr 1-174, 176-291, 293-294, 296-333:

Do §5 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy: Prosimy o zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 57 do wzoru umowy dla części nr 175:

Do §3 ust. 7 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 Kupującemu."

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 58 do wzoru umowy dla części nr 175:

Do §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary zastrzeżonej w §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy do wysokości 250,00 zł za każdy przypadek?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

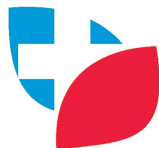
Pytanie nr 59 do wzoru umowy dla części nr 175:

Do §5 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy: Prosimy o zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 60 do wzoru umowy dla części nr 292:

Do §3 ust. 7 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 Kupującemu.”.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 61 do wzoru umowy dla części nr 292:

Do §4 ust. 6 wzoru umowy: Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu przedstawienia Instrumentu dzielenia ryzyka (RSA), zważywszy na to, że:

RSA stanowi integralną część decyzji refundacyjnej, o którą może starać się ściśle określony krąg wnioskodawców (art. 2 pkt 27 Ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych) – tj. podmiot odpowiedzialny (w praktyce najczęściej producent leku) lub jego przedstawiciel i importer równoległy. Zatem tylko jeden z potencjalnych wykonawców może ubiegać się o RSA, co już na wstępie wyklucza pozostałych, zwł. hurtownie farmaceutyczne.

Ponadto RSA jest to dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 2 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji podmiotu będącego stroną RSA, (doznaje wyłączenia spod zasady jawności w PZP) i jego treść jest znana tylko temu podmiotowi i tylko ten jeden podmiot mógłby przedstawić taki dokument w postępowaniu przetargowym - z w/w przyczyn tylko jeden wykonawca (adresat i strona RSA) może złożyć ofertę odpowiadającą SWZ – co prowadzi bezpośrednio do naruszenia zasady uczciwej konkurencji z art. 16 pkt 1 PZP (w szczególności zasady równego traktowania wykonawców) oraz art. 99 ust 4 PZP, bowiem w sposób oczywisty ogranicza katalog podmiotów mogących złożyć ofertę spełniającą wymogi z SWZ, a także stanowi opis przedmiotu zamówienia prowadzący do wyeliminowania niektórych wykonawców;

Jednocześnie jest to wymóg naruszający zasadę proporcjonalności z art. 16 pkt 3 PZP oraz stanowiący opis przedmiotu zamówienia niezgodny z art. 99 ust 1 i 2 PZP, tj. zawierający wymagania, które nie mają i nie mogą mieć wpływu na sporządzenie oferty oraz nie są związane z przedmiotem zamówienia oraz nie są proporcjonalne do jego wartości i celów.

Wskazane żądanie Zamawiającego wyczerpuje także znamiona niedozwolonej klauzuli, o której mowa w art. 6 ust. 1 pkt 5 i 6 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, z poniższych przyczyn:

- po pierwsze, zakazane jest uzależnianie zawarcia umowy od przyjęcia lub spełnienia przez drugą stronę innego świadczenia, niemającego rzeczowego ani zwyczajowego związku z przedmiotem umowy – a takim świadczeniem jest właśnie okazanie RSA.
- po drugie, zakazane są porozumienia, których celem lub skutkiem jest wyeliminowanie, ograniczenie lub naruszenie w inny sposób konkurencji na rynku właściwym – a do tego prowadzi żądanie okazania RSA

Stąd zachodzi podstawa do uznania takiego wymogu za nieważny, zgodnie z art. 6 ust. 2 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów.



Odp. Zamawiający rezygnuje z wymogu przedstawienia Instrumentu dzielenia ryzyka (RSA).

Pytanie nr 62 do wzoru umowy dla części nr 292:

Do §6 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy do wysokości 250,00 zł za każdy przypadek?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 63 do wzoru umowy dla części nr 292:

Do §6 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy: Prosimy o zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 64

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w zakresie pakiet nr 207, 294 (Risperlept Consta, Paliperidonum) jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 31/12/2022 r., uprzejmie proszę o zmianę dla pakietu nr 207, 294 terminu wykonania zamówienia określonego w SWZ.

Pozwoli to wykonawcy będącym przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego w Polsce i zarazem dystrybutorem przedmiotu zamówienia, złożyć ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Pytanie nr 65 dot. Pakiet 41

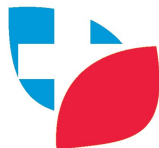
Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt amikacin nie wymagał ochrony przed światłem i był pozbawiony firosiarczynu sodu, ponieważ wymieniona substancja może powodować reakcje alergiczne, skurcz oskrzeli zarówno u dzieci jak i dorosłych pacjentów?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 66 dot. Pakiet 44 poz.2

Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu x 10 butelek szklanych?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.



Pytanie nr 67 dot. Pakiet 44 poz.1

Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu x 10 fiolek?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 68 dot. Pakiet 48 poz. 1 i 2

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?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 69 dot. Pakiet 55 poz.1

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?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 70 dot. Pakiet 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 10 fiolek? W przypadku zgody prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

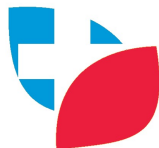
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampulek, fiolek) była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 71 dot. Pakiet 57

Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Odp. Zamawiający nie wymaga.





Pytanie nr 72 dot. Pakiet 80 poz. 61

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 10 amp.? Jak prawidłowo przeliczyć ilość opakowań: czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampulek, fiolek) była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 73 dot. Pakiet 80 poz. 67

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 20 amp.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampulek, fiolek) była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 74 dot. Pakiet 92 poz. 1, 2

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 75 dot. Pakiet 119

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu x 10 fiolek?

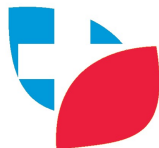
Odp. Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 76 dot. Pakiet 124 poz. 1, 2, 3

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp. Zamawiający nie wymaga.





Pytanie nr 77 dot. Pakiet 152 poz. 1, 2

Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 78 dot. Pakiet 190 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 79 dot. Pakiet 192 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku tramadolami na podstawie charakterystyki produktu leczniczego?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 80 dot. Pakiet 228 poz. 5, 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000 ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 81 dot. Pakiet 228 poz. 5

Czy zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 10 butelek szklanych? Jak prawidłowo przeliczyć ilość opakowań: czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

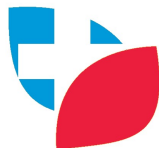
Odp. Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 81 dot. Pakiet 228 poz. 6

Czy zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 10 butelek szklanych?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.





Pytanie nr 82 dot. Pakiet 228 poz. 20

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiołki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresnius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 83 dot. Pakiet 193 poz. 1

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.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 84 dot. Pakiet 238 poz. 1

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?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 85 dot. Pakiet 265

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?

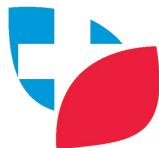
Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 85 dot. Pakiet 2 poz. 24 i 25

Czy Zamawiający dopuści produkty w opakowaniu x 12 butelek szklanych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.





Pytanie nr 86 dot. Pakiet 31 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Fresubin Energy Drink 200ml, kompletna dieta do żywienia dojelitowego, zawierająca białko mleka(5,6g/100ml) kazeina i serwatka, tłuszcze(5,8g/100ml), wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bezresztkowa?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 87 dot. §3 ustęp 7 umowy wg Zał. 3a do SIWZ

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 88 dot. §2 ustęp 5 pkt. 2 umowy wg Zał. 3a do SIWZ:

W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odp. Zamawiający nie projektu umowy. Zgodnie z projektem umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z krótszym terminem ważności w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego przy każdorazowej dostawie wyrażonej w formie pisemnej lub dokumentowej.

Pytanie nr 89 dot. § 2 pkt 3 umowy wg Zał. 3a do SIWZ

Zwracamy się z prośbą o wskazanie minimalnego procentowego poziomu realizacji umowy.

Odp. Minimalny procent realizacji umowy został wskazany w pkt II SWZ – Opis przedmiotu zamówienia (str.8 SWZ)

Pytanie nr 90 dot. § 5 ustęp 1 pkt. 3 umowy wg Zał. 3a do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej i ustali wartość zapłaty w kwocie 150,00 zł za każdy przypadek nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie



dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1 i 5)? Kara w wysokości 500,00 zł jest nieproporcjonalnie wysoka.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 91 dot. § 5 ustęp 1 pkt. 4 umowy wg Zał. 3a do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

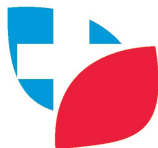
Pytanie nr 92 dot. Pakiet nr 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic obecnie stosowanych o charakterystyce: rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpudrowe z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 93 dot. Pakiet nr 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o charakterystyce: rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 20 N, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne



foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 94

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

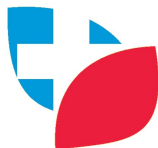
Odp. W przypadkach, w których Zamawiający dopuścił zmiany opakowań, przeliczoną ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 95

Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby całkowita ilość 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, ampulek, fiolek) była zgodna z SWZ. Zmiany gramatury lub objętości opakowań, których wielkość jest wyrażona w jednostkach masy lub objętości, Zamawiający dopuszcza wyłącznie dla produktów niebędących produktami leczniczymi, które nie są przeznaczone do jednorazowego użycia pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia zamawianych ilości, aby łączna ilość g, kg, ml, litrów itd. była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę. Pozostałe zmiany gramatury lub objętości opakowań, których ilość lub wielkość jest wyrażona w jednostkach masy lub objętości, dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu.





Pytanie nr 96

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, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki:

- dla wymaganej drażetki w postaci tabletki lub kapsułki,
 - dla wymaganej tabletki w postaci dowolnego rodzaju tabletki do polykania np. tabletki powlekanej, tabletki drażowanej, tabletki dojelitowej lub kapsułki. 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. Zamawiający dopuszcza zamianę postaci preparatów doustnych o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu przy zachowaniu tej samej drogi podania oraz równoważnych parametrów farmakokinetycznych
- Pozostałe zmiany dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu leczniczego.

Pytanie nr 97

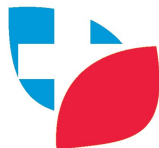
Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

Odp. Nie. Zmiana postaci iniekcyjnych np. amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie wymaga indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego – w pytaniu nie sprecyzowano, którego produktu dotyczy.

Pytanie nr 98

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odp. Zmiany gramatury lub objętości opakowań, których wielkość jest wyrażona w jednostkach masy lub objętości, zamawiający dopuszcza wyłącznie dla produktów niebędących produktami leczniczymi, które nie są przeznaczone do jednorazowego użycia pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia zamawianych ilości, aby łączna ilość g, kg, ml, litrów itd. była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę. Pozostałe zmiany gramatury lub objętości opakowań,



których ilość lub wielkość jest wyrażona w jednostkach masy lub objętości, dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu.

Pytanie nr 99

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 czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

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

Pytanie nr 100

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 974)) tj. bez konieczności wystawienia zapotrzebowania przez lekarza.

Pytanie nr 101

Czy w pakiecie 104 w poz.657(Tafluprostum) można wycenić Taflotan Mult, 15 mcg/ml, krople do oczu, 3 ml, 1 but., ilość opak.60., ponieważ takie opakowanie jest dostępne?

Odp. Zamawiający dopuszcza. zamiennie zamiast 2 opakowań formy jednodawkowej a 30 pojemników, biorąc pod uwagę okres ważności po pierwszym otwarciu, należy wycenić 6 butelek a 3 ml formy wielodawkowej.

Pytanie nr 102

Czy w pakiecie 104 w poz.219 można wycenić Dicoflor 3, prosz., 12 saszetek, ponieważ taki jest teraz dostępny na rynku?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 103

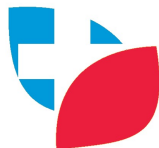
Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 104

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 2. 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?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 105

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający wymaga aby okres trwałości roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu wynosił 3 godziny w temp. do 25°C oraz 24 godziny w temp. 2°-8° C. potwierdzony zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie nr 106

Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 107

Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 108

Dotyczy pakietu nr 80 poz. 60, 61. Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"

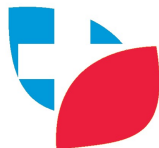
Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 109

Dotyczy pakietu nr 80 poz. 60 i 61. Czy zamawiający wymaga zaofertowania preparatów od jednego producenta?

Odp. Zamawiający nie wymaga.





Pytanie nr 110

Dotyczy pakietu nr 80 poz. 48. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na brak możliwości przechowywania po pierwszym pobraniu.

Pytanie nr 111

Dotyczy pakietu nr 80 poz. 15. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 112

Dotyczy pakietu nr 90 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na brak możliwości przechowywania po pierwszym pobraniu.

Pytanie nr 113

Dotyczy pakietu nr 90 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości – 1 opak.?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną dawkę.

Pytanie nr 114

Dotyczy pakietu nr 90 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości – 1 opak.?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną dawkę.

Pytanie nr 115

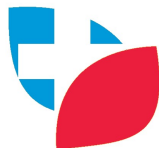
Dotyczy pakietu nr 100 poz. 5. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odp. Zamawiający nie wykreśla i nie wydziela z pakietu nr 100 poz. 5. W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest dostępny a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego ograniczonej dostępności.

Pytanie nr 116

Dotyczy pakietu nr 100 poz. 1. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu





Odp. Zamawiający nie wykreśla i nie wydziela z pakietu nr 100 poz. 1. W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest dostępny a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego ograniczonej dostępności.

Pytanie nr 117

Dotyczy pakietu nr 100 poz. 6. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odp. Zamawiający nie wykreśla i nie wydziela z pakietu nr 100 poz. 6. W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest dostępny a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego ograniczonej dostępności.

Pytanie nr 118

Dotyczy pakietu nr 100 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 119

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 49. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.

Odp. Zamawiający nie wykreśla z pakietu nr 104 poz. 49. W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest dostępny a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego ograniczonej dostępności.

Pytanie nr 120

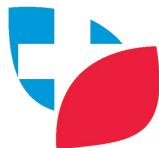
Dotyczy pakietu nr 104 poz. 300. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza wyżej opisany produkt lub równoważny odpowiednik.

Pytanie nr 121

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 300. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?





Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza wyżej opisany produkt lub równoważny odpowiednik.

Pytanie nr 122

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 226. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną substancję czynną (nazwę międzynarodową) i dawkę. Opisany produkt należy zaferować w pakiecie nr 104 poz. 628.

Pytanie nr 123

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 523. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 124

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 299. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 4 opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 125

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 254. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne wskazania, klasyfikację oraz postać. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Pytanie nr 126

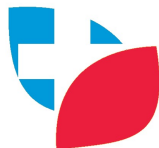
Dotyczy pakietu nr 104 poz. 584. W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odp. Zamawiający nie wykreśla z pakietu nr 104 poz. 584. W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest dostępny a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego ograniczonej dostępności.

Pytanie nr 127

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 531. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?





Odp. Zamawiający dopuszcza zgodnie z opisem w SWZ zaoferowanie ampulki lub fiolki.

Pytanie nr 128

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 577. W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odp. Zamawiający nie wykreśla z pakietu nr 104 poz. 577. W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest dostępny a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego ograniczonej dostępności.

Pytanie nr 129

Dotyczy pakietu nr 168 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe³⁺/ml;5ml, roztw.do wstrz.,infuz., 5 fiolek ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład (substancję czynną), dane kliniczne, dopuszczalne dawki maksymalne i sposób podawania. Opisany produkt leczniczy należy zaoferować w pakiecie nr 239 poz. 2

Pytanie nr 130

Dotyczy pakietu nr 193 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Powyższy opis jest zawarty w SWZ.

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

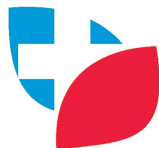
Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej.

Pytanie nr 131

Dotyczy pakietu nr 197 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.





Pytanie nr 132

Dotyczy pakietu nr 233 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 133

Dotyczy pakietu nr 237 poz. 1. 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. Zamawiający wymaga produktu leczniczego zawierającego cefuroksym bez substancji pomocniczych w dawce 50 mg wraz ze sterylnymi igłami 18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm z filtrem 5-mikronów (membrana kopolimeru akrylowego) zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania do komory przedniej gałki ocznej.

Pytanie nr 134

Dotyczy pakietu nr 256 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 94 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład (substancje czynne) i sposób podawania.

Pytanie nr 135

Czy w pakiecie 82 w poz. 26 można wycenić Hepatil, tabl., 40 szt?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 136

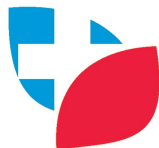
Czy w pakiecie 104 w poz. 75 SkinScabin, płyn, 120 ml, ponieważ taki jest dostępny na rynku?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 137

Czy w pakiecie 283 czy można wycenić lek w opak x 25 szt., pozwoli to na





przedstawienie korzystniejszej cenowo oferty.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 138

Proszę o poprawienie numeracji w pakiecie 104, ponieważ za poz.342 jest znów numeracja od poz.313.

Odp. Jest to oczywista pomyłka pisarska, nie ma wpływu na prowadzone postępowanie.

Pytanie nr 139 dot. Pakiet nr 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o grubości na dłoni 0,31mm, na mankiecie 0,25 mm. Zawartość protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$. Skład chemiczny: przyspieszacz: Zinc diethyldithiocarbamate, Zinc dibutyldithiocarbamate, przeciwutleniacz: Phenolic Antioxidant, pigment: Titanium Dioxide, Brown Pigment, środek koagulujący: Sulphur.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 140 dot. Pakiet nr 12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic chirurgicznych lateksowych, mankiet rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną, powierzchnia zewnętrzna gładka. Długość rękawicy minimum 302 mm, grubość na palcu 0.19 mm, na dłoni 0.19 mm oraz na mankiecie 0.16 mm. Poziom protein lateksu $\leq 30 \mu\text{g/g}$, poziom AQL 0.65.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

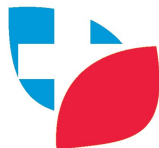
Odp.: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 141 dot. Pakiet nr 15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej z mikroteksturą. Powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem i silikonowana. Grubość na palcu 0.19 mm, średnia na dłoni 0.17 mm oraz średnia na mankiecie 0.15 mm; AQL 0,65.

Rękawice zgodne z Rozporządzeniem o Środkach Ochrony Indywidualnej - UE 2016/425, które zastąpiło dyrektywę 89/686/EWG. Posiadające Certyfikat Badania Typu UE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków w warunkach dynamicznego testu ACPP.





Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 142 dot. Pakiet 198, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gazę 200 m?

Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 143 dot. Pakiet 198 poz. 2,3, 5-7,9, 34,35

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane produkty były sterylizowane w parze wodnej w nadciśnieniu, jako najlepszej zalecanej metodzie sterylizacji zarówno dla pacjenta jak i personelu?

Odp. Zamawiający nie wymaga. Zamawiający określił produkt zamówienia jako sterylny, metoda sterylizacji nie jest istotna.

Pytanie nr 144 dot. Pakiet 198 poz. 1-10, 33-35

Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku? Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 145 dot. Pakiet 198 poz. 11,12

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek dzianych wykonanych w całości z wiskozy?

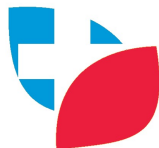
Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 146 dot. Pakiet 198 poz. 17-21

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych pokrytych obustronnie masą gipsową o zawartości gipsu naturalnego min. 95%. Czy na potwierdzenie tych parametrów należy dołączyć do oferty kartę danych technicznych?

Odp. Zamawiający nie wymaga.





Pytanie nr 147 dot. Pakiet 198 poz. 17-21

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych nawiniętych na szpulę z tworzywa sztucznego, z perforacją ułatwiającą namakanie opasek – materiał, z którego wykonana jest szpula nie ulega zniszczeniu lub deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 148 dot. Pakiet 198 poz. 17-21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań a'2 szt.? Cena zostanie zaoferowana za jedną sztukę?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 149 dot. Pakiet 198 poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'12 szt.?Cena zostanie zaoferowana za jedną sztukę?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 150 dot. Pakiet 198 poz.25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'8 szt.?Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

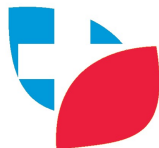
Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 151 dot. Pakiet 198 poz.26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'16 szt.?Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.





Pytanie nr 152 dot. Pakiet 198 poz.27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'12 szt.?Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 153 dot. Pakiet 198 poz.28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a`6 szt.?Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 154 dot. Pakiet 198 poz.29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'22 szt.?Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 155 dot. Pakiet 198 poz.30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'11 szt.?Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

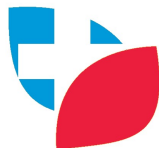
Pytanie nr 156 dot. Pakiet 198 poz.33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet pakowanych a'10szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 157 dot. Pakiet 198 poz. 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty celulozowej w opakowaniu a'5 kg, z przeliczeniem oferowanych ilości?



Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 158 dot. Pakiet 198 poz.37

Czy Zamawiający dopuści do oceny watę opatrunkową 100% bawełnianą?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 159 dot. Pakiet 198 poz.38

Czy Zamawiający dopuści watę opatrunkową 500 g z przeliczeniem ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 160 dot. Pakiet 198 poz.38

Czy Zamawiający dopuści watę higieniczną?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 161 dot. Pakiet 234 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla dzieci o wadze 8-18kg?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 162 dot. Pakiet 234 poz. 1-4

Czy ze względu na fakt, iż pieluchomajtki dla dzieci nie są wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

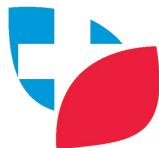
Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 163 dot. Pakiet 234 poz. 5-8

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków?

Odp. Zamawiający wymaga barierek wewnętrznych skierowanych do wewnątrz ale dopuszcza pieluchomajtki dodatkowo wyposażone w osłonki boczne skierowane na zewnątrz.





Pytanie nr 164 dot. Pakiet 234 poz. 5-8

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

Odp. Zamawiający wymaga przynajmniej pojedynczego ściągacza taliowego (elementu elastycznego) ale dopuszcza wyżej opisane podwójne elastyczne ściągacze taliowe.

Pytanie nr 165 dot. Pakiet 234 poz. 5-8

Czy Zamawiający oczekuje pieluchomajtek o następujących chłonnościach:

S	1600 g
M	2300 g
L	2600 g
XL	2600 g

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 166 dot. Pakiet 234 poz. 5-8

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie odpowiednio dla rozmiarów:

S	55-80 cm
M	75-110 cm
L	100-150 cm
XL	130-170 cm

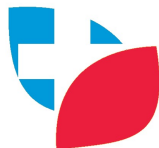
Odp. Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie o minimalnych zakresach odpowiednio dla rozmiarów:

S	56-80 cm
M	75-110 cm
L	100-144 cm
XL	130-160 cm.

Zamawiający dopuszcza obwody w pasie o szerszych zakresach niż wymagane powyżej jako minimalne zakresy.

Pytanie nr 167 dot. Pakiet 234 poz. 5-8

Czy Zamawiający dopuści: pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu, które posiadają: dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne które wchłaniają i rozpraszają mocz, absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach (superabsorbent); wewnętrzne hydrofobowe falbanki boczne oraz osłonki boczne wzdłuż



wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz zapobiegają wyciekom – większe bezpieczeństwo, zapobiegają wypływowaniu moczu i kału; wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókniny na całym obwodzie zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; przylepcorzepty wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy, brak elementów lateksowych.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 168 dot. Pakiet 234 poz. 5-8

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o następujących chłonnościach:

S	1500 g
M	2200 g
L	2500 g
XL	2500 g

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 169 dot. Pakiet 234, poz. 7,8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie.

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 170 dot. SWZ

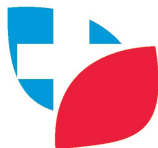
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kwoty wartości dostaw w pakiecie 8 na co najmniej 500 000 zł?

Odp. W pakiecie 8 Zamawiający żąda 2 dostaw o wartości 20 000 zł każda z dostaw.

Pytanie nr 171 dot. projektu umowy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § w następujący sposób:





SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:

- 1) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia
- w wysokości 0,3% wartości netto zamówionej, a niedostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki,
- 2) za zwłokę w wymianie wadliwego Przedmiot Zamówienia na wolny od wad
- w wysokości 0,3% wartości netto wadliwego Przedmiot Zamówienia podlegającego wymianie za każdy dzień zwłoki,
- 3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1 i 5), w wysokości 50 zł (słownie: pięćset złotych) za każdy przypadek,
- 4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5% wartości maksymalnego wynagrodzenia netto pozostałej do realizacji wartości umowy

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w /w zakresie.

Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
Dominik Łoziński

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Sporządziła: Małgorzata Słomiana
nr tel.: 74/6489700



**DOLNY
ŚLĄSK**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Alfreda Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych
www.zdrowe.walbrzych.pl
szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

sekretariat 74 64 89 600
faks 74 64 89 746
centrala 74 64 89 742