

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 12

zestaw 1 [zam.: 17.06.2024]	2
zestaw 2 [zam.: 20.06.2024]	6
zestaw 3 [zam.: 25.06.2024]	8

1

pakiet 1, poz. 31

Pytanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na **potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?**

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

2

Pytanie:

Prosimy by zamawiający doprecyzował pojemności w pakiecie 5 w pozycjach 1 oraz 2, w pakiecie 8 w pozycjach 1,2,3 5,6,7,8, w pakiecie 10 oraz w pakiecie 16 pozycja 1,2 i 3.

Odpowiedź:

Pakiet nr 5 poz. nr 1	-	500 ml
Pakiet nr 5 poz. nr 2	-	500 ml
Pakiet nr 8 poz. nr 1	-	500 ml
Pakiet nr 8 poz. nr 2	-	500 ml
Pakiet nr 8 poz. nr 3	-	500 ml
Pakiet nr 8 poz. nr 4	-	500 ml
Pakiet nr 8 poz. nr 5	-	100 ml
Pakiet nr 8 poz. nr 6	-	250 ml
Pakiet nr 8 poz. nr 7	-	500 ml
Pakiet nr 8 poz. nr 8	-	1000 ml
Pakiet nr 10 poz. nr 1	-	250 ml
Pakiet nr 16 poz. nr 1	-	500 ml
Pakiet nr 16 poz. nr 2	-	1000 ml
Pakiet nr 16 poz. nr 3	-	500 ml

3

projekt umowy (zał. nr 5a): § 8

Pytanie:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszej umowy w zakresie zapisów § 8:

3.1**Pytanie:**

*Wykonawca zapłaci karę umowną za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości **0,5%** (słownie: **pół procenta**) wartości brutto zamówienia, za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu realizacji określonego w § 3 ust. 2 do dnia dostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu zamówienia lub nabycia go przez Zamawiającego zgodnie z § 3 ust. 6.*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

3.2**Pytanie:**

W przypadku dostaw w trybie na CITO Wykonawca zapłaci karę umowną za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości **0,5%** (słownie: **pół procenta**) wartości brutto zamówienia, za każdą godzinę zwłoki, liczony od upływu terminu realizacji określonego w § 3 ust. 2 do godziny dostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu zamówienia lub nabycia go przez Zamawiającego zgodnie z § 3 ust. 6.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

3.3**Pytanie:**

W przypadku nieusunięcia wad w przedmiocie realizacji umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **0,5%** (słownie: **dziesięć procent**) wartości zamówienia, za każdy dzień zwłoki od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wady, licząc osobno od każdego zgłoszenia wady.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

3.4**Pytanie:**

Zamawiający zastrzega sobie prawo do naliczenia kary umownej w wysokości 10% (słownie: **dziesięć procent**) **niezrealizowanej części** wynagrodzenia umownego brutto w przypadku niewykonania przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

3.5**Pytanie:**

W razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po jednej ze Stron, Strona uprawniona może żądać od Strony zobowiązanej zapłaty kary umownej w wysokości 10% (słownie: **dziesięć procent**) **niezrealizowanej części** wynagrodzenia umownego brutto.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

3.6**Pytanie:**

Z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego Podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w § 4 ust. 17, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **5%** (słownie: **pięć procent**) całkowitego wynagrodzenia przysługującego Podwykonawcy, przewidzianego w umowie o podwykonawstwo.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

3.7**Pytanie:**

Wykonawca zapłaci karę umowy z tytułu nieprzedłożenie Zamawiającemu poświadczonych za zgodność z oryginałem kopii zawartej umowy o podwykonawstwo lub jej zmiany w wysokości **100,00 zł** (słownie: **sto złotych zero groszy**) - za każdorazowe naruszenie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

3.8**Pytanie:**

Wykonawca zapłaci karę umowną za zwłokę w realizacji zobowiązania, o którym mowa w § 7 ust. 1 w wysokości **250,00 zł** (słownie: **dwieście pięćdziesiąt złotych zero groszy**).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

4

[pakiet 19](#)**Pytanie:**

Zwracam się z uprzejmą prośbą o podanie wielkości opakowania jakie należy wycenić: 50 ml czy 100 ml?

Odpowiedź:

100ml

5

[pakiet 20](#)**Pytanie:**

Zwracam się z uprzejmą prośbą o podanie wielkości opakowania jakie należy wycenić: 10 ml, 50 ml czy 100 ml?

Odpowiedź:

100ml

6

[pakiet 24, poz. 16](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie 24 poz. 16 dopuści do postępowania produkt **Citra-Lock™ (cytrynian sodu)** w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock

skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu leczniczego:

Heparinum natricum roztwór do wstrzykiwań 5000 j.m./ml - 10 fioł. 5 ml.

7

[pakiet 24, poz. 16](#)**Pytanie:**

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu leczniczego:

Heparinum natricum roztwór do wstrzykiwań 5000 j.m./ml - 10 fioł. 5 ml

8

[pakiet 24, poz. 16](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 24 poz.16 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

9

[pakiet 1, poz. 24](#)**Pytanie:**

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

Odpowiedź:

Zgodnie ze SWZ.

10

[pakiet 1, poz. 24](#)**Pytanie:**

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

Uzasadnienie:

W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź:

Zgodnie ze SWZ.

1

[pakiet 3, poz. 15](#)**Pytanie:**

Czy w pakiecie 3 poz. 15 w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zamawiający nie precyzuje takich wymagań.

2

Pytanie:

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny całych opakowań, ilości zgodne z SWZ.

3

[pakiet 4, poz. 7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 7 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, lek meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9% 6 godzin oraz alternatywnie możliwość rozpuszczenia produktu w glukozie 5%, stabilnego co najmniej 1 godzinę?

W związku z tym, że skuteczność meropenemu jest uzależniona od czasu utrzymywania się stężenia leku we krwi, infuzja ciągła gwarantuje lepszy efekt terapeutyczny, szczególnie u pacjentów w stanie krytycznym. Dodatkowo kwestia stabilności w glukozie 5% ma ogromne znaczenie w przypadku pacjentów krytycznie chorych. Tacy pacjenci w trakcie terapii otrzymują wiele różnych leków co oznacza, że każdy z dodatkowo użytych rozpuszczalników ma wpływ na stan zdrowia leczonego pacjenta, stając się istotnym elementem płynoterapii. U pacjenta z hiperchloremią i hipernatremią podanie leku rozpuszczonego w glukozie ma znaczenie terapeutyczne, ponieważ jest w stanie ograniczyć podaż NaCl 0,9%, którego podane w zbyt dużych ilościach zaburza bilans płynowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktów zgodnych z opisem SWZ oraz Rozdziałem 5.2.1. SWZ:

*Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym (dotyczy substancji czynnej i spektrum jej działania) przy zachowaniu tej samej drogi podania Produkt równoważny musi spełniać **wszystkie wymagania rejestracyjne** leku oryginalnego dotyczące wskazań terapeutycznych.*

4

[pakiety: 3, 21, 26, 33 oraz pakiety: 8 \(poz. 1÷8\), 16 \(poz. 1÷3\), 24 \(poz. 12, 17÷18\)](#)**Pytanie:**

Prosimy o określenie

w pakiecie 3,

8 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8,

w pakiecie 16 poz. 1, 2, 3,

w pakiecie 21

oraz pakiecie 24 poz. 12, 17, 18,

pakiecie 26

jak i pakiecie 33 -

jakich pojemności opakowań poszczególnych produktów oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź:

Zgodnie ze SWZ.

5

pakiet 24, poz. 17

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 24 poz. 17 zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym?

W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

- są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe
- eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta
- eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampułek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:

- przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną
- przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruszków szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawk – posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zamawiający nie precyzuje takich wymagań.

6

pakiet 8, poz. 4

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycja 4 produktu leczniczego zawierającego żelatynę w stężeniu 3%?

Zgodnie z zapisami Charakterystyki Produktów Leczniczych, żelatyna w stężeniu 3% i 4% posiadają identyczne dawkowanie, efekt...

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem w SWZ.

1

[pakiet 3, poz. 20](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści

Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji
x 1 fiolka 10 ml, bez rozpuszczalnika (wody do wstrzykiwań),

która jest powszechnie dostępna i stosowana w szpitalach do przygotowywania m.in. antybiotyków, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

*Wyrażenie zgody spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala.***Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SWZ.

2

[pakiet 3, poz. 26 i pakiet 24, poz. 18](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania:

w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3

[pakiet 24, poz. 26](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL

Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml

można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, zgodnie z SWZ i z rozdziałem 5.2.4 SWZ.

4

[pakiet 25, poz. 6, 7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL

Metamizolum natrium 0,5g/ml

można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, zgodnie z SWZ i z rozdziałem 5.2.4 SWZ.

5

[pakiet 27, poz. 11](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

6

[pakiet 27, poz. 15, 16](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

7

[pakiet 27, poz. 16](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

8

[projekt umowy: § 4 ust. 17](#)**Pytanie:**

Do §4 ust.17 projektu umowy prosimy o dodanie zastrzeżenia, że *w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §4 ust.17 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy dotyczące projektu Umowy.

9

[projekt umowy: § 8 ust. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie zwykłym poprzez wprowadzenie zapisu o karze *w wysokości 1% dziennie* liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu, za opóźnienie świadczenia pieniężnego, może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 13, 75% w skali roku (tj. wysokość odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych), liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia, za opóźnienie świadczenia, przewidziana jest kara w wysokości 1825% w skali roku (tj. 5% x 365 dni).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy dotyczące projektu Umowy.

10

[projekt umowy: § 8 ust. 2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie cito, poprzez wprowadzenie zapisu o karze *w wysokości 0,01%* liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu, za opóźnienie świadczenia pieniężnego, może zostać naliczona kara w wysokości większej niż 13,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia, za opóźnienie świadczenia, przewidziana jest kara w wysokości 43800% w skali roku (tj. 5% x 24h x 365 dni).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy dotyczące projektu Umowy.

11

[projekt umowy: § 8 ust. 3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze *w wysokości 1% dziennie* liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu, za opóźnienie świadczenia pieniężnego, może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia, za opóźnienie świadczenia, przewidziana jest kara w wysokości 3650% w skali roku (10% x 365 dni).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy dotyczące projektu Umowy.

12

[projekt umowy: § 8 ust. 4](#)**Pytanie:**

Ze względu na niejednoznaczne zapisy prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli poprzez pojęcie „niewykonanie przedmiotu umowy zgodnie z zamówieniem” które skutkuje obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę.

Prosimy o oraz ustanowienie zamkniętego katalogu tych okoliczności, ze względu na fakt, że warunkiem prawidłowo i skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź:

Zapytanie nie dotyczy projektu umowy.

13

[projekt umowy: § 8 ust. 4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego naliczania kary umownej za niewykonania przedmiotu umowy zgodnie z zamówieniem poprzez wprowadzenie zapisu o karze **w wysokości 2%** liczone od wartości nieprawidłowo wykonanego przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy dotyczące projektu Umowy.

14

[projekt umowy: § 8 ust. 5](#)**Pytanie:**

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy dotyczące projektu Umowy.

15

[pakiet 3, poz. 11](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuszcza, zgodnie z rozdziałem 5.2.1 SWZ.

16

[pakiet 3, poz. 32](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu

Terlipressin acetate 0,12 mg/ml; 8,5 ml, rozt.d/wst., 5 amp

Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Jedna ampulka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SWZ.

17

[pakiet 3, poz. 14](#)**Pytanie:**

W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o **wykreślenie lub wydzielenie** pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

18

[pakiet 25, poz. 3](#)**Pytanie:**

W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o **wykreślenie lub wydzielenie** pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

19a

[pakiet 41, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga preparatu

Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans)

stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

19b

[pakiet 41, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga preparatu

Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans)

o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SWZ.

20

[pakiet 2, poz. 27](#)**Pytanie:**

Prosimy o doprecyzowanie jakiego żelu Zamawiający wymaga czy typu A czy typu U ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza typ A i typ U.

21

[pakiet 3, poz. 21, 22](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga w poz 21 i 22 tej samej insuliny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktów zgodnych z SWZ (w kolumnie 3 są podane odmienne wielkości dla pozycji 21 i 22).

22

[pakiet 3, poz. 29](#)**Pytanie:**

Prosimy o doprecyzowanie wymaganej dawki.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ – „2 mg/ml a 4 ml”.

23

Pytanie:

Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną we wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazana w opisie przedmiotu zamówienia z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

24

[pakiet 28](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający, w pakiecie 28, wymaga użyczenia/dzierżawy płatnej parowników?

Jeżeli tak prosimy o podanie liczby wymaganych parowników oraz nazw wszystkich aparatów do znieczulenia, znajdujących się na wyposażeniu szpitala.

Odpowiedź:

Zgodnie z rozdziałem 5.2.5 SWZ.

25[pakiet 28](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający, w pakiecie 28, dopuści produkt **sewofluran** w butelce z adapterem zewnętrznym wielokrotnego użytku kompatybilnym z parownikami będącymi na wyposażeniu szpitala, który po podłączeniu do butelki zapewnia szczelne i bezpieczne połączenie uniemożliwiające wyciek leku?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ i z rozdziałem 5.2.5 SWZ.

26[pakiet 2, poz. 26](#)**Pytanie:**

Czy w Pakiecie 2 poz. 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu

Lacto Dr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103

w stężeniu 6 mld CFU/ kaps?

Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wymaga produktu zgodnie z SWZ.

27[pakiet 2, poz. 26](#)**Pytanie:**

Czy w Pakiecie 2 poz. 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego probiotyczne bakterie ***Lactoabacillus rhamnosus* GG w stężeniu 10 mld CFU/kaps.?**

Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnie z SWZ i z rozdziałem 5.2.3. SWZ.