



**BRZESKIE CENTRUM MEDYCZNE  
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ**

**49-301 BRZEG, ul. MOSSORA 1**  
tel. **77 444 65 75**, sekretariat **77 444 65 36**  
e-mail: [a.janyk@bcmbrzeg.pl](mailto:a.janyk@bcmbrzeg.pl)  
**REGON: 000 313 437 NIP: 747 15 71 941**

Znak sprawy: **PN/1/2021**

Brzeg, 04.05.2021r.

**WSZYSCY WYKONAWCY**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: **Dostawa leków dla Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu.**

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 oraz ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (*tekst jednolity Dz. U. z 2019r. poz. 2019 z późn. zm. – dalej, jako ustawa Pzp*) **odpowiada na pytania**, które wpłynęły w dniach 19.04.2021r., 20.04.2021r., 22.04.2021r., 23.04.2021r. **w następującym zakresie:**

**Pytanie nr 1, dotyczy części nr 5, pozycja nr 76**

Czy w Części nr 5 poz. 76 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Jeśli produkt posiada rejestrację jako lek, to Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości w górę.

**Pytanie nr 2, dotyczy części nr 11, pozycje nr 504, 505**

Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotkowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu folii; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający w pozycji 506 opisał paski, do których może przystąpić duża część Wykonawców będących na rynku farmaceutycznym.. W pozycjach 504 oraz 505 Zamawiający opisał paski do aktualnie posiadanych glukometrów.

**Pytanie nr 3, dotyczy części nr 5, pozycje nr 504, 505**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ. Proszę zaoferować paski w poz. 506, o ile są zgodne z opisem SWZ.

**Pytanie nr 4, dotyczy części nr 5, pozycje nr 504, 505**

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ Proszę zaoferować paski w poz. 506, o ile są zgodne z opisem SWZ.

**Pytanie nr 5, dotyczy części nr 11, pozycja nr 506**

Zamawiający ma zamiar zawrzeć umowę na 12 miesięcy, dlatego prosimy o możliwość zaoferowania i dostarczania pasków testowych z taką właśnie datą ważności. Wymóg, aby było to 18 miesięcy od daty produkcji, nie jest związany z potrzebami wynikającymi z zamówienia, gdyż dotyczy okresu następującego po zakończeniu umowy przetargowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 6, dotyczy części nr 11, pozycja nr 506**

Wnosimy o możliwość zaoferowania pasków testowych pokazujących wynik pomiaru w czasie 5 sekund. Dla personelu wykonującego pomiar nie ma żadnego znaczenia, czy wynik pojawia się po 4, czy po 5 sekundach; ponadto Zamawiający w poz. 504 i 505 opisał paski testowe, które pokazują wynik w czasie 5 sekund, zatem wątpliwe jest, aby jeszcze krótszy czas pomiaru był związany z jakimikolwiek potrzebami.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 7, dotyczy części nr 11, pozycja nr 506**

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych w opakowaniach x 50 sztuk, co umożliwi zużycie wszystkich pasków przed upływem daty stabilności. Im mniejsza liczba pasków w opakowaniu, tym większa szansa, że nie zostaną one zmarnowane.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 8, dotyczy części nr 11, pozycja nr 506**

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, a stężenie glukozy spadające poniżej 20 mg/dl stanowi bezpośrednie zagrożenie życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 9, dotyczy części nr 11, pozycja nr 506**

Prosimy o dopuszczenie glukometru bez podświetlonego ekranu. Zamawiającego obowiązują Polskie Normy i przepisy BHP zabraniające pracy w ciemności na jakimkolwiek oddziale, czy w jakiegokolwiek części/placówce Zamawiającego. Wykonywanie operacji na krwi pacjentów w warunkach niedostatecznego oświetlenia stwarzałoby zagrożenie epidemiologiczne dla pacjentów i personelu szpitala. Wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 10, dotyczy części nr 11, pozycje nr 661, 662**

Czy w Części nr 11 poz. 661 i 662 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:** Jeśli produkt posiada rejestrację jako lek, to Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości w górę.

**Pytanie nr 11, dotyczy części nr 11, pozycja nr 687**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu identycznego pod względem składu i działania oraz o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 12, dotyczy części nr 11, pozycja nr 687**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. A?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 13**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 14**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zamianę leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę leku w zakresie ampułki-pojemniki i odwrotnie.

**Pytanie nr 15**

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.; odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 16**

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.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 17**

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.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 18**

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.: ampułki-pojemniki, - i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Z uwagi na fakt, iż Zamawiający nie zna pozycji, o którą Wykonawca chciał zapytać, Zamawiający nie może wyrazić zgody na powyższe pytanie.

**Pytanie nr 19**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ: W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 – 2.24 pod częścią zamówienia lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie.

#### **Pytanie nr 20**

Czy zamawiający dopuści zamianę wielkości opakowań? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie jak przeliczać, do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąglając do pełnych w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia w mniejszych/większych opakowaniach pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości, w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kapsułek itp.), niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia, należy dokonać przeliczenia opakowań zaokrąglając ich ilość w górę.

#### **Pytanie nr 21, dotyczy części nr 1, pozycja nr 5**

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ: W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 – 2.24 pod częścią zamówienia lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie.

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

#### **Pytanie nr 22, dotyczy części nr 11, pozycje nr 723, 724**

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu na Jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia w - pakiet 11- poz 723, 724?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie nr 23, dotyczy części nr 1, pozycja nr 45**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Produkt a 400 g opisany jest w poz. 44.

#### **Pytanie nr 24, dotyczy części nr 5, pozycja nr 22**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie nr 25, dotyczy części nr 7, pozycja nr 4**

czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

**Odpowiedź:** Lek musi posiadać CHPL. Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Pytanie nr 26, dotyczy części nr 8, pozycja nr 11**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Adamedu Flutixon,250mcg/d, który wyposażony jest w inhalator?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie nr 27, dotyczy części nr 8, pozycja nr 6**

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ: W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 – 2.24 pod częścią zamówienia lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie.

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

#### **Pytanie nr 28, dotyczy części nr 11, pozycja nr 147**

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

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

#### **Pytanie nr 29, dotyczy części nr 11, pozycja nr 147**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

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

**Pytanie nr 30, dotyczy części nr 11, pozycja nr 445**

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 31, dotyczy części nr 11, pozycja nr 396**

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 dożylną?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 32, dotyczy części nr 11, pozycja nr 447**

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 33, dotyczy części nr 11, pozycja nr 446**

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 34, dotyczy części nr 11, pozycja nr 668**

Czy Zamawiający dopuści wycenę 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.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 35, dotyczy części nr 11, pozycja nr 444**

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 36, dotyczy części nr 11, pozycja nr 287**

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?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie nr 37, dotyczy części nr 11, pozycja nr 287**

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

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie nr 38, dotyczy części nr 11, pozycja nr 494**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 39, dotyczy części nr 11, pozycja nr 705**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.



**Pytanie nr 40, dotyczy części nr 11, pozycja nr 58**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 41, dotyczy części nr 11, pozycja nr 448**

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 42, dotyczy części nr 11, pozycja nr 717**

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ: W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 – 2.24 pod częścią zamówienia lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie.

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 43, dotyczy części nr 11, pozycja nr 731**

Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 4 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 12 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 44, dotyczy części nr 11, pozycja nr 479**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 45, dotyczy części nr 11, pozycja nr 286**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 10.opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 46, dotyczy części nr 11, pozycja nr 87**

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 47, dotyczy części nr 11, pozycja nr 478**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 48, dotyczy części nr 11, pozycja nr 349**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 49, dotyczy części nr 11, pozycja nr 397**

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

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

**Pytanie nr 50, dotyczy części nr 11, pozycja nr 57**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 51, dotyczy części nr 11, pozycja nr 673**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 52, dotyczy części nr 11, pozycja nr 608**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**Odpowiedź:** Surowiec farmaceutyczny, do receptury.

**Pytanie nr 53, dotyczy części nr 11, pozycja nr 215**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia dotychczasowy opis bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 54, dotyczy części nr 11, pozycja nr 667**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia dotychczasowy opis bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 55, dotyczy części nr 11, pozycja nr 311**

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 56, dotyczy części nr 11, pozycja nr 348**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 57, dotyczy części nr 11, pozycja nr 666**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia dotychczasowy opis bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 58, dotyczy części nr 11, pozycja nr 100**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia dotychczasowy opis bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 59, dotyczy części nr 11, pozycja nr 493**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żoDotyczy pakietu nr 11 poz. 102. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia dotychczasowy opis bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 60, dotyczy części nr 11, pozycja nr 96**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia dotychczasowy opis bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 61, dotyczy części nr 11, pozycja nr 637**

W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ: W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 – 2.24 pod częścią zamówienia lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie.

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 62, dotyczy części nr 11, pozycja nr 285**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości...1.opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia dotychczasowy opis bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 63, dotyczy części nr 11, pozycja nr 577**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**Odpowiedź:** Surowiec farmaceutyczny, do receptury.

**Pytanie nr 64, dotyczy części nr 11, pozycja nr 39**

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ: W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 – 2.24 pod częścią zamówienia lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie.

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 65, dotyczy części nr 11, pozycja nr 723**

Czy zamawiający dopuści wycenę Tiopental Panpharma, 1 g, prosz.d/sp.r.d/wst, 10 fiole?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 66, dotyczy części nr 11, pozycja nr 724**

Czy zamawiający dopuści wycenę Tiopental Panpharma, 500mg, pr.d/sp.r.d/wst., 10 fiole?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 67, dotyczy części nr 11, pozycja nr 645**

Prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 68, dotyczy części nr 7, pozycja nr 3**

Czy zamawiający dopuści preparat o dawce 20% ale objętości 50 ml z przeliczeniem objętości?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia dotychczasowy opis bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 69, dotyczy części nr 11, pozycja nr 286**

Czy zamawiający dopuści preparat \* 60 kapsułek ( \* 120 niedostępny) z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 70, dotyczy części nr 11, pozycja nr 224**

Czy zamawiający dopuści preparat: Dobutamine TZF, 250mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiole?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 71, dotyczy części nr 11, pozycja nr 284**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości... 1 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia dotychczasowy opis bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 72, dotyczy części nr 3, pozycje nr 27-31, 35-37**

Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 10 wkładów w :

- pakiecie 3 poz. 27-31, 35, 36, 37?

**Odpowiedź:** W części nr 3 jest tylko 10 pozycji.

**Pytanie nr 73, dotyczy części nr 11, pozycja nr 36**

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ: W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 – 2.24 pod częścią zamówienia lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie.

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.



**Pytanie nr 74, dotyczy części nr 11, pozycja nr 662**

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

**Odpowiedź:** Jeśli produkt posiada rejestrację jako lek, to Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 75, dotyczy części nr 11, pozycja nr 314**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 76, dotyczy części nr 11, pozycja nr 315**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 77, dotyczy części nr 12, pozycja nr 9**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 10 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia dotychczasowy opis bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 78, dotyczy części nr 13, pozycja nr 14**

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 79, dotyczy części nr 13, pozycja nr 12**

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 80, dotyczy części nr 13, pozycja nr 4**

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 81, dotyczy części nr 13, pozycja nr 8**

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 82, dotyczy części nr 13, pozycja nr 10**

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 83, dotyczy części nr 13, pozycja nr 3**

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 84, dotyczy części nr 5, pozycja nr 92**

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?/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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na opak. x 40. Zamawiający oczekujemy produktu opisanego w SWZ.

**Pytanie nr 85, dotyczy części nr 5, pozycje nr 60-62, części nr 12, pozycja nr 15**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułek w :

-pakiet 5 poz 60, 61,62

pakiet 12 pozycja:15

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci kapsułek w części nr 5, pozycje nr 60-62, natomiast w części nr 12, pozycja nr 15 nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 86, dotyczy części nr 11, pozycje nr 177, 782**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki drażowanej w :

- pakiet 11 pozycje: 177, 782

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 87, dotyczy części nr 11, pozycje nr 486, 747**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki:

- pakiet 11 pozycje: 486, 747

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 88, dotyczy części nr 8, pozycja nr 26, części nr 11, pozycje nr 36, 19**

Czy zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu w :

-pakiet 8 pozycje: 26

-pakiet 11 pozycje: 36, 19

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 89, dotyczy części nr 11, pozycje nr 86, 233-234**

Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w :

- pakiet 11 pozycje: 86, 233-234

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 90, dotyczy części nr 5, pozycja nr 75**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiołki:

-pakiet 5 pozycja 75

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 91, dotyczy części nr 5, pozycja nr 19**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci ampułki?

-pakiet 5 pozycja: 19

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 92, dotyczy części nr 3, pozycja nr 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atraucurii besilas 10mg/ml - 2,5ml x 5, amp, w części nr 3 poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

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

**Pytanie nr 93, dotyczy części nr 3, pozycja nr 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atraucurii besilas 10mg/ml - 5ml x 5, amp, w części nr 3 poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

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

**Pytanie nr 94, dotyczy części nr 5, pozycja nr 21**

Czy Zamawiający w części nr 5, poz. 21 (Bupivacainum (5mg/ml) - 4ml x 5 hiperbaryczna) **wymaga zaofiarowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 95, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ**

pytania: 1. Prosimy o dopisanie do §1 ust.2 lit. a) wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 96, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ**

Do §1 ust.4 projektu umowy. Ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności prosimy o wydłużenie czasu na dostawę leków „na cito” do 16 godzin, oraz leków „na ratunek” do 12 godzin.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 97, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ**

Do §1 ust.6 Projektu umowy prosimy o dopisanie. Możliwość zwrotu towaru w terminie 14 dni od dnia dostawy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 98, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ**

Do treści §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za rozwiązanie umowy w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 99, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ**

Do treści §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy lub reklamacji/gwarancji w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy dziennie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 100, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ**

Do treści §7 ust. 8 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 101, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ**

Do §7 ust.6 projektu umowy. Ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności prosimy o wydłużenie czasu na załatwienie reklamacji do 4 dni od jej zgłoszenia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 102, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ**

Do §7 ust.9 projektu umowy prosimy o dopisanie: "...możliwość naliczenia odsetek ustawowych zgodnie z ustawą o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych".

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 103, dotyczy części nr 15, pozycja nr 8**

Czy zaszła omyłka i Zamawiający miał na myśli worek 3-komorowy do podania drogą żyłą centralnej?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający miał na myśli worek 3-komorowy. Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej zaktualizowany załącznik nr 2.15 do SWZ uwzględniający powyższą zmianę.

**Pytanie nr 104, dotyczy części nr 17, pozycja nr 12**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu Ibuprofen B.Braun 200 mg roztwór do infuzji 50 ml w opakowanie zawierającym 20 sztuk przy odpowiednim przeliczeniu ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 105, dotyczy części nr 17, pozycja nr 13**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu Ibuprofen B.Braun 400 mg roztwór do infuzji 100 ml w opakowanie zawierającym 20 sztuk przy odpowiednim przeliczeniu ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 106, dotyczy części nr 17, pozycja nr 14**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu Ibuprofen B.Braun 600 mg roztwór do infuzji 100 ml w opakowanie zawierającym 20 sztuk przy odpowiednim przeliczeniu ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 107, dotyczy części nr 1, pozycja nr 43**

Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający w pakiecie 1 poz. 43 wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

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

**Pytanie nr 108, dotyczy części nr 3, pozycja nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 10 wymaga produktu leczniczego propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

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

**Pytanie nr 109, dotyczy części nr 3, pozycja nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 10 wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

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

**Pytanie nr 110, dotyczy części nr 4, pozycja nr 26**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 26 wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

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

**Pytanie nr 111, dotyczy części nr 4, pozycja nr 41**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 41 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

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

**Pytanie nr 112, dotyczy części nr 4, pozycja nr 41**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 poz. 41 opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

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

**Pytanie nr 113, dotyczy części nr 4, pozycja nr 41**

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający w pakiecie 4 poz. 41 wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

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

**Pytanie nr 114, dotyczy części nr 4, pozycja nr 41**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 41 wymaga leku w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), które zgodnie z Rezolucją CM/Res AP(2011)1 powinno być opakowaniem leku stosowanym w szpitalu w pierwszej kolejności jak również powinno spełniać wszelkie wytyczne pracy zgodnie z definicją systemem bezpiecznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 115, dotyczy części nr 4, pozycja nr 49**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 49 wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

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

**Pytanie nr 116, dotyczy części nr 5, pozycja nr 29**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 29 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Ceftazidim w opakowaniu typu butelka?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 117, dotyczy części nr 5, pozycje nr 34-36**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 34-36 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

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

**Pytanie nr 118, dotyczy części nr 5, pozycje nr 34-36**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 34 – 36 wymaga opakowania z dwoma niezależnymi portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

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

**Pytanie nr 119, dotyczy części nr 5, pozycje nr 34-36**

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający w pakiecie 5 poz. 34 - 36 wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

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

**Pytanie nr 120, dotyczy części nr 5, pozycja nr 75**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 75 ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, niełukających, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampulki?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia dotychczasowy opis bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 121, dotyczy części nr 5, pozycja nr 75**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 5 pozycji 75, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 122, dotyczy części nr 5, pozycje nr 83-84**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 5 pozycji 83-84, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

**Pytanie nr 123, dotyczy części nr 5, pozycje nr 83-84**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 83-84 wymaga aby produkt Metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

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

**Pytanie nr 124, dotyczy części nr 5, pozycja nr 92**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 92 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Metronidazol w opakowaniu zbiorczym x 40 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 125, dotyczy części nr 11, pozycja nr 147**

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz. 147 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

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

**Pytanie nr 126, dotyczy części nr 11, pozycja nr 147**

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz. 147 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

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

**Pytanie nr 127, dotyczy części nr 11, pozycja nr 163**

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz. 163 wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

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

**Pytanie nr 128, dotyczy części nr 11, pozycje nr 270-271**

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz. 270-271 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

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

**Pytanie nr 129, dotyczy części nr 11, pozycje nr 270-271**

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz. 270 – 271 wymaga opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

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



**Pytanie nr 130, dotyczy części nr 11, pozycje nr 270-271**

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający w pakiecie 11 poz. 270 – 271 wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

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

**Pytanie nr 131, dotyczy części nr 11, pozycje nr 396-397**

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz. 396-397 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 dożylną?

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

Mając na uwadze odpowiedź na pytanie nr 112, Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, dokonuje modyfikacji treści SWZ, jak w udzielonych wyjaśnieniach, która nie wymaga od Wykonawców dodatkowego czasu na przygotowanie ofert.

Wykonawca przygotowując ofertę na przedmiotowe zamówienie powinien brać pod uwagę powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacje, jako stanowiące integralną część SWZ. Zgodnie z art. 135 ust. 6 oraz 137 ust. 2 ustawy Pzp stanowisko Zamawiającego zostało przekazane do wszystkich wykonawców biorących udział w postępowaniu poprzez zamieszczenie na stronie internetowej Zamawiającego.

Dyrektor Brzeskiego Centrum  
Medycznego w Brzegu  
mgr inż. **Kamil Dybizbański**