

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Kilińskiego 29

08-110 Siedlce

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: **Dostawy leków oraz materiałów opatrunkowych do SP ZOZ w Siedlcach.**

Numer referencyjny: **leki/476/2024**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1 Dotyczy pakietu 29 poz. 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 29 poz. 4 dopuści dietę bogatoresztkową z zawartością 6 rodzajów błonnika MF6 (6 rodzajów błonnika 50% rozpuszczalnego, 50% nierozpuszczalnego), kompletna, normokaloryczna (1,03 kcal / 100ml), oparta na białku sojowym 4,3g/100ml, zawierająca 6 naturalnych karotenoidów, klinicznie wolna do laktozy, o osmolarności 300 mOsm/l, w opakowaniu butelka Optri 1000 ml?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2 Dotyczy pakietu 29 poz. 5, 6, 7, 8, 9, 10

Czy zamawiający w Pakiecie 29 poz. 5, 6, 7, 8, 9, 10 zgodzi się na zmianę opakowania diet z typu worek (pack) na opakowania typu butelka Optri?

Jest to związane wycofywaniem diet w dotychczasowych opakowaniach (workach) i zastępowaniem ich dietami w butelkach Optri o takich samych objętościach, wartościach odżywczych oraz kompatybilnych z takimi samymi systemami żywienia dojelitowego, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3 Dotyczy pakietu 28 poz. 41

Czy Zamawiający w Pakiecie 28 poz. 41 dopuści dietę specjalistyczną, kompletna bogatobiałkową białka 14,6g/100ml, hiperkaloryczna 2,45 kcal/ml, zawierająca kwasy tł. ω – 3: EPA co najmniej 0,88 g/100ml, DHA co najmniej 0,5 g/100ml o objętości 125 ml pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Uzasadnienie: Przy zachowaniu reszty parametrów zgodnie z SWZ mniejsza pojemność 125ml i hiperkaloryczność na poziomie 2,45 kcal/ml sprawia, że produkt posiada wyższą gęstość odżywczą co może przynieść pacjentom jedynie korzyść medyczną.

Dodatkowo dieta w swoim składzie zawiera 9,8 µg witaminy D, która stymuluje układ odpornościowy co pomaga w walce z infekcjami i skraca czas ich trwania, redukując czas hospitalizacji i zmniejszając prawdopodobieństwo powrotu pacjenta do szpitala. Ponadto działa przeciwpalnie hamując wytwarzanie cytokin prozapalnych.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 4 Dotyczy pakietu 28 poz. 17

Czy Zamawiający w Pakiecie 28 poz. 17 dopuści Dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego oparty o białko serwatki w proszku (proszek rozpuszczalny). Do postępowania dietetycznego u osób zagrożonych niedożywieniem. Opakowanie 225g. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 5 Dotyczy pakietu 15 poz. 138

Czy zamawiający w pakiecie 15 pozycja 138 dopuści dietę kompletną, wysokoenergetyczną 2,4 kcal/ml, bezreszkowa, dla pacjentów ze zwiększonym zapotrzebowaniem na białko o zawartości białka min. 9,4 g/100ml, w której skład wchodzi zarówno białko serwatki jak i kazeina. Do podaży doustnej o smaku neutralnym. W opakowaniach butelka 125 ml płynu gotowego do podania. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Uzasadnienie: Występujące w produkcie zarówno białko serwatkowe, kazeiniany jak i kazeina micelarna tworzy mieszaninę szybko i wolno wchłanianych białek. Taka kompozycja może wywierać zarówno efekt antykataboliczny, jak i anaboliczny co może przynieść pacjentom jedynie korzyść medyczną.

Postać płynna produktu po otwarciu jest gotowa do podania pacjentowi, nie trzeba jej dodatkowo przygotowywać co wpływa pozytywnie zarówno na ilość i jakość produktu przyjętego przez pacjenta.

Każda butelka produktu w płynie charakteryzuje się tą samą zawartością mikroskładników oraz co bardzo ważne osmolarnością. W produktach w proszku w zależności od przestrzegania instrukcji przygotowania może zachodzić różnica w osmolarności.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 6 Dotyczy pakietu 15 poz. 139

Czy zamawiający w pakiecie 15 pozycja 139 dopuści dietę kompletną, wysokoenergetyczną 2,4 kcal/ml, bezreszkowa, dla pacjentów ze zwiększonym zapotrzebowaniem na białko o zawartości białka min. 9,4 g/100ml. w której skład wchodzi zarówno białko serwatki jak i kazeina. Do podaży doustnej o smaku truskawkowym. W opakowaniach butelka 125 ml płynu gotowego do podania. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Uzasadnienie: Występujące w produkcie zarówno białko serwatkowe, kazeiniany jak i kazeina micelarna tworzy mieszaninę szybko i wolno wchłanianych białek. Taka kompozycja może wywierać zarówno efekt antykataboliczny, jak i anaboliczny co może przynieść pacjentom jedynie korzyść medyczną.

Postać płynna produktu po otwarciu jest gotowa do podania pacjentowi, nie trzeba jej dodatkowo przygotowywać co wpływa pozytywnie zarówno na ilość i jakość produktu przyjętego przez pacjenta.

Każda butelka produktu w płynie charakteryzuje się tą samą zawartością mikroskładników oraz co bardzo ważne osmolarnością. W produktach w proszku w zależności od przestrzegania instrukcji przygotowania może zachodzić różnica w osmolarności.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 7 Dotyczy pakietu 15 poz. 140

Czy zamawiający w pakiecie 15 pozycja 140 dopuści dietę kompletną, wysokoenergetyczną 2,4 kcal/ml, bezreszkowa, dla pacjentów ze zwiększonym zapotrzebowaniem na białko o zawartości białka min. 9,4 g/100ml. w której skład wchodzi zarówno białko serwatki jak i kazeina. Do podaży doustnej o smaku waniliowym. W opakowaniach butelka 125 ml płynu gotowego do podania. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Uzasadnienie: Występujące w produkcie zarówno białko serwatkowe, kazeiniany jak i kazeina micelarna tworzy mieszaninę szybko i wolno wchłanianych białek. Taka kompozycja może wywierać zarówno efekt antykataboliczny, jak i anaboliczny co może przynieść pacjentom jedynie korzyść medyczną.

Postać płynna produktu po otwarciu jest gotowa do podania pacjentowi, nie trzeba jej dodatkowo przygotowywać co wpływa pozytywnie zarówno na ilość i jakość produktu przyjętego przez pacjenta.

Każda butelka produktu w płynie charakteryzuje się tą samą zawartością mikroskładników oraz co bardzo ważne osmolarnością. W produktach w proszku w zależności od przestrzegania instrukcji przygotowania może zachodzić

różnica w osmolarności.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na utworzenie nowego pakietu poprzez wyłączenie pozycji 123 z pakietu 1 z jednoczesnym dopuszczeniem leku Prothromplex Total NF 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik (17ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + zestaw do rekonstytucji?

Substancja czynna: zespół protrombiny ludzkiej Prothromplex Total NF jest proszkiem do sporządzania roztworu do podawania dożylnego. Każda fiolka zawiera nominalnie podaną poniżej liczbę jednostek międzynarodowych (j.m.) ludzkich czynników krzepnięcia.

	Zawartość w fiolce j.m.	Zawartość po rekonstytucji w 20 ml jałowej wody do wstrzykiwań j.m./ml
Ludzki czynnik krzepnięcia II	375–708	22,5-42,5
Ludzki czynnik krzepnięcia VII	417	25
Ludzki czynnik krzepnięcia IX	500	30
Ludzki czynnik krzepnięcia X	500	30

Całkowita zawartość białka w fiolce wynosi 250 – 625 mg. Aktywność swoista produktu, wyrażona aktywnością czynnika IX, wynosi co najmniej 0,6 j.m./mg. Każda fiolka zawiera co najmniej 333 j.m. białka C, współczyszczzonego z czynnikami krzepnięcia krwi. Antytrombina III 12,5-25 j.m. na fiolkę (0,75-1,5 j.m./ml).

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9 Czy Zamawiający dla Zadania nr 5 (20%Albuminum Humanum a 50ml) dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”. Pozostałe parametry bez zmian.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 10 Zadanie 36, poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 11 Zadanie 36, poz. 14 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'30szt z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę bądź z podaniem ceny za 1szt w celu łatwiejszego porównania ofert?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z podaniem ceny za 1 szt.

Pytanie nr 12 Zadanie 36, poz. 23 - Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny w rozmiarze 9x34cm pakowany po 10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13 Zadanie 36, poz. 24 - Czy Zamawiający dopuści plaster w rozmiarze 6x7cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 14 Zadanie 36, poz. 25 - Czy Zamawiający dopuści przylepiec o długości 9,14cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 15 Zadanie 36, poz. 25, 26 - Czy Zamawiający dopuści przylepiec pakowany a'12 szt. z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę bądź z podaniem ceny za 1szt w celu łatwiejszego porównania ofert?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z podaniem ceny za 1 szt.

Pytanie nr 16 Zadanie 38, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści bandaż podgipsowy pakowany a'6 szt. z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę bądź z podaniem ceny za 1szt w celu łatwiejszego porównania ofert?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z podaniem ceny za 1 szt.

Pytanie nr 17 Zadanie 40, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści przylepiec pakowany a'12 szt. z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę bądź z podaniem ceny za 1szt w celu łatwiejszego porównania ofert?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, z podaniem ceny za 1 szt.

Pytanie nr 18 Zadanie 40, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania zawierający 0,05% glukonian chlorheksydyny?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 19 Zadanie 40, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania w amputkostrzykawce pakowanej w opakowanie papier-folia?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 20 Zadanie 40, poz. 2 - Czy Zamawiający podając jednostkę miary opakowanie ma na myśli opakowanie a'50szt? Jeśli nie prosimy o podanie wymaganej ilości w opakowaniu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający ma na myśli opakowanie zawierające 1 sztukę

Pytanie nr 21 Zadanie 40, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'50 szt. z przeliczeniem podanych ilości

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22 Zadanie 40, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści sterylną folię operacyjną wykonaną z poliuretanu o grubości 0.03mm. Wodoodporna, rozciągliwa, bezlateksowa, paroprzepuszczalna, antyelektrostatyczna z hipoalergicznym klejem. Folia wyposażona w część nieprzylepną ułatwiającą aseptyczną aplikację folii operacyjnej. Rozmiar 14 cm x 25 cm (powierzchnia klejąca o wym. 14 cm x 21 cm)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 23 Zadanie 40, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści sterylną folię operacyjną w zbiorczym opakowaniu a'40szt z przeliczeniem podanych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 24 Zadanie 40, poz. 4-5 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek sklasyfikowany w klasie I sterylnej?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 25 Zadanie 40, poz. 4-5- Czy Zamawiający dopuści opatrunek w opakowaniu papier-papier?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 26 Zadanie 40, poz. 5- Czy Zamawiający dopuści opatrunek w opakowaniu a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 27 Zadanie 46 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny niesterylny?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 28 Zadanie 46 pozycja 1 – Prosimy o określenie wymaganej ilości sztuk w opakowaniu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: W opakowaniu 1 sztuka

Pytanie nr 29 Zadanie 46 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści podkład w opakowaniu a'25szt z przeliczeniem podanych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 30 Zadanie 46 pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem lepym o średnicy 6 cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 31 Zadanie 46 pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarach 50 x 60 cm z otworem lepym 6 x 8 cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 32 Zadanie 46 pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie, zapakowany w rękaw papierowo-foliowy:

- 1 x Podkład chłonny 60cm x 60cm
- 2 x Serweta chłonna dla noworodka 60cm x 80cm
- 1 x Czapeczka dla noworodka, biała
- 1 x Kocyk flanelowy 160cm x 75cm
- 1 x Miarka papierowa 1m?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 33 Zadanie 46 pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

- 10 x Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 30cm x 30cm
- 2 x Serweta chirurgiczna 80cm x 90cm (niebieski SMS)
- 1 x Serweta chirurgiczna 45cm x 45cm (niebieski SMS)?

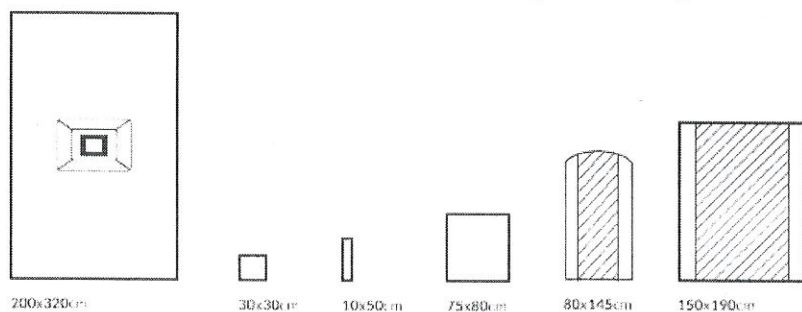
Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 34 Zadanie 50, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści sterylne zestaw do cięcia cesarskiego o składzie:

- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem o wymiarach 25 cm x 30 cm, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 80 cm x 90 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serweta główna wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m². Wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 90/91.6N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 41.7 cm H₂O. Współczynnik pylenia 1.4log10.

Materiał serwet odporny na działanie alkoholi na poziomie 8 wg WSP 080.8/IST 80.8. I klasa palności wg 16 CFR 1610.



Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 35 Zadanie 51, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę wzmocnioną na stół instrumentalny, wykonaną

z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 37 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 77 g/m², o wytrzymałości na wypychanie na sucho 108kPa?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 36 Zadanie 51, pozycja 1-4 - Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby opakowanie zbiorcze było w formie podajnika.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający odstępuje od wymogu, aby opakowanie zbiorcze było w formie podajnika

Pytanie nr 37 Zadanie 51, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści ręczniki wykonane z włókniny typu spunlace o gramaturze 56g/m², w rozmiarze 40x40cm, pakowane a'1szt?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 38 Zadanie 51, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści pokrowiec wykonany z folii o gramaturze 0,035mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 39 Zadanie 51, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści próbkę w wersji niesterylnej?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 40 Zadanie 51, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuszcza zestaw ze sterylną serwetą o wymiarach 220 cm x 320 cm wykonaną z materiału typu SMS, z dwoma otworami z folią o średnicy po 10 cm znajdujące się w odległości ok. 120cm od górnej krawędzi serwety, z obustronną folią chroniącą pulpit sterowniczy, z wytrzymałością na wypychanie na mokro 199,4 kPa?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 41 Zadanie 51, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuszcza zestaw z taśmą samoprzylepną o wymiarach 10cm x 50 cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 42 Zadanie 51, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuszcza zestaw z taśmą typu rzep o wymiarach 2 x 22 cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 43 Zadanie 51, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuszcza zestaw z ręcznikiem wysokochłonnym wykonanym z włókniny typu Spunlace o wymiarach 35cm x 40 cm o gramaturze 40g/m²?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 44 Zadanie 51, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuszcza zestaw z serwetą (owinięcie zestawu) o wymiarach 80 cm x 90cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 45 Zadanie 51, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuszcza zestaw zapakowany w podwójne opakowanie transportowe: zewnętrzny karton zaklejany taśmą klejącą oraz wewnętrzny worek foliowy?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 46 Zadanie 51, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuszcza zestaw o poniższym składzie:

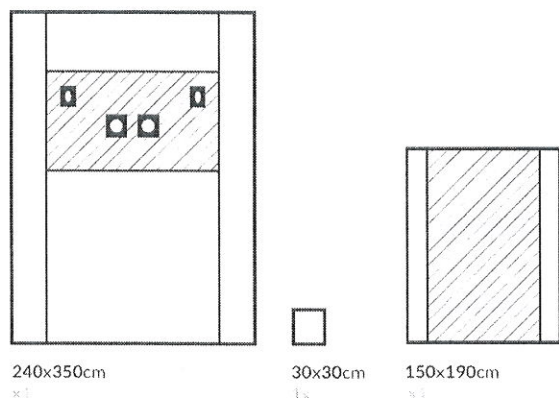
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 240cm x 350cm z dwoma otworami przylepnymi udowymi o średnicy 9,5 cm oraz dwoma otworami przylepnymi promieniowymi 6 x 9 cm, zintegrowana z transparentną foliową wstawką po dwóch stronach serwety o wymiarach 60 x 350 cm. Rozmiar wzmocnienia w strefie krytycznej 100 x 120 cm.
- 1 x ręcznik chłonny z włókniny spunlace 56g/m² o wymiarach 30 cm x 30 cm

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serweta główna wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m². Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m².

Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1 na wysokim poziomie. Wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O. Współczynnik pylenia 3.4log10. Chłonność wraz ze wzmocnieniem 478%.

Materiał serwet odporny na działanie alkoholi na poziomie 8 wg WSP 080.8/IST 80.8. I klasa palności wg 16 CFR 1610.



Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 47 Zadanie 51, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 3 x 13 cm (lewy) i 3 x 7 cm (prawy)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 48 Zadanie 51, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści indywidualne oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku (literowo) na fartuchu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 49 Zadanie 53, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 mb z przeliczeniem zamawianych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 50 Zadanie 58, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 51 Zadanie 59, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op=5 kg z przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 52 Zadanie 60, pozycja 1-4 - Czy Zamawiający dopuści folie wykonane z poliuretanu o grubości 0,03mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 53 Zadanie 60, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści folie w opakowaniu zbiorczym a'40szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 54 Zadanie 60, pozycja 2-4 - Czy Zamawiający dopuści folie w opakowaniu zbiorczym a'20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 55 Zadanie 63, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kompresy jałowe pakowane w standardowy kartonik 20x10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 56 Zadanie 63, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kompresy jałowe pakowane w standardowy kartonik 20x10szt, w opakowanie transportowe 8 x 20opakowań po 10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 57 Zadanie 63, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści tufery w opakowaniu a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 58 Zadanie 64, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści gaziki w rozmiarze 6,5cm x 3cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 59 Zadanie 40 poz. 5 – Prosimy o doprecyzowanie, że wyroby medyczne mają być zakwalifikowane w klasie IIa.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, wyroby medyczne mają być zakwalifikowane w klasie IIa

Pytanie nr 60 Zadanie 46 poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści serwetę 50 x 60 cm, z owalnym otworem 6x8 cm i przylepcem wokół otworu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 61 Zadanie 46 poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści pakiet zabiegowy z tupferami w rozmiarze 20x20cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 62 Zadanie 50 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie i parametrach:

Serwety z materiału dwuwarstwowego Biflex, o dużej chłonności – 185 cm H₂O i wysokiej odporności na przenikanie cieczy, odporność na rozerwanie na mokro, obszar krytyczny 225 kPa, odporność na rozerwanie na sucho 231 kPa

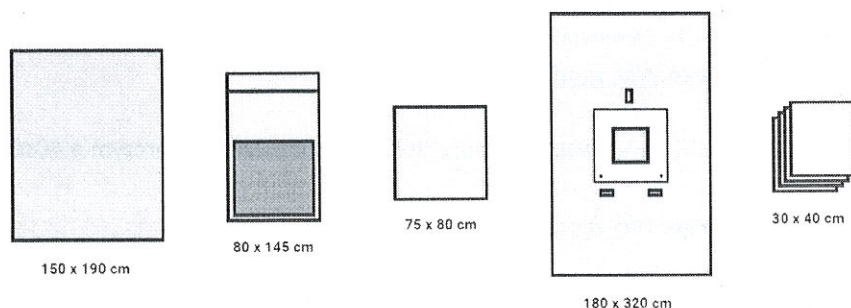
Serweta główna z materiału trzywarstwowego Triflex z dodatkową warstwą włókniny PP dla zwiększenia komfortu pacjenta

Gramatura serwet 65g/m² (Biflex) i 83g/m² (Triflex)

Zgodność z normą PN-EN 13795, Na opakowaniu 4 etykiety typu TAG

Skład:

- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm;
- 1 osłona na stolik Mayo 80 x 145 cm;
- 1 serweta do owinięcia noworodka, włóknina typu Spunlance, 75 x 80 cm;
- 1 serweta główna 180 x 320 cm, z przylepnym otworem 30 x 25 cm wypełnionym folią chirurgiczną i zintegrowanym, prostokątnym zbiornikiem do przechwytywania płynów (3600). Zbiornik wyposażony w kształtki (sztywniki) oraz 2 zawory odpływowe z możliwością podłączenia do ssaka. Dodatkowo 3 zintegrowane z serwetą organizatory przewodów w formie rzepów;
- 4 ręczniki 30 x 40 cm;



Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 63 Zadanie 52 – Czy Zamawiający dopuści zestaw zawierający tupfery w rozmiarze 20x20cm w zamian 30x30cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 64 Zadanie 52 – Czy Zamawiający dopuści zestaw chirurgiczny w opakowaniu papier – folia?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 65 Zadanie 53 poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści gazę jałową?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 66 Dotyczy zapisów SWZ: prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania wyrobów medycznych Zamawiający oczekuje oświadczenia o posiadaniu aktualnych dokumentów dopuszczających do obrotu zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający potwierdza

Pytanie nr 67 Do wadium : 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 oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą. Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zмовы wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 68 Czy zamawiający w pakiecie 2 pozycja 2 zgodzi się na przeliczenie i zaoferowanie opakowań konfekcjonowanych po 10 ampułek?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 69 Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycja 1 zgodzi się na przeliczenie i zaoferowanie opakowań konfekcjonowanych po 10 ampułek?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 70 Czy zamawiający w pakiecie 20 i 21 pozycja 1,2 zgodzi się na przeliczenie i zaoferowanie opakowań konfekcjonowanych po 10 fiolek?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 71 Czy zamawiający w pakiecie 22 pozycja 1 zgodzi się na przeliczenie i zaoferowanie opakowań konfekcjonowanych po 20 butelek?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 72 Czy zamawiający w pakiecie 27 pozycja 1 zgodzi się na przeliczenie i zaoferowanie opakowań konfekcjonowanych po 10 fiolek?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 73 Czy zamawiający w pakiecie 27 pozycja 6 zgodzi się na przeliczenie i zaoferowanie opakowań typu butelka KabiPac konfekcjonowanych po 10?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 74 Czy zamawiający w pakiecie 27 pozycja 7 zgodzi się na przeliczenie i zaoferowanie opakowań typu butelka KabiPac konfekcjonowanych po 10?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 75 Czy zamawiający w pakiecie 27 pozycja 11 i 12 zgodzi się na przeliczenie i zaoferowanie opakowań typu fiolka konfekcjonowanych po 10 fiolek?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 76 Czy zamawiający w pakiecie 31 pozycja 2,3,4,5,6,7,8,9,15,16,17,18,19,20,23 zgodzi się na przeliczenie i zaoferowanie opakowań konfekcjonowanych po 20 butelek?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 77 Czy zamawiający w pakiecie 31 pozycja 14 zgodzi się na przeliczenie i zaoferowanie opakowań konfekcjonowanych po 10 flakonów?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 78 Czy zamawiający w pakiecie 31 pozycja 1,12,13 zgodzi się na przeliczenie i zaoferowanie opakowań konfekcjonowanych po 40 flakonów?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 79 Czy Zamawiający w pakiecie 27 pozycja 8 i 9 wymaga potwierdzenia chemicznej i fizycznej stabilności po rozpuszczeniu w 0,9% NaCl i przechowywaniu przez 3 godziny w temp. 25 C lub w lodówce (2-8 C) przez 24 godziny oraz stabilności w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5% - 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną za pomocą pompy infuzyjnej?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 80 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 28 pozycji 22,23,25,27,28,29, 31,32,34,35,36,38,39 produktu w opakowaniu zbiorczym 4 sztuki po odpowiednim przeliczeniu i zaokrągleniu do pełnego opakowania?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 81 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 28 pozycja 3 worka dwukomorowego zawierającego glukozę, elektrolity, zestaw aminokwasów o zawartości 8 g N, o osmolarności 1779mOsm/L i energii całkowitej 1000kcal do podawania we wlewie dożylnym o poj. 1000 ml x 6 szt?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 82 W związku z sytuacją wycofania z rynku worka dwukomorowego zawierającego glukozę, elektrolity, zestaw aminokwasów o zawartości 14-16 g N, o osmolarności 1779mOsm/L i energii całkowitej 1600kcal do podawania we wlewie dożylnym o poj. 2000 ml. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 28 pozycja 4 worka dwukomorowego zawierający glukozę, elektrolity, zestaw aminokwasów o zawartości 14g N, 1200 kcal do podawania we wlewie dożylnym o poj. 1500 ml x 4 szt?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 83 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 28 pozycji 26 i 30 produktu w opakowaniu zbiorczym 3 sztuki po odpowiednim przeliczeniu i zaokrągleniu do pełnego opakowania?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 84 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 28 pozycja 24 produktu w opakowaniu zbiorczym 6 sztuk po odpowiednim przeliczeniu i zaokrągleniu do pełnego opakowania?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 85 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 28 pozycji 33 produktu w opakowaniu zbiorczym 5 sztuk po odpowiednim przeliczeniu i zaokrągleniu do pełnego opakowania?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 86 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 28 poz 11 produktu Fresubin 2 kcal HP Fibre o osmolarności 420mOsm/l?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 87 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 28 pozycja 10 kompletnej diety do żywienia dojelitowego, normokaloryczna 1,2kcal/ml, bogatobiałkowa, zawierająca białko kazeinowe, ω - 3 kwasy tłuszczowe, bogatoresztkowa, o osmolarności do 345mosmol/l w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000ml?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 88 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 28 pozycja 13 produktu Fresubin HP Energy 1000ml o osmolarności 360 mOsm/l?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 89 W związku z wycofaniem worka trzykomorowego do podania centralnego o pojemności 1970ml bez elektrolitów zawierający emulsję tłuszczową z olejem rybnym znajdującego się w pakiecie 28 poz 37 zwracam się z prośbą o wykreślenie z oferty.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się na wykreślenie pozycji 37 z pakietu 28, wprowadzone stosowne zmiany w Formularzu cenowym – stan na dzień 11.10.2024.

Pytanie nr 90 Czy zamawiający zgadza się aby lek Glycophos 20ml w pakiecie 28 pozycja 2 był pakowany x 20 ampułek polipropylenowych?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający zgadza się

Pytanie nr 91 Czy w pakiecie 28 pozycja 18 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w workach FreeFlex x 20 sztuk?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 92 Czy w pakiecie 28 pozycja 44 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w butalkach KabiPac x 10 sztuk?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 93 ZAPISY SWZ Rozdział 7 (INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU) punkt 7.2. podpunkt 3. Dotyczy Pakietów z asortymentem na materiały opatrunkowe – Czy w przypadku zaoferowania asortymentu będącego wyrobami medycznymi Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (punkt 1) oraz zezwolenia na obrót hurtowy środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów grupy I-R (punkt 2). W takim przypadku Wykonawca nie ma obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej oraz zezwolenia na obrót hurtowy środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów grupy I-R.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak, w przypadku zaoferowania asortymentu będącego wyrobami medycznymi Zamawiający odstępuje od ww. wymogu

Pytanie nr 94 ZAPISY SWZ Rozdział 9 (WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH) punkt 9.2. podpunkt 4. Dotyczy Pakietów z asortymentem na materiały opatrunkowe – Czy w przypadku zaoferowania asortymentu będącego wyrobami medycznymi Zamawiający analogicznie oczekuje złożenia oświadczenia o posiadaniu przez Wykonawcę ważnych, wymaganych prawem aktualnych dokumentów, dopuszczających oferowane wyroby medyczne do obrotu i stosowania na rynku polskim.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak, w przypadku zaoferowania asortymentu będącego wyrobami medycznymi Zamawiający oczekuje złożenia oświadczenia o posiadaniu przez Wykonawcę ważnych, wymaganych prawem aktualnych dokumentów, dopuszczających oferowane wyroby medyczne do obrotu i stosowania na rynku polskim.

Pytanie nr 95 Zadanie nr 37 pozycje 1, 2, 3, 7,

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany w zakresie klasyfikacji wyrobów z gazy niejałowej, włókniny w przypadku, gdy producent w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokonał zmiany klasyfikacji?

Producenci w ramach procesu uzyskiwania deklaracji zgodności w związku z wymaganiami w/w rozporządzenia mogą dokonywać zmiany klasyfikacji wyrobu medycznego. Co oznacza, że wyrób medyczny, który miał klasę IIa reg. 7 został zakwalifikowany do klasy I reg.4. Nie wynika to ze zmiany jego parametrów technicznych czy jakościowych, bo te pozostaną bez zmian, lecz podejścia producenta do procesu sklasyfikowania wyrobów gazowych niesterylnych, jako produktów nie będących już wyrobem inwazyjnym do procedur tzw. „wysokiego ryzyka”.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 96 Zadanie nr 43 pozycje 2 - 4,

– czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku spełniającego wymogi SWZ, który w swoim składzie zawiera poliakrylan sodu (SAP) pozbawiony PHMB? SAP dzięki swoim właściwościom fizyczno-chemicznym wiąże i zamyka wysięk oraz bytujące w nim patogeny w swojej strukturze obniżając ich miano, jednocześnie nie wykazując właściwości bójczych. W konsekwencji działanie opatrunku, obojętne dla zdrowych i nowopowstałych tkanek, pozwala na opanowanie infekcji bez ryzyka wywołania oporności bakteryjnej oraz niepożądanych skutków związanych z cytotoksycznością powstałą w wyniku agresywnego działania środków bakteriobójczych.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 97 Zadanie nr 43 pozycja 8,

– Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki czyszczącej sklasyfikowanej jako kosmetyk i opodatkowanej stawką podatku VAT 23%, pozostałe parametry spełnione.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 98 Czy Zamawiający w zadaniu nr 33 wymaga dostarczenia preparatu Sevoflurane w aluminiowej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 99 Czy w Zadaniu nr 13 poz. 106 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	Kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 100 Czy Zadaniu nr 13 poz. 166 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps,? Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacodofil	ProbioDr
---------	-----------	----------

postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	Tak

Produkt nie zawiera białka mleka krowiego i może być podawany osobom uczulonym na jego składniki.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 101 Czy w Zadaniu nr 15 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego w jednej kapsułce 1,6 x 10⁹ CFU pałeczek kwasu mlekowego w proporcjach: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75%? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. – prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 102 Czy z uwagi na wskazanie nazwy własnej suplementu diety w Zadaniu nr 15 poz. 58 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople o identycznej zawartości probiotycznych bakterii szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG w identycznej postaci?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 103 Czy w Zadaniu nr 15 poz. 85 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 104 Czy w Zadaniu nr 15 poz. 85 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 105 Pakiet 1, Pozycja 30, Calcium chloride, 10%, 10ml, inj., 10 amp: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 106 Pakiet 1, Pozycja 31, Calcium Glubionate, 10%, 10ml, inj., 5 amp: Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 107 Pakiet 1, Pozycja 41, Hydrocortisone inj 100mg,: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany Hydrocortisone 100 mg x 1 miał poniższe wskazania: - zastosowanie profilaktyczne: choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy, osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii) - zastosowanie w stanach

przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 108 Pakiet 1, Pozycja 99, 100 Lidocaine : Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 109 Pakiet 1, Pozycja 101, Magnesium sulf. Inj 20%, 10ml x 10amp: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 110

Pakiet 1, Pozycja 136,137 Tramadol Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 111 Pakiet 3, Pozycja 1, Metamizole inj 2,5g/5ml x 5amp: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natrium 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 112 Pakiet 7, Pozycja 10, 11 Lorazepam draż Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 113 Pakiet 7, Pozycja 15, 16 Midazolam, 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?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 114 Pakiet 7, Pozycja 17, Midazolam, 50 mg/10 ml, inj x 15 amp: Pakiet 7, Pozycja 2, Midazolam inj. 0,015 g x 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 115 Pakiet 9, Pozycja 4, 5 Fentanyl inj 0,1 mg/2mlx50 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podopajęczynówkowo?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 116 Pakiet 11, Pozycja 1, 2 Amikacin 500 mg/100ml x 10 but. Inj. Iv do wlewów: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 117 Pakiet 18, Pozycja 1, Cefazolin 1,0ginj. i.m.,i.v x 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25°C?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 118 Pakiet 20, Pozycja 1, 2 Ceftriaxone Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriaxon pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 119 Pakiet 21, Pozycja 2, Cefuroxime 1,5g inj x 1 fiol*: Czy Zamawiający wymaga leku Cefuroxime inj. 1,5g o trwałości po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 120 Pakiet 22, Pozycja 1, Ciprofloxacin inj, 200mg/100ml x 1 fl: Czy Zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 40 poj. z odpowiednim przeliczeniem?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 121

Pakiet 27, Pozycja 1, Ceftazidime 1,0g inj. ,1fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki preparat

Pytanie nr 122 Zadanie 37, poz. 4-6

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 'a 2 szt. w blistrze x 25 szt. blisterów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 123 Zadanie 37, poz. 1-3,7

Z dniem wejścia w życie rozporządzenia MDR produkty winny spełniać nałożone jej treścią wymogi, zgodnie z tym prosimy o odstąpienie od wymogu klasy II a reg.7 i dopuszczenie klasy I reg. 4, w przeciwnym razie prosimy o uzasadnienie podjętej decyzji. W związku z powyższym, czy zamawiający dopuści w pozycji wyroby z gazy niejałowej - sklasyfikowane w klasie I reg.4, gdyż zgodnie z normą MDR produkty gazowe niejałowe wcześniej sklasyfikowane w klasie IIa reg. 7 aktualnie zostały zaszeregowane do klasy I reg. 4?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 124 Zadanie 53, poz. 4

Z dniem wejścia w życie rozporządzenia MDR produkty winny spełniać nałożone jej treścią wymogi, zgodnie z tym prosimy o odstąpienie od wymogu klasy II a reg.7 i dopuszczenie klasy I reg. 4, w przeciwnym razie prosimy o uzasadnienie podjętej decyzji. W związku z powyższym, czy zamawiający dopuści w pozycji wyroby z gazy niejałowej - sklasyfikowane w klasie I reg.4, gdyż zgodnie z normą MDR produkty gazowe niejałowe wcześniej sklasyfikowane w klasie IIa reg. 7 aktualnie zostały zaszeregowane do klasy I reg. 4?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 125 Zadanie 53, poz. 4

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za 100mb z przeliczeniem ilości

Pytanie nr 126 Zadanie 53, poz. 4

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe- rolkę 100 mb.?

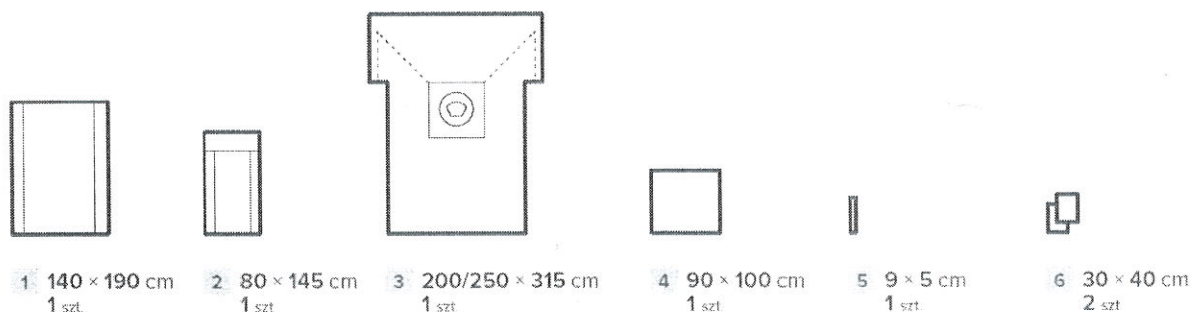
Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 127 Zadanie 50, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu o składzie i parametrach:

- 1 x serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm, wzmocnienie 80x190cm,
- 1 x czerwona osłona na stół Mayo 80x145cm ze wzmocnieniem 60x145cm, składana teleskopowo
- 1 x serweta główna w kształcie T (ułożenie proste) o wym. 200/250x315cm z przyklepnym oknem wypełnionym całkowicie folią chirurgiczną o wymiarach 17x32x27cm otoczonym torbą 360o do zbiórki płynów (bez elementów metalowych) oraz 2 portami do podłączenia drenów i piankowym kształtownikiem
- 1 x serweta do owinięcia noworodka 90x100cm
- 1 x włókninowa taśma samoprzylepna 9x50cm,

- 2 x ręczniki celulozowe wzmacniane nitką 30x40cm



Laminat dwuwarstwowy PE+ PP o gramaturze 62 g/m². Odporność na rozerwanie na mokro, obszar krytyczny >200kPa. Odporność na rozerwanie na sucho, obszar krytyczny >340kPa. Odporność na penetrację płynów(chłoność) >240cm H₂O. Wykonany zgodnie z normą EN 13795-1:2019 oraz Dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych. Wykonany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485. Na opakowaniu dwie etykiety typu TAG z numerem serii, datą ważności produktu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 128 Dotyczy Części nr 37 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe 13 nit. 8 w.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 129 Dotyczy Części nr 42 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte paroprzepuszczalnym laminatem nie przepuszczalnym dla cieczy, na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu 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?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza taki produkt, ale nie wymaga

Pytanie nr 130 Dotyczy Części nr 42 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 131 Dotyczy Części nr 42 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 132 Dotyczy Części nr 42 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze S o zakresie obwodu 56 - 96cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 85cm)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 133 Dotyczy Części nr 42 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pieluchomajtki w rozmiarze XXL pakowane po 32szt.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 134 Dotyczy Części nr 42 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w układ szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i 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?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza taki produkt, ale nie wymaga

Pytanie nr 135 Dotyczy Części nr 42 poz. 1,2,4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 136 Dotyczy Części nr 42 poz. 1,2,4

Czy Zamawiający wymaga pieluch z co najmniej jednym ściągaczem talowym ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza taki produkt, ale nie wymaga

Pytanie nr 137 Dotyczy Części nr 58 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 138 Dotyczy Części nr 58 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby podkład higieniczny posiadał minimalną chłonność na poziomie 1600 ml?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza taki produkt, ale nie wymaga

Pytanie nr 139 Dotyczy Części nr 66 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę tępą z filtrem 5 mikronów w rozmiarze 18G x 1 ½, dł. 38mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 140 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 141 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 36 Czy Zamawiający miał na myśli Cisatracurium, 2mg/ml; 5ml, r.d/wst, inf, 5amp

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak

Pytanie nr 142 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 58. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 143 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 89. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Ryzodeg, 100 j./ml; 3ml, roztw. d/wstrz., 5 wstrzyk. FlexTouch

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 144 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 90. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml; 3ml, roztw. do wstrz., 5 wstrzyk. FlexTouch

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 145 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 96. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat wprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 146 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 100. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine

2%, 20mg/ml; 20ml, rozt.d/wstrz., 5amp?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 147 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 106. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak

Pytanie nr 148 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 120. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 149 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 121. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 150 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 127. W związku z problemami z dostępnością preparatu prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 151 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 128. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 152 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 129. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

Pytanie nr 153 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 163. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 154 Dotyczy pakietu nr 13 poz. 109. 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 kaps.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 155 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 159. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 156 Dotyczy pakietu nr 15 poz. 39. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 30 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 157 Dotyczy pakietu nr 15 poz. 78.

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?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak

Pytanie nr 158 Dotyczy pakietu nr 15 poz. 78.

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

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak

Pytanie nr 159 Dotyczy pakietu nr 15 poz. 101. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml po przeliczeniu 25 op.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 160 Dotyczy pakietu nr 15 poz. 121. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 1opakowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 161 Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę, czy należy podać ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Siedlcach
M. Medak
mgr Małgorzata Medak
Zamawiający