

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu**

**Dotyczy postępowania**

***Dostawa produktów leczniczych***

Znak sprawy: ZP/9/ZCO/2024

Działając zgodnie z art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

**Zestaw pytań nr 13**

**Pytanie nr 1**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie w Zadaniu 36 poz 4 produktu: Dieta kompletna do żywienia droga doustną, wysokoenergetyczna 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowa 27% energii białkowej, bezresztkowa, osmolarność 380-435 mOsm/l, klinicznie wolna od laktozy, różne smaki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu. Nie wymaga.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 26 dopuszcza opakowanie typu ampułka ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 26 w ramach doprecyzowania wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE ( dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010 ) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

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

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

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampułek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające: przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruszków szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawek – posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie [www.zyciewplynie.pl](http://www.zyciewplynie.pl).

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w pakiecie 29 poz. 187 wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu. Nie wymaga.

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 29 poz. 164 aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 6**

Czy w pakiecie 29 poz. 116 oraz 117 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku tramadolami na podstawie charakterystyki produktu leczniczego?

**Odpowiedź:**

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

**Pytanie nr 7**

Czy w pakiecie 31 poz 52,53 Zamawiający dopuszcza leki 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 dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu. Nie wymaga.

**Pytanie nr 8**

Doprecyzowanie pakietu 31, poz 56 oraz 57 : Meropenem jest antybiotykiem z grupy karbapenemów, charakteryzującej się działaniem czasowozależnym T>MIC. Uzyskanie skuteczności meropenemu jest uzależnione od czasu utrzymywania się stężenia leku we krwi. W związku z powyższym, aby uzyskać pożądany efekt skuteczności meropenemu konieczne jest podawanie go we wlewie ciągłym, który musi zachować stabilność antybiotyku rozpuszczonego we wskazanym rozpuszczalniku przez cały okres podaży wlewu. Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby meropenem posiadał konieczną do wykonania wlewu przedłużonego stabilność po rozpuszczeniu w NaCl 0,9% 6h oraz stabilność w glukozie 5% co najmniej godzinę? Wymagana stabilność leku po rozpuszczeniu w glukozie jest szczególnie istotna w przypadku pacjentów we wstrząsie septycznym, z hiperchloremią i/lub hipernatremią, u których należy ograniczać podaż NaCl 0,9%.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga min. 3 godziny w 0,9 NaCl potwierdzone w CHPL.

**Pytanie nr 9**

Czy w pakiecie 32 poz. 13 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu. Nie wymaga.

**Pytanie nr 10**

**Dotyczy § 3 ust. 6**

Czy Zamawiający potwierdza, że dostawy odbywać się będą od poniedziałku do piątku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza, że dostawy odbywać się będą od poniedziałku do piątku.

Zamawiający modyfikuje treść § 3 ust. 6 tiret pierwsze na następującą:

„- godziny dostaw od 8.00 do 11.30 w dni robocze (tj. od poniedziałku do piątku).”

**Pytanie nr 11**

**Dotyczy § 7 ust. 1, 2**

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 7 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje treść § 7 ust. 1 na następującą:

„Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego co do jakości dostarczonego Towaru w terminie 7 dni roboczych od daty doręczenia reklamacji na nr faksu Wykonawcy ..... lub za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres e-mail ..... Nie udzielenie odpowiedzi w tym terminie uważa się za uznanie reklamacji.”

Pozostałe postanowienia pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 12**

**Dotyczy § 9 ust.1 pkt a**

Zwracamy się z prośbą aby kary naliczane były w wysokości 0,1 % wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień opóźnienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany i wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 13**

**Dotyczy § 9 ust.1 pkt b**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 10% oraz wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona

**Odpowiedź:**

Vide odpowiedzi Zamawiającego z dnia 07.03.2024r. (publikacja 08.03.2024r.).

### **Zestaw pytań nr 14**

**PYTANIE 1**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Odpowiedź:**

Wszelkie przeliczenia powinny być dokonywane z zachowaniem reguł określonych w SWZ.

**PYTANIE 2**

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

**Odpowiedź:**

Vide odpowiedzi cz. 1 i kolejne.

**PYTANIE 3**

CZY Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

Wszelkie przeliczenia powinny być dokonywane z zachowaniem reguł określonych w SWZ.

**PYTANIE 4**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 83. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 5**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 83.

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 6**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 79. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 7**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 78. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 5 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 8**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 66. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu. Nie wymaga.

**PYTANIE 9**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 17

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, dystrybucję przejmuje producent, co uniemożliwia przystąpienie do całego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 10**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 18

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, dystrybucję przejmuje producent, co uniemożliwia przystąpienie do całego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 11**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 30. Prosimy o podanie właściwej dawki leku, opisana w poz 30 dawka Empagliflozynom 20mg nie występuje na rynku polskim.

**Odpowiedź:**

Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarską w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 11 poz. 30. Powinno być 25 mg.

**PYTANIE 12**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 36. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 13**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 20. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 14**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 25. 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 wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 15**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 32. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 16**

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 2. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 17**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 110. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 18**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 19**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 85. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu. Nie wymaga.

**PYTANIE 20**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 31. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 21**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 63. W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 22**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 14 .Czy Zamawiający dopuści preparat typu: Calcium chloratum WZF, 67mg/ml,roztw.do wstrz.,10ml,10amp?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu. Nie wymaga.

**PYTANIE 23**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 22. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 24**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 130. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 25**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 26**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 18,19 Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 27**

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 13. W związku z skróceniem pozwolenia prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 28**

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 15 Prosimy o usunięcie zapisu: „możliwość przechowywania w tem. do 25 st.C” , ponieważ aktualnie wszystkie dostępne produkty Oxytocinum należy przechowywać w lodówce.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 29**

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 20. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 30 – brak treści pytania****PYTANIE 31**

Dotyczy pakietu nr 23 poz.1.

„Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**PYTANIE 32**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 37. Proszę o wykreślenie pozycji jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 33**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 89 W związku z brakiem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 34**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 104

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 35**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 176

Prosimy o podanie właściwej dawki leku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarską w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 29 poz. 176. Powinno być 150 ml.

**PYTANIE 36**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 197. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**PYTANIE 37**

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 SWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Zestaw pytań nr 15****Pytanie 1**

Pakiet 1, Pozycja 14, Calcii chloridum, inj. iv. (roztwór) 100mg/ml amp=10ml: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu. Nie wymaga.

**Pytanie 2**

Pakiet 1, Pozycja 51, Magnesii sulfas, inj. (roztwór) 200mg/ml 20% amp=10ml: 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?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie 3**

Pakiet 8, Pozycja 38,39 Lidocainum 20ml, inj. iv. lub dotkankowe (roztwór) 20mg/ml fiol 20 ml; Lidocainum, inj. iv. lub dotkankowe (roztwór) 40 mg/2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 4**

Pakiet 29, Pozycja 67, 68 Fentanylum, inj. (roztwór) 0,05 mg/ml amp=2ml; Fentanylum, inj. (roztwór) 0,05 mg/ml amp=10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

**Pytanie 5**

Pakiet 29, Pozycja 111, 112 Lorazepamum, draż. 1 mg; Lorazepamum, draż. 2,5 mg: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie 6**

Pakiet 29, Pozycja 116, 117 Metamizolum natrium, inj. (roztwór) 0,5g/ml amp 5ml; Metamizolum natrium, inj. (roztwór) 0,5g/ml amp 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 7**

Pakiet 29, Pozycja 123,124 Midazolamum, inj. (roztwór) 5 mg/ml amp a 1ml; Midazolamum, inj. (roztwór) 5 mg/ml amp a 10ml: 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 ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie 8**

Pakiet 29, Pozycja 129, Morphinum, inj. (roztwór) 10 mg/1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 9**

Pakiet 29, Pozycja 210, 211 Tramadolium amp 1ml, inj. (roztwór) 50mg/ml; Tramadolium amp 2ml, inj. (roztwór) 50mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 10**

Pakiet 31, Pozycja 58, Metronidazolium, inj. iv. (roztwór) 5 mg/ml poj a 100ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Zestaw pytań nr 16****Pytanie 1**

Proszę o doprecyzowanie, czy należy zaoferować w pakiecie nr 48, pozycja nr 1, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, w/w związek nie jest metabolizowany przez pacjenta w schorzeniach upośledzenia funkcjonowania wątroby, skutkuje to powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej co wiąże się z bardzo niekorzystnymi następstwami zdrowotnymi leczonego pacjenta, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku standardowego wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako markera hipoksji tkankowej ( stan niedotlenienia tkanek)?.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2**

Ze względu na bezterminowe wstrzymanie dystrybucji na rynku państw Unii Europejskiej preparatu 6% hydroksyetyloskrobi – Tetraspan a 500ml , czy Zamawiający w pakiecie nr 48, pozycja nr 2, wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, 4% koloidowego osoczozastępczego preparatu frakcjonowanej płynnej żelatyny, zawieszanej w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów bez zawartości mleczanów, konfekcjonowanej w opakowaniu typu ecoflac – 4% Gelaspan a 500ml?.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Zestaw pytań nr 17****Pytanie 1**

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 46 GR A - UKŁAD POKARMOWY Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2**

Czy w PAKIET NR 5 - GR B - KREW I UKŁAD KRWIOTWÓRCZY poz.23 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.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie 3**

Czy w PAKIET NR 5 - GR B - KREW I UKŁAD KRWIOTWÓRCZY poz.23 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.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Pytanie 4**

Czy w Pakiecie nr 26 poz. 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicaprylyl Ether, Dicaprylyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA, konfekcjonowany w op. 60 g po odpowiednim przeliczeniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Zestaw pytań nr 18****Pytanie 1**

1. Pytanie do pakietu nr 20 – GR V - pozycji 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Babilonu Pepti Syneo 1 w opakowaniu 400g? Gramatura 450g nie jest dostępna na rynku.

W przypadku zgody prosimy o podanie oczekiwanej ilości produktu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu. Ilość pozostaje bez zmian.

**Pytanie 2**

2. Pytanie do pakietu nr 20 – GR V - pozycji 3

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 20 na pozycji 3? Czy Zamawiający oczekuje produktu Babilon Pepti Syneo 1 czy 2 lub jego odpowiednika?

Jeżeli Zamawiający oczekuje Babilonu Pepti Syneo 2 to prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania danego produktu o gramaturze 400g. Produkt o gramaturze 450g nie jest dostępny na rynku.

Prosimy również o podanie oczekiwanej ilości wspomnianego produktu o gramaturze 400g.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu. Ilość pozostaje bez zmian.

**Pytanie 3**

3. Pytanie do pakietu nr 20 – GR V - pozycji 4

Zamawiający oczekuje na pozycji 4 produktu Babilon sojowy 1 lub 2 lub jego odpowiednika.

Babilon sojowy 1 i 2 zostały wycofane i nie są dostępne na rynku.

Prosimy zatem Zamawiającego o informację, jak należy postąpić w takim przypadku? Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie pozycji z pakietu lub podanie ostatniej ceny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie pozycji z pakietu.

**Pytanie 4**

4. Pytanie do pakietu nr 20 – GR V - pozycji 5

W związku z tym, że na rynku nie jest dostępny produkt „Babilon Neocate”, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie naszego nowego produktu Neocate Syneo 400g? Na rynku jest tylko dostępny Neocate LCP (wyspecyfikowany na pozycji 17), Neocate Junior (wyspecyfikowany na pozycji 9) i wspomniany Neocate Syneo 400g. Page 2 11 March 2024

Neocate Syneo ma bardzo zbliżoną recepturę do Neocate LCP, z tym że można go stosować u dzieci od urodzenia do ukończenia 18. roku życia, zawiera Bifidobacterium breve M-16V oraz błonnik. W celu zapoznania się dokładniej z produktem załączymy Państwu do pytań materiały informacyjne.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.

*Treść udzielonych odpowiedzi stanowi integralną część SWZ.*

*Uwaga: Zamawiający informuje, iż Wykonawca zobowiązany jest uaktualnić składane formularze zgodnie z udzielonymi odpowiedziami i adekwatnie do oferowanych produktów.*

.....  
Kierownik Zamawiającego  
Dyrektor Marzena Kula



