

**Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Staszowie**



Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,
REGON 000302391, NIP 866-14-55-641
tel. 15 864-85-04; fax 15 864-68-76

www.szpitalstaszow.pl, e-mail: przetargi@szpitalstaszow.pl



Znak DZPiZ–380–10/2018

Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 obowiązującej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, iż na adres Zamawiającego wpłynęły zapytania dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy „**Produktów farmaceutycznych**”:

1. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 234 pozycji 1 celem zwiększenia konkurencyjności oferentów i uzyskania lepszej, niższej oferty cenowej dla szpitala w w/w pakiecie?
Odpowiedź – Zamawiający wydzielił pozycję numer 1 z pakietu numer 234 i tworzy z niej nowy pakiet numer **234a**.
2. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów z zachowaniem tej samej drogi podania np. tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki (miękkie, twarde) lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
Odpowiedź – Możliwa jest tylko zamiana tabletek na tabletki powlekane a w innych przypadkach tylko w konkretnych pakietach i pozycjach, gdzie zamawiający wyraził zgodę odpowiadając na konkretne zapytanie.
3. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
Odpowiedź – Ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku z wyjątkiem odpowiedzi na pytania w których wyrażono zgodę na zaproponowane przez wykonawców gotowe przeliczenia.
4. **Wykonawca** – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?
Odpowiedź – Należy w takich przypadkach umieścić informację pod pakietem, a w miejsce ceny preparatu wpisać zero.
5. **Wykonawca** - Czy Zamawiający w pakiecie 123 Dobutamina 250mg inj., fiol., dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampułek?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
6. **Wykonawca** – Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 142 w przedmiotowym postępowaniu: Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza preparatu będącego dietetycznym środkiem specjalnego przeznaczenia medycznego.
7. **Wykonawca** – Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 224 w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.
Odpowiedź – Patrz odp. w pkt 6.

8. **Wykonawca** – Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 224 w przedmiotowym postępowaniu: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowanego spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
9. **Wykonawca** – Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 427 w przedmiotowym postępowaniu: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie TribioDr., będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie kompozycję trzech probiotycznych szczepów bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbueckii* subsp. *bulgaricus* i *Bifidobacterium lactis* w łącznym stężeniu 1,6 x 10⁹ CFU/kaps. **Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza.
10. **Wykonawca** – Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 427 w przedmiotowym postępowaniu: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowanego spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
11. **Wykonawca** – Dotyczy: pakiet 187 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
12. **Wykonawca** – Dotyczy: pakiet 187 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
13. **Wykonawca** – Dotyczy: DZPiZ–380–10/2018 pakiet 396 pozycje 1,2: Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
14. **Wykonawca** – pakiet 396 pozycje 1,2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
15. **Wykonawca** – Dot. Części 203 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści równoważny żel z lidokainą o pojemności 12 ml x 25 sztuk w ampułkostrzykawce ze skalą?
Odpowiedź – Tak.
16. **Wykonawca** – Dot. Części 203 pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści równoważny żel z lidokainą o pojemności 6 ml x 25 sztuk w ampułkostrzykawce ze skalą?
Odpowiedź – Tak.
17. **Wykonawca** – Dotyczą pakietu 446: Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

| PARAMETRY | |
|----------------|-----------------------|
| | PASKI TESTOWE |
| METODA POMIARU | biosensoryczna |
| ENZYM | dehydrogenaza glukozy |
| WIELKOŚĆ PRÓBK | 0,6 µl |

| | |
|---------------------------------|---|
| TYP KRWI | włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa |
| JEDNOSTA MIARY | mg/dl |
| ZAKRES POMIARU | 20-500 mg/dl |
| CZAS POMIARU | 5 sek |
| ZAKRES HEMATOKYTU | 15-65 % |
| CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI | badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki |
| MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA | nie |
| PAKOWANIE PASKÓW | Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym. |
| TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA | 4-30 stopni |
| TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU | 15-40 STOPNI |
| WSKAZANIA DO STOSOWANIA | Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym |
| ISO 15197-2013 | Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego |

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

| PARAMETRY | |
|---|--|
| | GLUKOMETR |
| PROCEDURA TESTOWA | amperometria |
| KALIBRACJA | osocze |
| TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru | mechaniczna (pasek kalibrujący) |
| WYŚWIETLACZ | CYFRY 1,9 CM |
| PAMIĘĆ | 1000 wyników |
| ZASILANIE | 2 baterie CR 2032 |
| ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII | 3000 |
| AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE | po 120 sek |
| WAGA | 33-37 gramów |
| TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA | OD -20 DO 60 STOPNI |
| TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU | 10-50 STOPNI |
| KOMUNIKATY | LO, HI, KETONES |
| WSKAZANIA DO STOSOWANIA | Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym |
| ISO 15197-2013 | Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego |
| Brak automatycznego wyrzutu paska | Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru |

Odpowiedź – Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie dopuszcza.

18. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 446 zapisu projektu umowy - dotyczącego terminu dostaw „na ratunek”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek życia?

Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.

19. **Wykonawca – dotyczy Pakietu** nr 203, poz. 1, 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g) w pozycji 1 oraz 6ml (7g) w pozycji 2?
Odpowiedź – Tak.
20. **Wykonawca –** Pytanie nr 2- dotyczy pakietu nr 203: Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnienia na obrót środkami farmaceutycznymi (żel z lido), który jest wyrobem medycznym, a nie lekiem, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.
Odpowiedź – W przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnienia na obrót środkami farmaceutycznymi, który jest wyrobem medycznym, a nie lekiem, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.
21. **Wykonawca –** Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 84 pozycja 1 i 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga.
22. **Wykonawca –** Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 69 pozycja 1, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?
Odpowiedź – Tak.
23. **Wykonawca –** Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 261 pozycja 1, 2 i 3 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga.
24. **Wykonawca –** Czy zamawiający, w pakiecie 261 pozycja 1, 2 i 3, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga.
25. **Wykonawca –** Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Metamizolum natricum w pakiecie 354 pozycja 1 i 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram (Tramadoli hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml) przed podaniem pacjentowi?
Odpowiedź – Tak.
26. **Wykonawca –** Pakiet nr 187, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza tego produktu.
27. **Wykonawca –** Czy w pakiecie Nr 352 poz. 2, 3 i 4 (Pulmicort (Budesonid) 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml zaw do nebuliz. 2 ml x 20) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
28. **Wykonawca –** Czy Zamawiający w pakiecie Nr 352 poz. 2, 3 i 4 (Pulmicort (Budesonid) 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml zaw do nebuliz. 2 ml x 20) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę / dopuszcza.
29. **Wykonawca –** Czy Zamawiający w pakiecie Nr 352 poz. 2, 3 i 4 (Pulmicort (Budesonid) 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml zaw do nebuliz. 2 ml x 20) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

30. **Wykonawca** – Czy w pakiecie Nr 352 poz. 2, 3 i 4 (Pulmicort (Budesonid) 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml zaw do nebuliz. 2 ml x 20) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
31. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie Nr 352 poz. 2, 3 i 4 (Pulmicort (Budesonid) 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml zaw do nebuliz. 2 ml x 20) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
32. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie nr 382 Sevofluran płyn wziewny do znieczul. ogól. 250 ml wymaga aby anestetyk wziewny był dostarczany w nieodkręcanych butelkach, fabrycznie zaopatrzonych w adaptory niezbędne do napełniania parownika wraz z użyczeniem parowników, ich bezpłatnym serwisem, kompatybilnych z aparatami znajdującymi się na bloku operacyjnym?
Odpowiedź – Zamawiający wymaga.
33. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 404 pozycji numer 3 („Środek kontrastowy niejonowy do stosowania dożylnego w stężeniu 240-250mg/ml fiol.50ml; op x 10 szt.”) do osobnego pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów a co za tym idzie, uzyskanie lepszej cenowo oferty.
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycję numer 3 z pakietu numer 404 i tworzy z niej nowy pakiet numer 404a.
34. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 69 pozycji nr 1 (Bupivacaine Spinal 0,5% Heavy 5mg/ml inj. opx5 amp a 4 ml), co umożliwi przystąpienie do w/w pozycji dystrybutorowi producenta leku, a co za tym idzie umożliwi złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycję numer 2 z pakietu numer 69 i tworzy z niej nowy pakiet numer 69a.
35. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie 446 dopuści paski i płyny kontrolne, dla których stabilność po otwarciu opakowania wynosi 3 miesiące?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
36. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.9? Odbiór dokonywany w obecności przedstawiciela Wykonawcy opóźni wszystkie kolejne umowy przewidziane na dany dzień. Zamawiający zastrzega w tym punkcie, że będzie to także odbiór jakościowy, co oznacza długotrwały i czasochłonny proces, przy którym asysta dostawcy jest w praktyce niemożliwa, z uwagi na kolejne przewidziane dla tego dostawcy dostawy w danym dniu.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie.
37. **Wykonawca** – Czy w par. 5.3 oraz 5.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. Nie da się w takim wypadku zastosować zmian wstecz, jak zapisano w par. 5.4.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie.
38. **Wykonawca** – Czy w świetle par. 5.9 umowy Zamawiający dopuszcza dostarczenie faktury wraz z dostawą danej partii towaru? Systemy magazynowo-księgowo Wykonawcy drukują fakturę wraz z wydaniem towaru z magazynu, a nie "po stwierdzeniu przez Zamawiającego prawidłowego i terminowego wykonania dostawy". Z umowy nie wynika nadto, w jakim trybie o powyższym miały być informowany Zamawiający.
Odpowiedź – Par 5.9 otrzymuje brzmienie: "Zapłata za dostarczoną partię przedmiotu umowy nastąpi na podstawie dostarczonej faktury przez Wykonawcę oraz po sprawdzeniu przez Zamawiającego prawidłowego (zgodnego z zamówieniem i fakturą) wykonania dostawy".
39. **Wykonawca** – Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 z wartości kwotowych, do wartości procentowych, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara grozi Wykonawcy rażącą stratą.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie. Zauważyć należy, że kary umowne mają być elementem dyscyplinującym wykonawcę.
40. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 382 pozycja nr 1 (Sevofluran płyn wziewny do znieczul. ogól.) wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)?
Szkłana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran.
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga.

41. **Wykonawca** – Do jakich aparatów do znieczulenia potrzebują Państwo parowniki? Prosimy o określenie ilości i modeli aparatów.
Odpowiedź – DRAGER, 7 szt.
42. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 29 poz. 1 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu leczniczym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%). Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
43. **Wykonawca** – W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Pakiecie 290 poz. 1, dwukomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania drogą żył centralnych, zawartość azotu 8,3g, objętość 1000ml?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
44. **Wykonawca** – 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; 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 – Ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku z wyjątkiem odpowiedzi na pytania w których wyrażono zgodę na zaproponowane przez wykonawców gotowe przeliczenia.
45. **Wykonawca** – 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 – Możliwa jest tylko zamiana tabletek na tabletki powlekane a w innych przypadkach tylko w konkretnych pakietach i pozycjach, gdzie zamawiający wyraził zgodę odpowiadając na konkretne zapytanie.
46. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?
Odpowiedź – Nie.
47. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 8 poz. 1, 2 (Quinapril) na wycenę preparatu w postaci tabletekpowlekanych?
Odpowiedź – Tak.
48. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 12 poz. 2 (Aescin) wycenę preparatów w postaci tabletek drażowanych?
Odpowiedź – Tak.
49. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 18 poz. 1 (Acidum alendronicum) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
50. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 20 poz. 3 (Cetirizinum 10 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych ?
Odpowiedź – Tak.
51. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 25 poz. 2 (Amantadyna) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
52. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 27 poz. 1 (Ambroxol) wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 sztuk w ilości 300 op?
Odpowiedź – Tak.
53. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 28 poz. 1,2,3 (Amikacin) wycenę preparatów o wielkości opakowania 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tych pozycjach?
Odpowiedź – Tak.
54. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 34 poz. 2 (Amoxycylina 500mg) wycenę preparatu w postaci kapsułek twardych?
Odpowiedź – Tak
55. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 34 poz. 6,7 wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.

56. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 51 poz. 1,2 (Azitromycyn) wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych ?
Odpowiedź – Tak.
57. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 56 poz. 2 (Bebilon HA) wycenę preparatu o wielkości opakowania 24 szt w ilości 8 op, ponieważ taki jest dostępny?
Odpowiedź – Tak.
58. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 56 poz. 3 (Bebilon Nenatal Premium) wycenę preparatu o wielkości opakowania 24 szt w ilości 20 op, ponieważ taki jest dostępny?
Odpowiedź – Tak.
59. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 62 poz. 1 (Bisacodyl) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?
Odpowiedź – Tak.
60. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 73 poz. 3 (Calcium gluconicum) na wycenę preparatu na Jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia o wielkości opakowania 5 szt w ilości 900 op?
Odpowiedź – Nie.
61. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 77 poz. 1 (Carbo Medicinalis) wycenę preparatu o wielkości opakowania i dawce 200 mg x 20 szt w ilości 50 op?
Odpowiedź – Tak.
62. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 80 poz. 1 (Cefalexyna) wycenę preparatu o wielkości opakowania 12 szt w ilości 14 opakowań?
Odpowiedź – Tak.
63. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 86 poz. 2 (Cefuroksym 750 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – W pakiecie 86 w poz. 2 jest Cefuroksym 500 mg. Zamawiający dopuszcza wycenę tabletek powlekanych w dawce 500mg.
64. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 93 poz. 1 (Ciprofloxacyna 500mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
65. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 94 poz. 1,2 (Cisatracurium) wycenę preparatów w postaci fiolek?
Odpowiedź – Tak.
66. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 95 poz. 1 wycenę .80 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
67. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 101 poz. 2 (Cloxacillin 500mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
68. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 111 poz. 2 (Debridat 100 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
69. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 115 poz. 1 (Dexamethason) wycenę preparatu w dawce 4 mg/ml; 1 ml ?
Odpowiedź – Tak.
70. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 127 poz. 1 (Dormicum 7,5 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
71. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 134, 135 wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.

72. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 145 poz. 1,2 (Eplerenon) wycene preparatów w postaci powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
73. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 147 poz. 1 (Escitalopram) wycenę preparatu w postaci tabletek 1 powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
74. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 154 poz. 1,2 (Fenofibrat) wycenę preparatów w postaci tabletek 1,2 powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
75. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 162 poz. 3,4 (Fluconazol) wycenę preparatów o wielkości opakowania 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź – Tak.
76. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 168 poz. 1 (Fidoxamycin) wycenę preparatu w postaci tabletek 1 powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
77. **Wykonawca** – Dotyczy pak. Nr 170 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie immunoglobuliny antyHBs w dawce 180j.m./ml x 1 ampułka?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
78. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 174 poz. 1,2,3,4 wycene preparatów o wielkości opakowania 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
Odpowiedź – Tak ale tylko w pozycji 3 i 4.
79. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 173 wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt w ilości 3 opakowań?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza opakowania po 10 szt, ale z odpowiednim przeliczeniem ilości.(Nie 3 op.).
80. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 174 poz. 3,4 wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
Odpowiedź – Tak.
81. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 181 poz. 1 wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f w ilości 25 op?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
82. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 188 poz. 1,2,3 (Aciclovir) wycenę preparatu w postaci tabletek 1,2,3 powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
83. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 193 poz 1,2 wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 2 op?
Odpowiedź – Tak.
84. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 200 poz. 1 wycenę preparatu w dawce 1,5 mg x 30 szt w ilości 180 op?
Odpowiedź – Tak.
85. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 202 poz. 3 wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 5 opakowań?
Odpowiedź – Tak.
86. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 202 poz. 4 wycene preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 4 op.?
Odpowiedź – Tak.
87. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 210 poz. 1,2 wycene preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
88. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 210 poz, 2 wycene preparatu o wielkości opakowania 40 szt w ilości 3 op?
Odpowiedź – Tak.

89. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 214 poz. 4 wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt w ilości 2 opakowań?
Odpowiedź – Tak.
90. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 217 poz. 3 (Ketonal) wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 szt w ilości 360 op?
Odpowiedź – Tak.
91. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 223 wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
92. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 234 poz, 1,2 (Levofloxacin) wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
Odpowiedź – Tak.
93. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 240 wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
94. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 254 poz. 1 wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 40 op?
Odpowiedź – Tak.
95. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 254 poz. 2,3,4 (Metformin) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
96. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 271 poz. 1 wycenę 17 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza tego produktu.
97. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 273 poz. 2 wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
98. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 289 wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
99. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 295 poz. 2 wycenę preparatu Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw., 1 sbut. W ilości 190 op/ Zmiana wielkości opakowania przez Producenta.
Odpowiedź – Tak.
100. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 300 poz. 2 (Omeprazol) wycenę preparatu o wielkości opakowania 28 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?
Odpowiedź – Tak.
101. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 309 poz. 1,2 wycenę preparatu o wielkości opakowania 5 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
Odpowiedź – Tak.
102. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 311 poz. 1 wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ale pod warunkiem że preparat będzie podawany dożylnie.
103. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 328 poz. 3,4 (Piracetam) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
104. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 331 wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
105. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 358 poz. 2 wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.

106. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 385 poz. 1,2,3 wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
107. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 388 poz. 1 (Smoczek Ovita Nutricia) wycenę preparatu o wielkości opakowania 48 szt w ilości 84 op?
Odpowiedź – Tak.
108. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie nr 423 poz. 1,2 (Tractocille) wymaga wyceny preparatów od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?
Odpowiedź – Tak.
109. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 445 poz. 1,2 wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?
Odpowiedź – Tak.
110. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 450 poz. 1 wycenę preparatu o wielkości opakowania 5 szt w ilości 4 op?
Odpowiedź – Tak.
111. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 38 pozycji 6, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycję numer 6 z pakietu numer 38 i tworzy z niej nowy pakiet numer 38a.
112. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie 84 poz. 2 dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu butelka?
Odpowiedź – Tak ale butelka o poj. nie większej niż 20 ml.
113. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 93 pozycji 2 i 3 , co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 2 i 3 z pakietu numer 93 i tworzy z nich nowy pakiet numer 93a.
114. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 93 poz. 2 i 3 produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka z dwoma jałowymi portami?
Odpowiedź – Tak.
115. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie 136 dopuści 20% emulsji tłuszczową zawierającą MCT/LCT oraz dodatkowo olej sojowy, z oliwek i olej rybny?
Odpowiedź – Nie.
116. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 162 pozycji 3 i 4 , co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 3 i 4 z pakietu numer 162 i tworzy z nich nowy pakiet nr 162a.
117. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 169 pozycji 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycję numer 2 z pakietu numer 169 i tworzy z niej nowy pakiet numer 169a.
118. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 180 pozycji 4-9, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 4, 5, 6, 7, 8, 9 z pakietu numer 180 i tworzy z nich nowy pakiet numer 180a.
119. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 195 poz. 1 produktu Hydroksetyloskrobia 6% 130/ 0,40 w fizjologicznym roztworze elektrolitów w worku z dwoma portami i poz 2 Hydroksetyloskrobia 6% 130/ 0,40 w fizjologicznym roztworze soli w butelce z dwoma portami ?
Odpowiedź – Tak.
120. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 214 pozycji 3 i 4, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 3 i 4 z pakietu numer 214 i tworzy z nich nowy pakiet numer 214a.
121. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 214 poz 3 wymaga Kalium chloratum 15% inj 20ml op x 20 fiol. w systemie bezigłowym ?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ, w których wymaga produkt leczniczy w postaci **fiolk.**

122. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 220 pozycji 2 i 3, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 2 i 3 z pakietu numer 220 i tworzy z nich nowy pakiet numer 220a.
123. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 224 pozycji 1 i 2 , oraz dopuści produkty w opakowaniu typu butelka z dwoma portami?
Odpowiedź – Zamawiający informuje, iż w pakiecie numer 224 jest tylko 1 pozycja.
124. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 237 pozycji 3,4,5 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 3, 4, 5 z pakietu numer 237 i tworzy z nich nowy pakiet numer 237a.
125. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 248 poz. 1 i 2 produktu 20% w opakowaniu typu butelka szklana?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
126. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 258 pozycji 3 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 3 z pakietu numer 258 i tworzy z niej nowy pakiet numer 258a.
127. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 281 pozycji 1 i 3 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.
Odpowiedź:
a) Zamawiający wydziela pozycję numer 2 z pakietu numer 281 i tworzy z niej nowy pakiet numer 281a.
b) Zamawiający wydziela pozycję numer 3 z pakietu numer 281 i tworzy z niej nowy pakiet numer 281b.
c) Zamawiający wydziela pozycję numer 4 do 8 z pakietu numer 281 i tworzy z nich nowy pakiet numer 281c.
128. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 281 poz. 2 Natrium chloratum inj. 0,9% 10 ml x100 plast. W opakowaniu typu ampulka pakownych po 50 szt w systemie bezigłowym.
Odpowiedź – Tak.
129. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie w pakiecie 290 produktu Aminomix 1 Novum 1000 ml?
Odpowiedź – Tak.
130. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 293 poz. 1-7 produktów o zbliżonym składzie i zastosowaniu zgodnie z załącznikiem.
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
131. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 294 poz. 1-2 produktów o zbliżonym składzie i zastosowaniu zgodnie z załącznikiem.
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
132. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 302 pozycji 4 i 5 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 4 i 5 z pakietu numer 302 i tworzy z nich nowy pakiet numer 302a.
133. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 317 pozycji 7 i 8 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 7 i 8 z pakietu numer 317 i tworzy z nich nowy pakiet numer 317a.
134. **Wykonawca** – Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 317 poz. 7 i 8 w opakowaniu typu fiolka ?
Odpowiedź – Tak.

135. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 329 pozycji 3 do osobnego pakietu, co pozwoli na zaferowanie w tej pozycji jedynego na rynku płynu pediatrycznego wieloelektrolitowego zgodnego z zapisami Europejskiego Konsensusu Okołooperacyjnej Terapii Płynowej u Dzieci, zawierającego 1% glukozę, Na + 140 mmol/l, zarejestrowanego od 1 dnia życia dziecka?
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 3 z pakietu numer 329 i tworzy z niej nowy pakiet numer **329a**.
136. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 330 płynu wieloelektrolitowego w butelkach stojących z tworzywa sztucznego z dwoma niezależnymi portami najbardziej zbliżonego do osocza Optilyte z jonami wapnia 2 mmol/l.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
137. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu 330 czy płyny wieloelektrolitowe w poz 1-3 powinny charakteryzować się składem zbliżonym do osocza Na 135-145 mmol/l, Cl 95-110 mmol/l, K 3,5-5,3 mmol/l, Ca 2-2,6 mmol/l, Mg 0,8-1,2 mmol/l oraz posiadać osmolarność zbliżoną do osocza 275-295 mOsm/l?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
138. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaferowanie w pakiecie 343 produktów o zbliżonym składzie i zastosowaniu, katalog produktów w załączeniu?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
139. **Wykonawca** – Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy w pakiecie 347 należy zaferować Propofol 1% zawieszony w emulsji tłuszczowej MCT/LCT?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
140. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 354 pozycji 1 i 2 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 3 z pakietu numer 354 i tworzy z niej nowy pakiet numer **354a**.
141. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 372 zaferowanie żelatyny 3 %?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
142. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 440 pozycja 1 Soluvit i Vitalipid, zamiast Cernevit- takie połączenie daje pełny skład witamin podczas żywienia pozajelitowego?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
143. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 440 pozycji 1 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 1 z pakietu numer 440 i tworzy z niej nowy pakiet numer **440a**.
144. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 441 pozycji 1 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odpowiedź – Zamawiający wydziela pozycje numer 2 z pakietu numer 441 i tworzy z niej nowy pakiet numer **441a**.
145. **Wykonawca** – Do treści §1 ust.5 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust.5 projektu 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 informuje, iż w par 3 w ust 2 po kropce dodaje się zapis: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego".
146. **Wykonawca** – Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §2 ust.6 i §8 ust.5 pkt 9) projektu umowy?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie.
147. **Wykonawca** – Do treści §6 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź – Zamawiający informuje, iż par 6 ust 5 otrzymuje brzmienie:
W przypadku:

- a) nie udzielenia odpowiedzi na złożoną reklamację,
- b) nie zastosowania się do jej wymogów w terminie podanym w ust. 1,
- c) niedostarczenia niektórych pozycji asortymentowych w trakcie trwania umowy przez Wykonawcę,

Zamawiający uprawniony jest do zaangażowania innych osób prawnych lub fizycznych (tzw. wykonanie zastępcze) w celu realizacji dostawy towaru zgodnego z niniejszą umową. Koszty tzw. wykonania zastępczego będą obciążać Wykonawcę w wysokości różnicy między kosztami wykonania zastępczego a kosztami zakupu na podstawie zawartej umowy z wyłączeniem uzasadnionego powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu wraz z podaniem odpowiedniej podstawy prawnej.

148. **Wykonawca** – Do §7 ust.1 pkt 2 ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie.

149. **Wykonawca** – §7 ust.1 pkt 2 ppkt c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 50 zł za każdy dzień zwłoki w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową?

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie.

150. **Wykonawca** – §7 ust.1 pkt 2 ppkt d) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 100 zł za każdy dzień zwłoki w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta oraz dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia?

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie.

151. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 224 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza wyceny Trilacu w poz. 224. Trilac jest w poz. 427.

152. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci aktualnie stosowanych pasków testowych GlucoDr. auto, 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 (opakowanie zawiera 2 fiołki x 25 pasków testowych); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

153. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru podawany w jednostkach 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii u osób dorosłych i noworodków, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) enzym oksydaza glukozy GOD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiołki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

154. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

155. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych nie wymagających kodowania za pomocą kluczy kodujących, chipów lub pasków kodujących?

Odpowiedź – Zamawiający wymaga.

156. **Wykonawca** – Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje zgodnie z faktami, że przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
157. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga aby fizycznie istniejąca instrukcja, zawarta w opakowaniu handlowym zaoferowanych pasków testowych zawierała ważną informację dotyczącą zakresu hematokrytu? Taka informacja jest wymagana zgodnie z obowiązującym prawem, gdyż wskazuje na ograniczenia zastosowania pasków testowych.
Odpowiedź – Zamawiający wymaga powyższe.
158. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra?
Odpowiedź – Zgodnie z SIWZ.
159. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedynego instrumentu pomiarowego u pacjentów poważnie chorych (bez określenia co producent rozumie pod pojęciem „poważnie chorzy” – a nie jest to grupa standardowo wyłączana z procedury badania glukometrem)? Zwracamy uwagę, że tak szerokie i ogólne pojęcie może obejmować praktycznie każdego pacjenta leczonego w Szpitalu Zamawiającego.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
160. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru, charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii 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) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
161. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 174, pozycji nr 3, 4, celem złożenia oferty przetargowej producenta w/w preparatów Gentamycyny?.
Odpowiedź – Zamawiający wydzielił pozycje numer 3 i 4 z pakietu numer 174 i tworzy z nich nowy pakiet numer 174a.
162. **Wykonawca** – Czy w pakiecie nr 195, pozycja nr 1, 2, należy zaoferować preparaty hydroksyetyloskrobi o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 290 – 300 mOsm/l ?.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
163. **Wykonawca** – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 293, pozycja nr 1, 2, diety do żywienia dojelitowego o niskiej osmolarności, w granicach 200-206 mOsm/l, której zastosowanie skutkuje dużo mniejszą ilością powikłań ze strony układu pokarmowego (biegunki) ?.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
164. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 317, pozycji nr 7, 8, celem złożenia oferty przetargowej na w/w asortyment od co najmniej dwóch producentów preparatu Paracetamolu inj.10mg/ml a 50ml, a 100ml?.
Odpowiedź – Patrz odp. pkt. 133.
165. **Wykonawca** – Podawanie nie fizjologicznych płynów infuzyjnych (krystaloidów) skutkuje różnego rodzaju zaburzeniami funkcjonowania organizmu, dlatego mając na uwadze powyższe, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcięcia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 330, pozycja nr 1, 2, 3, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforującym składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać w swoim składzie mleczały i cytrynianów?.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
166. **Wykonawca** – Dot. pakietu 171: Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?
Odpowiedź – Tak, Zamawiający wymaga.

167. **Wykonawca** – dot. pakietu 171: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?
Odpowiedź – Tak, Zamawiający wymaga.
168. **Wykonawca** – dot. pakiet nr 180, poz. nr 4, 5, 6, 7, 8, 9: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 180 pozycji nr 4, 5, 6, 7, 8, 9 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:
- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowania nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta,
 - redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów,
 - worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przez mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją,
 - koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek,
 - składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?
- Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.
- Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w wymienionych pozycjach preparatu w workach typu VIAFLO pod warunkiem, że worki te mają 2 jałowe porty nie wymagające odkażania.
169. **Wykonawca** – dot. pakiet nr 180, poz. 1, 2, 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 180 pozycji 1, 2, 10? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.
- Odpowiedź:**
- a) Zamawiający wydziela pozycję numer 3 z pakietu numer 180 i tworzy z niej nowy pakiet numer 180b.
 - b) Zamawiający wydziela pozycję numer 10 z pakietu numer 180 i tworzy z niej nowy pakiet numer 180c.
170. **Wykonawca** – dot. pakiet nr 281, poz. 4, 5, 6, 7: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 281 pozycji nr 4, 5, 6, 7 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worki Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:
- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowania nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta,
 - redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów,
 - worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przez mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją,
 - koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek,
 - składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?
- Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.
- Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w wymienionych pozycjach preparatu w workach typu VIAFLO pod warunkiem, że worki te mają 2 jałowe porty nie wymagające odkażania.
171. **Wykonawca** – dot. pakiet nr 281, poz. 1, 2, 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 281 pozycji 1, 2, 3? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.
- Odpowiedź:**
- a) Zamawiający wydziela pozycję numer 2 z pakietu numer 281 i tworzy z niej nowy pakiet numer 281a.
 - b) Zamawiający wydziela pozycję numer 3 z pakietu numer 281 i tworzy z niej nowy pakiet numer 281b.
 - c) Zamawiający wydziela pozycję numer 4 do 8 z pakietu numer 281 i tworzy z nich nowy pakiet numer 281c.

ZMIANA TREŚCI

specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Na podstawie art. 38 ust. 4 i 4a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, że w związku z odpowiedziami na pytania Wykonawców i dokonanymi w ten sposób zmianami w specyfikacji istotnych warunków zamówienia przez Zamawiającego, Zamawiający poniżej informuje o dokonanych zmianach w siwz oraz przesuwa termin składania i otwarcia ofert przetargu nieograniczonego numer DZPiZ-380-10/2018.

Aktualny termin składania ofert to dzień **19.07.2018** roku, do godziny **7:30**, natomiast otwarcie ofert odbędzie się o godzinie **8:30**. W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert, zmianie ulega również termin wniesienia wadium, który upływa wraz z terminem składania ofert.

Ponadto, Zamawiający informuje o następujących zmianach w siwz:

1. Zamawiający wydziela pozycję numer 6 z pakietu numer 38 i tworzy z niej nowy pakiet numer **38a**.
2. Zamawiający wydziela pozycję numer 2 z pakietu numer 69 i tworzy z niej nowy pakiet numer **69a**.
3. Zamawiający wydziela pozycje numer 2 i 3 z pakietu numer 93 i tworzy z nich nowy pakiet numer **93a**.
4. Zamawiający wydziela pozycje numer 3 i 4 z pakietu numer 162 i tworzy z nich nowy pakiet numer **162a**.
5. Zamawiający wydziela pozycję numer 2 z pakietu numer 169 i tworzy z niej nowy pakiet numer **169a**.
6. Zamawiający wydziela pozycje numer 3 i 4 z pakietu numer 174 i tworzy z nich nowy pakiet numer **174a**.
7. Zamawiający wydziela pozycje numer 4, 5, 6, 7, 8, 9 z pakietu numer 180 i tworzy z nich nowy pakiet numer **180a**.
8. Zamawiający wydziela pozycję numer 3 z pakietu numer 180 i tworzy z niej nowy pakiet numer **180b**.
9. Zamawiający wydziela pozycję numer 10 z pakietu numer 180 i tworzy z niej nowy pakiet numer **180c**.
10. Zamawiający wydziela pozycje numer 3 i 4 z pakietu numer 214 i tworzy z nich nowy pakiet numer **214a**.
11. Zamawiający wydziela pozycje numer 2 i 3 z pakietu numer 220 i tworzy z nich nowy pakiet numer **220a**.
12. Zamawiający wydziela pozycję numer 1 z pakietu numer 234 i tworzy z niej nowy pakiet numer **234a**.
13. Zamawiający wydziela pozycje numer 3, 4, 5 z pakietu numer 237 i tworzy z nich nowy pakiet numer **237a**.
14. Zamawiający wydziela pozycje numer 3 z pakietu numer 258 i tworzy z niej nowy pakiet numer **258a**.
15. Zamawiający wydziela pozycję numer 2 z pakietu numer 281 i tworzy z niej nowy pakiet numer **281a**.
16. Zamawiający wydziela pozycję numer 3 z pakietu numer 281 i tworzy z niej nowy pakiet numer **281b**.
17. Zamawiający wydziela pozycje od numer 4 do 8 z pakietu numer 281 i tworzy z nich nowy pakiet numer **281c**.
18. Zamawiający wydziela pozycje numer 4 i 5 z pakietu numer 302 i tworzy z nich nowy pakiet numer **302a**.
19. Zamawiający wydziela pozycje numer 7 i 8 z pakietu numer 317 i tworzy z nich nowy pakiet numer **317a**.
20. Zamawiający wydziela pozycje numer 3 z pakietu numer 329 i tworzy z niej nowy pakiet numer **329a**.
21. Zamawiający wydziela pozycje numer 3 z pakietu numer 354 i tworzy z niej nowy pakiet numer **354a**.
22. Zamawiający wydziela pozycję numer 3 z pakietu numer 404 i tworzy z niej nowy pakiet numer **404a**.
23. Zamawiający wydziela pozycje numer 1 z pakietu numer 440 i tworzy z niej nowy pakiet numer **440a**.
24. Zamawiający wydziela pozycje numer 2 z pakietu numer 441 i tworzy z niej nowy pakiet numer **441a**.
25. Zmienia się liczba pakietów z 453 na **477**;
26. Po utworzeniu nowych pakietów zapisy SIWZ (załącznika do siwz) dotyczące wadium (ich wysokości) zmieniają się na następujące (przedstawione są tylko zapisy ulegające zmianie):
 - Pakiet numer 38: w wysokości: 123 zł,
 - Pakiet numer 38a: w wysokości: 142 zł,
 - Pakiet numer 69: w wysokości: 315 zł,
 - Pakiet numer 69a: w wysokości: 15 zł,
 - Pakiet numer 93: w wysokości: 60 zł,
 - Pakiet numer 93a: w wysokości: 460 zł,
 - Pakiet numer 162: w wysokości: 135 zł,
 - Pakiet numer 162a: w wysokości: 78 zł,
 - Pakiet numer 169: w wysokości: 15 zł,
 - Pakiet numer 169a: w wysokości: 552 zł,
 - Pakiet numer 174: w wysokości: 25 zł,
 - Pakiet numer 174a: w wysokości: 82 zł,
 - Pakiet numer 180: w wysokości: 81 zł,
 - Pakiet numer 180a: w wysokości: 548 zł,
 - Pakiet numer 180b: w wysokości: 5 zł,
 - Pakiet numer 180c: w wysokości: 68 zł,
 - Pakiet numer 214: w wysokości: 6 zł,
 - Pakiet numer 214a: w wysokości: 577 zł,
 - Pakiet numer 220: w wysokości: 6 zł,
 - Pakiet numer 220a: w wysokości: 146 zł,
 - Pakiet numer 234: w wysokości: 206 zł,
 - Pakiet numer 234a: w wysokości: 839 zł,

- Pakiet numer 237: w wysokości: 103 zł,
- Pakiet numer 237a: w wysokości: 317 zł,
- Pakiet numer 258: w wysokości: 72 zł,
- Pakiet numer 258a: w wysokości: 437 zł,
- Pakiet numer 281: w wysokości: 22 zł,
- Pakiet numer 281a: w wysokości: 213 zł,
- Pakiet numer 281b: w wysokości: 27 zł,
- Pakiet numer 281c: w wysokości: 2 934 zł,
- Pakiet numer 302: w wysokości: 24 zł,
- Pakiet numer 302a: w wysokości: 4 zł,
- Pakiet numer 317: w wysokości: 44 zł,
- Pakiet numer 317a: w wysokości: 387 zł,
- Pakiet numer 329: w wysokości: 4 zł,
- Pakiet numer 329a: w wysokości: 108 zł,
- Pakiet numer 354: w wysokości: 2 921 zł,
- Pakiet numer 354a: w wysokości: 116 zł,
- Pakiet numer 404: w wysokości: 1 743 zł,
- Pakiet numer 404a: w wysokości: 52 zł,
- Pakiet numer 440: w wysokości: 266 zł,
- Pakiet numer 440a: w wysokości: 401 zł,
- Pakiet numer 441: w wysokości: 174 zł,
- Pakiet numer 441a: w wysokości: 19 zł,

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Staszów, dnia 3.07.2018 r.

Zatwierdzam:

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie