



# SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU

Zabrze, dnia 05/11/2018r.

SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU SP Z O.O.  
UL. ZAMKOWA 4, 41-803 ZABRZE  
tel./fax. sekretariat (32) 277-61-00  
Dział Administracji, Zamówień i Logistyki tel./fax (32) 277-62-12

WSZYSCY WYKONAWCY

## WYJAŚNIENIA NA PODSTAWIE ART 38 UST 1 i 4 PRAWA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

### PRZETARG NIEOGRANICZONY NR 20/PN/18 NA DOSTAWY LEKÓW

#### Pytanie nr 1

##### dotyczy pakietu nr 24

Czy w Pakiet 24 poz. 43 (Preparat złożony proszek do sporządzania r-ru doustnego 74g\*50sasz.(Fortrans)) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw) i po przeliczeniu zaoferowanie 250 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas ascorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywołanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makrogolem:

MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.

MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).

MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

#### Odpowiedź nr 1

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę również preparatu Moviprep x 4 sasz. (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw) i po przeliczeniu zaoferowanie 250 opakowań.

#### dotyczy pakietu nr 5

##### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 8 – CERA FLAVA a 250 G** – 1 opakowanie, produktu **Cera flava 50g** (Pharma Cosmetic) – 5 opakowań?

#### Odpowiedź nr 2

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie w **pozycji 8 – CERA FLAVA a 250 G** – 1 opakowanie, również produktu **Cera flava 50g** (Pharma Cosmetic) – 5 opakowań.

#### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 20 – KALIUM HYPERMANGANICUM a 100 G** – 1 opakowanie, produktu **Kalii permanganas 5g** (Hasco) – 20 opakowań?

#### Odpowiedź nr 3

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie w **pozycji 20 – KALIUM HYPERMANGANICUM a 100G** – 1 opakowanie, również produktu **Kalii permanganas 5g** (Hasco) – 20 opakowań.

#### Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 23 – MAGNESIUM SULFURICUM a 500 G** – 10 opakowań, produktu **Magnesii sulfas 100g** (Pharma Cosmetic) – 50 opakowań?

#### Odpowiedź nr 4

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 23 – MAGNESIUM SULFURICUM a 500G** – 10 opakowań, również produktu **Magnesii sulfas 100g** (Pharma Cosmetic) – 50 opakowań.

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 26 - NATRIUM CHLORATUM SUBST a 250 G** – 8 opakowań, produktu **Natrii chloridum 100g** ( Pharma Cosmetic ) – 20 opakowań ?

**Odpowiedź nr 5**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie w pozycji 26 - NATRIUM CHLORATUM SUBST a 250G – 8 opakowań, również produktu Natrii chloridum 100g (Pharma Cosmetic) – 20 opakowań.

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 29 – OLEUM LINI a 1 KG** – 5 opakowań, produktu **Oleum Lini 250ml** ( Pharma Cosmetic ) – 20 opakowań ?

**Odpowiedź nr 56**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie w pozycji 29 – OLEUM LINI a 1 KG – 5 opakowań, również produktu Oleum Lini 250ml ( Pharma Cosmetic ) – 20 opakowań.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 31 – PAPAVERINI HYDROCHLORIDUM a 25 G** – 8 opakowań, produktu **Papaverini hydrochloridum 10g** ( Pharma Cosmetic ) – 20 opakowań?

**Odpowiedź nr 7**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie w pozycji 31 – PAPAVERINI HYDROCHLORIDUM a 25 G – 8 opakowań, również produktu Papaverini hydrochloridum 10g (Pharma Cosmetic) – 20 opakowań.

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 39 – SAPO KALINUS a 500 G** – 7 opakowań, produktu **Sapo kalinus 250g** ( Pharma Cosmetic ) – 14 opakowań ?

**Odpowiedź nr**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie w pozycji 39 – SAPO KALINUS a 500 G – 7 opakowań, również produktu Sapo kalinus 250g (Pharma Cosmetic) – 14 opakowań.

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 41 – SPIRYTUS SALICYLOWY 2% a 4 KG** – 1 opakowanie, produktu **Spirytus salicylowy 2% 800g** ( Farmina ) – 5 opakowań ?

**Odpowiedź nr 9**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie w pozycji 41 – SPIRYTUS SALICYLOWY 2% a 4 KG – 1 opakowanie, również produktu Spirytus salicylowy 2% 800g ( Farmina ) – 5 opakowań.

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 15 – FORMALDEHYD 40% PŁYN**, produktu **Formaldehydi sol.** ( Pharma Cosmetic ) o stężeniu farmakopealnym 35% ?

**Odpowiedź nr 10**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie w pozycji 15 – FORMALDEHYD 40% PŁYN, również produktu Formaldehydi sol. ( Pharma Cosmetic ) o stężeniu farmakopealnym 35%.

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 18 - GLYCEROLUM 86% PŁYN**, produktu **Glycerolum** ( Pharma Cosmetic ) o stężeniu farmakopealnym 85% ?

**Odpowiedź nr 11**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie w pozycji 18 - GLYCEROLUM 86% PŁYN, również produktu Glycerolum ( Pharma Cosmetic ) o stężeniu farmakopealnym 85%.

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający wykreśli z **pozycję 9 - CHLORAL HYDRAS SUBST a 50 g?** Powodem jest zakończenie produkcji na terytorium RP.

**Odpowiedź nr 12**

Tak, Zamawiający wykreśli **pozycję 9 - CHLORAL HYDRAS SUBST a 50 g.**

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający wykreśli z **pozycję 12 – COFFEINUM NATR. BENZ. SUBST a 50 g?** Powodem jest zakończenie produkcji na terytorium RP.

**Odpowiedź nr 13**

Tak, Zamawiający wykreśli **pozycję 12 – COFFEINUM NATR. BENZ. SUBST a 50 g.**

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający wykreśli z **pozycję 37 – PRODERMINUM a 50 g?** Powodem jest zakończenie produkcji/problemy z dostępnością na terytorium RP.

**Odpowiedź nr 14**

Tak, Zamawiający wykreśli pozycję 37 – PRODERMINUM a 50 g.

**Pytanie nr 15****Pakiet nr 30, poz. 1-2**

Zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w Pakiecie Nr 30, poz. 1 i 2 formularza oferowo – cenowego ( Thiopental 0,5g i 1g ) na produkt leczniczy w opakowaniach zawierających 25 fiolek.

**Odpowiedź nr 15**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty w Pakiecie Nr 30, poz. 1 i 2 formularza oferowo – cenowego (Thiopental 0,5g i 1g) również na produkt leczniczy w opakowaniach zawierających 25 fiolek.

**Pakiet nr 19****Pytanie nr 16**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 19 w pozycji nr 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampule, w opakowaniu po 10 sztuk?

**Odpowiedź nr 16**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 19 w pozycji nr 2 również produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampule, w opakowaniu po 10 sztuk.

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 w pozycji nr 7 miał na myśli worek do żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy, glukozę, oliwę z oliwek (80%), olej sojowy (20%) do podania drogą obwodową 1000ml (azot 4g; energia całkowita 700kcal; glukoza 75g) z elektrolitami \*6fl., Olimel Peri 1000ml?

**Odpowiedź nr 17**

Tak, Zamawiający w pakiecie nr 19 w pozycji nr 7 miał na myśli worek do żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy, glukozę, oliwę z oliwek (80%), olej sojowy (20%) do podania drogą obwodową 1000ml (azot 4g; energia całkowita 700kcal; glukoza 75g) z elektrolitami \*6fl., Olimel Peri 1000ml.

**Pakiet nr 18****Pytanie nr 18**

- a) Czy zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji 1?
- b) Czy zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji 3?

**Odpowiedź nr 18 a, b**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 18 pozycji 1 i 3. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełny pakiet.

**Pakiet nr 3****Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja: 2;6;8;9;12;13;15-18, produktu w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worek z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcie infuzji; dodatkowo opakowania typu worek w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych?

Wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź nr 19**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja: 2;6;8;9;12;13;15-18, również produktu w worku Viaflo z dwoma portami.

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja 16 produktu w worku?

**Odpowiedź nr 20**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja 16 również produktu w worku.

**Pytanie nr 21**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na Pytanie 1 i 2, prosimy o wydzielenie z Pakietu 3, pozycji 1;3-5;7;10;11; 14 do oddzielnego pakietu. Wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź nr 21**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 3 pozycji 1;3-5;7;10;11; 14. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełny pakiet.

**Pakiet nr 29****Pytanie nr 22**

Prosimy o wydzielenie z Pakietu 29, pozycji 4 i 5 do oddzielnego pakietu.

Wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź nr 22**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 29 pozycji 4 i 5. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełny pakiet.

**Pytanie nr 23**

Czy w pakiecie Nr 22 poz. 10 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml\*20 amp.)

**Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

**Odpowiedź nr 23**

Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 10 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml\*20 amp.) dopuszcza ale nie wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.

**Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **zad. 18 poz.5** diety kompletnej pod względem odżywczym dojelitowej, bezresztkowej, normokalorycznej (1kcal/ml) zawierającej białko (kazeina) w ilości ok.40g/l, bezglutenowej, nie zawierającej laktozy o osmolarności poniżej 300 mosmol/l, poj.500ml w opakowaniu typu worek?

**Odpowiedź nr 24**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie również diety kompletnej pod względem odżywczym dojelitowej, bezresztkowej, normokalorycznej (1kcal/ml) zawierającej białko (kazeina) w ilości ok.40g/l, bezglutenowej, nie zawierającej laktozy o osmolarności poniżej 300 mosmol/l, poj.500ml w opakowaniu typu worek.

**Pytanie nr 25**

**Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 10 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml\*20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina?**

**Odpowiedź nr 25**

Tak, Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 10 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml\*20 amp.) dopuszcza również wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina

**Pytanie nr 26**

Czy w pakiecie Nr 22 poz. 10 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml\*20 amp.)

**Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?**

**Odpowiedź nr 12**

Tak, Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 22 poz. 10 zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego.

**Pakiet nr 23****Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający dopuści wapno w opakowaniu a 5 kg (5L)?

**Odpowiedź nr 27**

Tak, Zamawiający dopuści również wapno w opakowaniu a 5 kg (5L).

**Pytanie nr 28**

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 19 i 20 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Cefuroximium 0,75 g i 1,5g w wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź nr 28**

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 19 i 20 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Cefuroximium 0,75 g i 1,5g w wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C.

**Pytanie nr 29**

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 19 i 20 Cefuroximium 0,75g i 1,5g zgodnie Charakterystyką Produktu Leczniczego wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- -0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

- -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- -roztwór Ringera do wstrzykiwań
- -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

#### **Odpowiedź nr 29**

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 19 i 20 Cefuroxim 0,75g i 1,5g zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- -0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- -roztwór Ringera do wstrzykiwań
- -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

#### **Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 17 zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

#### **Odpowiedź nr 30**

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 17 zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji.

#### **Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 17 Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

#### **Odpowiedź nr 81**

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 17 Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

#### **Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 40 i 41 zgodnie z Charakterystykami Produktów Lecznicznych Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z *Tramadolum inj.* roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

#### **Odpowiedź nr 32**

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 40 i 41 zgodnie z Charakterystykami Produktów Lecznicznych Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z *Tramadolum inj.* roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi.

#### **Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 69 i 70 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, *Tramadolum inj.* 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

#### **Odpowiedź nr 33**

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 69 i 70 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, *Tramadolum inj.* 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi.

#### **Pytanie nr 34**

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 1 i 2 zgodnie Charakterystyka Produktu Leczniczego zaofertowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź nr 34**

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 1 i 2 zgodnie Charakterystyka Produktu Leczniczego zaofertowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

**Pytanie nr 35**

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 27 pozycja 37 zgodnie Charakterystyką Produktu Leczniczego zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź nr 35**

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 27 pozycja 37 zgodnie Charakterystyką Produktu Leczniczego zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

**Pytanie nr 36**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 12 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) zgodnie Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź nr 36**

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 12 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) zgodnie Charakterystyką Produktu Leczniczego.

**Pytanie nr 37**

**Pakiet 15 poz.15**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 11 Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

**Odpowiedź nr 37**

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 11 Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym.

**Pytanie nr 38**

**Dotyczy pakietów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź nr 38**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

**Pytanie nr 39**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

**Odpowiedź nr 39**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiolki na ampułki.

**Pytanie nr 40**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Odpowiedź nr 40**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę.

**Pytanie nr 41**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź nr 41**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Sposób przeliczenia - do pełnego opakowania w górę.

**Pytanie nr 42**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaofertować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

**Odpowiedź nr 42**

all *[signature]*

Tak, Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g. Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie

#### **Pytanie nr 43**

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 nr 43**

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

#### **Pakiet nr 16**

#### **Pytanie nr 44**

Gaz mieszanka podtlenu azotu 50% i tlenu 50% jest przeznaczona między innymi do krótkotrwałego podawania podczas akcji porodowej. Zdarza się jednak że poród trwa kilka godzin, czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby możliwe było podawanie leku (mieszanki gazów podtlenu azotu 50% i tlenu 50%) do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca ma dołączyć do oferty? Zapis w CHPL mówiący o braku konieczności wykonania badań krwi powoduje że odpowiedzialność za działania niepożądane spoczywa na producencie leku.

#### **Odpowiedź nr 44**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby możliwe było podawanie leku (mieszanki gazów podtlenu azotu 50% i tlenu 50%) do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca ma dołączyć do oferty.

#### **Pytanie nr 45**

Czy pracownik wykonawcy, który będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) ma posiadać odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu? Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, na etapie badania ofert Zamawiający będzie wymagał dostarczenia wraz z ofertą w/w certyfikatów ?

#### **Odpowiedź nr 45**

Tak, Zamawiający wymaga aby pracownik Wykonawcy, który będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) posiadał odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu.

**Zamawiający wezwie wybranego Wykonawcę do dostarczenia ww. certyfikatów.**

#### **Pytanie nr 46**

Czy wszystkie potencjalne elementy składowe systemu do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), tj. (zawór dozujący/ustniki/maski/zawory wydechowe, dodatkowe filtry) mają być wolne są od BPA? BPA (Bisfenol A) – związek chemiczny z grupy fenoli, stosowany do produkcji tworzyw sztucznych, który działa niekorzystnie na wiele aspektów zdrowotnych. Doniesienia literaturowe wskazują, że BPA może zaburzać różnicowanie płci, dojrzewanie, rozród, wpływać na pracę tarczycy a także skutkować rozwojem nowotworów złośliwych, w tym raka piersi i prostaty. Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, oferenci zobowiązani będą do przedłożenia wraz z ofertą certyfikatów Producentów, potwierdzających brak BPA w ich produktach, przeznaczonych do podania mieszaniny tlenu i podtlenu azotu?

#### **Odpowiedź nr 46**

Tak, wszystkie potencjalne elementy składowe systemu do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), tj. (zawór dozujący/ustniki/maski/zawory wydechowe, dodatkowe filtry) mają być wolne od BPA.

**W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, oferenci zobowiązani są do przedłożenia wraz z ofertą certyfikatów Producentów, potwierdzających brak BPA w ich produktach, przeznaczonych do podania mieszaniny tlenu i podtlenu azotu.**

#### **Pytanie nr 47**

Czy jednorazowy ustnik z zaworem wydechowym, montowany bezpośrednio na wielorazowym zaworze dozującym do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), ma posiadać na opakowaniu jednostkowym oraz bezpośrednio na produkcie informacje o możliwości tylko jednokrotnego użycia? Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej Zamawiający w celu weryfikacji powyższego wymogu zastrzega sobie możliwość wezwania do przedłożenia próbki jednorazowego ustnika z zaworem wydechowym.

an [signature]

#### Odpowiedź nr 47

Jednorazowy ustnik z zaworem wydechowym, montowany bezpośrednio na wielorazowym zaworze dozującym do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), ma posiadać na opakowaniu jednostkowy oraz bezpośrednio na produkcie informację o możliwości tylko jednokrotnego użycia. Zamawiający w celu weryfikacji powyższego wymogu zastrzega sobie możliwość wezwania do przedłożenia próbki jednorazowego ustnika z zaworem wydechowym.

#### Pytanie nr 48

- a) Czy słuchawka korpusu zaworu dozującego, do którego bezpośrednio montowany jest jednorazowy zawór wydechowy do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), ma być jednoelementowa, nierozbieralna, tzn. nie będzie w niej elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie?
- b) Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), którego wewnątrz (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji, poprzedzonej koniecznością rozłożenia zaworu dozującego oraz wyczyszczeniem jego elementów składowych, zgodnie z zaleceniami producenta ?
- c) Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany zawór dozujący do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) oraz pozostałe części składowe systemu np maski, filtry, jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, pochodziły od jednego producenta?
- d) Czy zawór dozujący do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszanki gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).
- e) Czy zawór dozujący do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) ma być dostępny w opcjach z przewodem o długościach: 3m, 5m (lub 6 m)? Takie rozwiązanie umożliwi Zamawiającemu w sytuacjach awaryjnych mieć możliwość zastosowania u pacjentów mieszanki gazu 50% podtlenku azotu i 50% tlenu w wystarczającej odległości od źródła podawania gazu, bez każdorazowej konieczności użycia wózka przeznaczanego do transportu butli.
- f) Czy myśl zapisów art. 25, ust. 1 ustawy Pzp, w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy w zakresie pakietu nr 1, spełniają wymagania określone przez Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie instrukcji obsługi zaworu dozującego do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O)?

Jest to zgodne z art. 25 ust. 2 ustawy Pzp, które odsyła wprost do ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ROZWOJU z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia:

§ 13. 1. W celu potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, zamawiający może żądać w szczególności:

1) próbek, opisów, fotografii, planów, projektów, rysunków, modeli, wzorów, programów komputerowych oraz innych podobnych materiałów, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego;

#### Odpowiedź nr 48

**Ad. a)** Tak, słuchawka korpusu zaworu dozującego, do którego bezpośrednio montowany jest jednorazowy zawór wydechowy do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), ma być jednoelementowa, nierozbieralna;

**Ad. b)** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza dostarczenie zaworu dozującego do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), którego wewnątrz (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji, poprzedzonej koniecznością rozłożenia zaworu dozującego oraz wyczyszczeniem jego elementów składowych, zgodnie z zaleceniami producenta;

**Ad. c)** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby zaoferowany zawór dozujący do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) oraz pozostałe części składowe systemu np. maski, filtry, jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, pochodziły od jednego producenta.

**Ad. d)** Tak, zawór dozujący do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszanki gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego);

**Ad. e)** Zamawiający nie wymaga ale dopuści zawór dozujący do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) z przewodem o długościach do 3m;

**Ad. f)** Tak, w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy w zakresie pakietu nr 1, spełniają wymagania określone przez Zamawiającego Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona zostanie wezwany do złożenia w wyznaczonym terminie instrukcji obsługi zaworu dozującego do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O).



**Pytanie nr 49****Pakiet nr 24 poz. 9**

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos o równoważnym działaniu?

Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w 5 kroplach 1 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 5 mld bakterii liofilizowanych.

Dawkowanie standardowe jak w innych produktach tego typu (np. Dicoflor krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

**Odpowiedź nr 49**

Tak, Zamawiający dopuści również zaferowanie produktu Diflos o równoważnym działaniu.

**Pytanie nr 50****Pakiet nr 24 poz. 25**

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos 30?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

**Odpowiedź nr 50**

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 51****Pakiet nr 24 poz. 26**

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos 30?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

**Odpowiedź nr 51**

Tak, Zamawiający dopuści również możliwość zaferowania produktu Diflos 30.

**Pytanie nr 52****Pakiet nr 24 poz. 25**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania 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.

**Odpowiedź nr 52**

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 53**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania aktualnie stosowanego przez Zamawiającego zamiennika o nazwie Lacto30Dr., 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 - w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

**Odpowiedź nr 53**

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 54**

**Pakiet nr 24 poz. 26**

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 opisano w SIWZ.

**Odpowiedź nr 54**

Zamawiający dopuszcza również spełniający te same cele preparat probiotyczny o nazwie ProbioDr. będący 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 opisano w SIWZ.

**Pytanie nr 55**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania 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.

**Odpowiedź nr 55**

Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie 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.

**Pytanie nr 56**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

**Odpowiedź nr 56**

Tak, Zamawiający dopuszcza również wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniącego się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania.

**Pytanie nr 57**

**Pakiet nr 20 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 20 poz.6 maść o gramaturze 20g w ilości 15 opakowań?

**Odpowiedź nr 57**

Tak, Zamawiający dopuści również maść o gramaturze 20g w ilości 15 opakowań..

**Pytanie nr 58**

Czy Zamawiający w **Pakiet nr 22, poz. 11** (Bupivacaini hydrochloridum r-r do wstrzykiwań 5mg/ml 4ml\*5amp) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach

all G... ..

(Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odpowiedź nr 58**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

**Pytanie nr 59**

**pakiet nr 22 poz. 35**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie 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). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź nr 59**

Tak, Zamawiający dopuści również produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta.

**Pytanie nr 60**

**pakiet 10 poz. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 35 z Pakietu nr 22 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź nr 60**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 35 z Pakietu nr 22.

**Pytanie nr 61**

Czy zamawiający w zadaniu 35 pozycja 5 dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu 400g? Produkt o gramaturze 210g został wycofany z obrotu i zastąpiony produktem o gramaturze 400g.

**Odpowiedź nr 61**

Tak, Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu w opakowaniu 400g.

**Pytanie nr 62**

Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie 1 Zamawiający wymaga przeliczenia objętości, tj. zaoferowania 5 opakowań?

**Odpowiedź nr 62**

Tak, Zamawiający w pakiecie nr 35 poz. 5 dopuści również przeliczenia objętości, tj. zaoferowania 5 opakowań po 400 g.

**Pytanie nr 63**

Czy w pakiecie nr 36 pozycja 3 (Sevofluran 250 ml - 78 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu w butelce nietłukącej się (nie szklanej) z fabrycznie zamontowanym jednorazowym adapterem, która przy napełnianiu parownika nie wymaga odkręcania (rozszczelniania)?

**Odpowiedź nr 63**

Tak, Zamawiający wymaga sevofluranu w butelce nietłukącej się (nie szklanej) z fabrycznie zamontowanym jednorazowym adapterem, która przy napełnianiu parownika nie wymaga odkręcania (rozszczelniania).

**Pytanie nr 64**

Czy w pakiecie nr 36 pozycja 3 (Sevofluran 250 ml - 78 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu z zawartością wody (potwierdzoną w ChPL), która jest inhibitorem kwasów Lewisa?

**Odpowiedź nr 64**

Tak, Zamawiający wymaga sevofluranu z zawartością wody (potwierdzoną w ChPL), która jest inhibitorem kwasów Lewisa.

**Pytanie nr 65**

*all Jurek*

Czy w pakiecie nr 36 pozycja 3 (Sevofluran 250 ml - 78 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu z zawartością wody jako inhibitorem kwasów Lewisa, który w ChPL nie ma ograniczeń co do stosowania w parownikach zawierających silne kwasy Lewisa?

**Odpowiedź nr 65**

Tak, Zamawiający wymaga sevofluranu z zawartością wody jako inhibitorem kwasów Lewisa, który w ChPL nie ma ograniczeń co do stosowania w parownikach zawierających silne kwasy Lewisa.

**Pytanie nr 66**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 36 poz. 3 (Sevofluran 250 ml - 78 butelek) i stworzenie osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów?

**Odpowiedź nr 66**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z pakietu 36 poz. 3 (Sevofluran 250 ml - 78 butelek) i stworzenie osobnego pakietu.

**Pytanie nr 67**

**Pakiet 36**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 36 worków do zbiórki moczu o pojemności 9l?

**Odpowiedź nr 67**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie 36 również worków do zbiórki moczu o pojemności 9l.

**Pytanie nr 68**

Czy zamawiający wyrazi zgodę w PAKIET 20, w pozycji nr 25 (HEPARINUM NATRICUM 300JM/G KREM 20 G), na dopuszczenie leku: **Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel**, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum krem 300j.m/g?

W ilości zapotrzebowanej przez zamawiającego z przeliczeniem.

**SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:**

1 g żelu zawiera 8,5 mg (1000 IU) heparyny sodowej (Heparinum natricum). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.

**POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:** Żel

**Wskazania do stosowania Leczenie wspomagające:** - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żylakach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach.

**Odpowiedź nr 68**

Nie, Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 69**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Lioton 1000, w opakowaniach 30g, 50g lub 100g?

**Odpowiedź nr 69**

Nie, Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 70**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **zadaniu nr 3 pozycja nr 1** preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, 4% roztwór żelatyny, zawieszony w fizjologicznym roztworze elektrolitów?

**Odpowiedź nr 70**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w zadaniu nr 3 pozycja nr 1 również preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, 4% roztwór żelatyny, zawieszony w fizjologicznym roztworze elektrolitów

**Pytanie nr 71**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **Pakiecie 3 w pozycji nr 10 i 11** preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worki Viaflo o pojemności 100ml oraz 250ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli

all p...  
all p...

parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

**Odpowiedź nr 71**

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 72**

Czy Zamawiający w **pakiecie 3 w pozycji 3 i 4** dopuści ten sam produkt leczniczy w opakowaniu typu worek?

**Odpowiedź nr 72**

Tak, Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 3 i 4 dopuści również ten sam produkt leczniczy w opakowaniu typu worek.

**Pytanie nr 73**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3 poz 1 produktu leczniczego pakowanego w workach x 20 szt?

**Odpowiedź nr 73**

Tak, Zamawiający dopuści również zaoferowanie w pakiecie nr 3 poz. 1 produktu leczniczego pakowanego w workach x 20 szt.

**Pytanie nr 74**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3 poz 17 produktu leczniczego w bezpiecznym opakowaniu typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

**Odpowiedź nr 74**

Tak, Zamawiający dopuści również zaoferowanie w **pakiecie nr 3 poz. 17** produktu leczniczego w bezpiecznym opakowaniu typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji), co zmniejsza ryzyko kontaminacji.

**Pytanie nr 75**

Czy Zamawiający w **zad 17 poz. 1** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego w fiolkach x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź nr 75**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie również produktu leczniczego pakowanego w fiolkach x10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 76**

Czy Zamawiający w **zad 17 poz. 7** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego x 4 szt?

**Odpowiedź nr 76**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie również produktu leczniczego pakowanego x 4 szt.

**Pytanie nr 77**

Czy Zamawiający w **zad 18 poz. poz. 4** wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej pod względem odżywczym dojelitowej, bezresztkowej, normokalorycznej (1kcal/ml) zawierającej białko (kazeina) w ilości ok.40g/l, bezglutenowej, nie zawierającej laktozy o osmolarności poniżej 300 mosmol/l, poj.1000ml w opakowaniu typu worek?

**Odpowiedź nr 77**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie również diety kompletnej pod względem odżywczym dojelitowej, bezresztkowej, normokalorycznej (1kcal/ml) zawierającej białko (kazeina) w ilości ok.40g/l, bezglutenowej, nie zawierającej laktozy o osmolarności poniżej 300 mosmol/l, poj.1000ml w opakowaniu typu worek.

W związku z powyższym Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 6 p.z.p. **zmienia termin składania i otwarcia ofert** z dnia 08.11.2018 r. godz. 10:00 (składanie ofert) 08.11.2018r. godz. 10:15 (otwarcie ofert)

na:  
**03.12.2018r. godz. 10:00 (składanie ofert) 03.12.2018r. godz. 10:15 (otwarcie ofert).**

ZASTĘPCA PREZESA

Z poważaniem

*Piotr Trybański*  
.....  
Zarząd Szpitala Miejskiego w Zabrze Sp. z o. o.

KIEROWNIK  
Działu Administracyjno-Zamówień i Logistyki

*Monika Półtorak*  
mgr Monika Półtorak