Augustów, dn. 26 kwietnia 2019 r.

Dotyczy : przetarg nieograniczony na dostawę dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie leków numer referencyjny 6/ZP/2019

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie odpowiadając na pytania oferentów wyjaśnia co następuje :

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

**Zamawiający wyraża zgodę.**

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

**Podać ostatnią cenę.**

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 11, czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr., zasyp.,przed podraż.skóry o dział.łagodz-ochr, 100g ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 18, 19,23,42,59,70,71,72,96,120,123,144,145,148,149,152,160,166,213,232,238,241,242,250,285,286,287,289,306,290,307,311-leki sa zarejestrowane w postaci tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny leki w postaci tabl.powl.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 37, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z drażetki na tabletkę dojelitową ( obecnie dostępna jest tylko taka postać?

**Zamawiający dopuszcza.,**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54. – zakończona produkcjia leku w dawce 0,300 g .Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. .Dotyczy pakietu nr 1 poz. 56 – nie ma Kropli Cebion w op. 100 ml . krople Cebion sa dostępne w op. 30 ml. Czy wycenić op. 30 ml w ilości 33 op.

**Tak.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 87. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diflos 60, kaps., 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 99, czy Zamawiający dopuści wycenę Tachyben, 25 mg/5 ml, roztw.d/wstrzyk., 5 amp ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 113 – nie ma leku zarejestrowanego w dawce 10 mg .Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny lek w dawce 30 mg. ,taki jest dostępny.

**Zamawiający dopuszcza do wyceny lek w dawce 30 mg.**

1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 105 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Espumisan 40 mg x50 kaps.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy zamawiający wymaga aby w pakiet 1 poz. 119 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy zamawiający wymaga aby w pakiet 1 poz. 119 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 143. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej HepaDr., tabl.powl., 40 szt?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 163, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 164, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt w ilości 25 opakowań?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 181, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę dojelitową( obecnie dostępna postać)?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 183. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 184. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 205 – zakończona produkcja Novoscabin 30 % 150 g . Prosimy o dopuszczenie do wyceny Novoscabin 120 ml w ilości 5 op.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 208 i 209 – zakończona produkcja op. 425 g . Dostępny jest Nutramigen 1LGG 400 g i Nutramigen 2 LGG 400 g. Prosimy o dopuszczenie do wyceny powyższe produkty w ilości 10 op.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy zadania nr 1 poz. 210 – zakończona produkcja Nystatinum zaw 5,./24 ml ,dostępna jest Nystatyna teva ,2800000jm/28ml. Prosimy o dopuszczenie do wyceny Nystatyna Teva ,2800000jm/28ml l w ilości 50 szt.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. . Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 219 – lek jest dostępny tylko w postaci tabl. dojel. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl. dojel.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 245 – czy Zamawiający dopuści do wyceny Cerutin x125 tabl. w ilości 14 op.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 254 – żel jest tylko zarejestrowany w op. 20 g. Czy należy wycenić op. 20 g w ilości 10 op.?

**Tak.**

1. Dotyczy Pakietu nr 271 – prosimy o wydzielenie poz. 271 do osobnego pakietu ( brak) lub dopuszczenie do wyceny Tetanus Gamma 250 iu/1ml ?

**Zamawiający dopuszcza do wyceny Tetanus Gamma 250 iu/1 ml.**

1. Dotyczy Zadania nr 1 poz. 293. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 10 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 30 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje. Pozwoli to na złożenie bardzo korzystnej oferty cenowej. ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 297 – nie ma leku zarejestrowanego w dawce 5 mg .Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny lek w dawce 4 mg.
2. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 8 i 9 - leki są dostępne tylko w postaci tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny postać tabl.powl.

**Zamawiający dopuszcza do wyceny postać tabl.powl.**

1. Dotyczy Pakietu nr 4 – w pakiecie znajdują się dwie poz. z L.p. 6 .Czy Zamawiający dopuści poprawienie numeracji od poz. 6 na 7,8,9 ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. .Dotyczy pakietu nr 4 poz.8 – czy należy wycenić op. x16 tabl.dojel. w ilości 3 op.

**Tak.**

1. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 10,11,17,29,50- leki są dostępne tylko w postaci tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny postać tabl.powl.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 20,21,- leki są dostępne tylko w postaci tabl.dojel. Prosimy o dopuszczenie do wyceny postać tabl.dojel.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 8 pozycja 23, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na kapsułkę dojelitową?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 10 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletke podjęzykową ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 10 pozycja 2,3,4, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki n atanletke o przedłużonym uwalnianiu ( obecnie dostępna tylko taka postać)

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 10 pozycja 14, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1,2 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci fiol. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 13 poz. od 1 do 21 -czy można wycenić dostępne op. handlowe i przeliczyć ilość do pełnych opakowań w górę.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Dotyczy Pakietu nr 13 poz.6- obecnie dostępny jest Formaldehyd 35% , 37% , nie ma Formaldehydu 40 %. Prosimy o określenie czy wycenić Formaldehyd 35% , 37%.

**Należy wycenić Formaldehyd 35 %.**

1. Dotyczy pakiet 13 pozycja 9, czy Zamawiający dopuści wycenę Paraffinum liquid., płyn doust,( L.GOlszt),800g(IL-2023/LN) w ilości 40 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 13 pozycja 10, czy Zamawiający dopuści wycenę Jodyna, roztw.na skórę, (Farmina), 800 g w ilości 5 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. .Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 13 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 1000 ml.w ilości 20 op. Takie jest dostępne.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 14 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 1000 ml.w ilości 3 op. Takie jest dostępne.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 17 pozycja 1,2, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z fiolki na ampułkę ( obecnie tylko taka postać)?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1- leki są dostępne tylko w postaci tabl.dojel. Prosimy o dopuszczenie do wyceny postać tabl.dojel.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 5 – prosimy o dopuszczenie do wyceny CosmoFer 50mgFe/ml; 2 ml . Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. .Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 11,12- leki są dostępne tylko w postaci tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny postać tabl.powl.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 14- leki są dostępne tylko w postaci tabl.dojel. Prosimy o dopuszczenie do wyceny postać tabl.dojel.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 10,16,27 - Prosimy o dopuszczenie do wyceny postać tabl.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 19 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w op. x 10 but. . Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 21 pozycja 25, czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol  HEPATITIS B IMMUNOGLOBULINUM P 1-D 180 J.M. w ilości 2 op?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 27 poz. 1,2,4,9,10,15,17,32,- leki są dostępne tylko w postaci tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny postać tabl.powl.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 27 pozycja 12 i 23, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę o przedłużonym uwalnianiu ( obecnie dostępna tylko taka postać)?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 27 poz 30, - Prosimy o dopuszczenie do wyceny postać tabl.powl.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 27 pozycja 32, czy Zamawiający dopuści wycenę Oroflocina, 250 mg, tabl.powl., 10 szt ( dawkę 500 mg wycofano z oferty producenta) w ilości 60 op.?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 27 poz.41 – lek jest dostępny w op. 15 g . Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 15g w ilości 40 op.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 32 pozycja 1 i 2 , czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z pojemnika na ampułkę?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1,4,5,6,7,- leki są dostępne tylko w postaci tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny postać tabl.powl.

**Zamawiajacy dopuszcza.**

1. .Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 12 – czy należy wycenić op. x30 tabl w ilości 30 op.

**Tak.**

1. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy pakietu nr 41 poz.1 i 3. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 1 i 3 pochodziły od jednego producenta.
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 156 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 10 ml w opakowaniu po 20 ampułek?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 6 pozycji 4 produktu leczniczego propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampułka szklana? Stosowanie ampułek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wkłócia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. W tym konkretnym przypadku jest to o tyle istotne, że emulsja ma biało mleczny kolor i cząstki korka mogą zostać niezauważone i podane pacjentowi dożylnie co stwarza ryzyko powstania zatoru.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 6 pozycji 4, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI ( target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**Zamawiający nie wymaga.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt metamizole w Pakiecie 8 pozycji 33 oraz 34 był dostarczany w opakowaniu x 10 ampułek szklanych?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 8 pozycji 33 oraz 34 aby produkt metamizole był dostarczany w opakowaniu ampułka z oranżowego szkła zapewniających ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Zamawiający wymaga.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 8 pozycji 33 oraz 34 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 poz. 1 i 2 produkt leczniczy Paracetamol pakowany w fiolkach?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 12 pozycji 2 aby zgodnie z zaleceniami brytyjskiej Agencji Oceny Leków dotyczących bezpieczeństwa stosowania paracetamolu, preparat Paracetamol w opakowaniu o pojemności 50 ml mógł być przeznaczony do podania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg? Zapis powinien być potwierdzony odpowiednim zapisem w ChPL.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 23 pozycji 5 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 24 poz. 4 10 **%** Dekstran 40 000 ?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 24 poz. 4?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 24 pozycja 26 produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 24 pozycji 27 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszonego w NaCl 0,9% 500ml?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 24 pozycji 28 produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszonego w NaCl 0,9% 500ml?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 25 wymaga zaoferowania produktów leczniczych w bezpiecznych opakowaniach 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.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 26 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Linezolid w bezpiecznych opakowaniach 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.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 44 poz. 1 produkt leczniczy w opakowaniu typu butelka?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIA DO PAKIETU NR 39 POZ. 1 i 2**

**Pytanie 81**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe wyposażone były w kapilarę samozasysającą krew umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 82**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne   
z glukometrem posiadającym przycisk do automatycznego wyrzutu paska testowego co zwiększa bezpieczeństwo epidemiologiczne personelu szpitalnego umożliwiając bezdotykowe usuniecie paska z krwią tuż po badaniu?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 83**

Czy Zamawiający wymaga, aby zastosowanym enzymem na paskach była OKSYDAZA GLUKOZY (GOD), który zapewnia maksymalną minimalizację zafałszowań pomiarów - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami; brak interferencji m.in. z maltozą, galaktozą, laktozą, paracetamolem, metforminą)?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 84**

Czy Zamawiający wymaga, aby termin ważności pasków testowych wynosił min. 6 miesięcy   
od momentu otwarcia fiolki z paskami liczącej 50 szt pasków (stanowiącej 1 op pasków)   
co potwierdzone jest w instrukcji obsługi?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 85**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania glukometrów w formie pełnych zestawów   
do pomiaru stężenia glukozy we krwi, przy czym zestaw taki - zgodnie z instrukcją obsługi - obok glukometru zawierać będzie także: paski testowe, lancety, nakłuwacz, baterie, a także płyn kontrolny, którego termin ważności wynosić będzie min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z płynem?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 86**

Czy Zamawiający wymaga możliwości prezentacji wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi zarówno w jednostkach mg/dl  jak i zamiennie w mmol/l?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 87**

Czy Zamawiający wymaga, aby temperatura przechowywania pasków wynosiła od min. 4   
do min. 40 stopni C co potwierdzone jest w instrukcji obsługi pasków?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 88**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe podlegały refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12  maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 89**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków   
w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 90**

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi   
w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 91**

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia przez Oferenta i tym samym dołączenia do oferty CERTYFIKATU z weryfikacji EN ISO 15197:2015 (nie OŚWIADCZENIA) wydanego przez Niezależną Jednostkę Notyfikowaną (w j. polskim) potwierdzającego posiadanie i spełnianie w pełnym zakresie (od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A) wymagania najnowszej obowiązującej normy ISO 15197:2015 dla proponowanych pasków testowych, glukometrów i płynów kontrolnych, który świadczy o dokładności, wysokiej precyzji i powtarzalności pomiarów?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 92**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu pasków testowych **iXell** odznaczających się następującymi cechami:

paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);

funkacja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu   
z kodem na paskach testowych);

termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;

biosensoryczna metodą pomiaru opartą na enzymie Oksydaza Glukozowa (GOD) - maksymalna minimalizacja zafałszowań pomiarów - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami; brak interferencji m.in. z maltozą, galaktozą, laktozą, paracetamolem, metforminą)

paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włośniczkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,7 µl, a czas pomiaru7 sekund;

paski będące na listach NFZ dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;

pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu   
od 30 do 55%;

paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z zużytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);

paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia(możliwość nakłuwania, poza opuszkami palca, alternatywnych miejsc nakłucia takich jak: ramię, przedramię, udo, podudzie, podstawa małego palca oraz podstawa kciuka);

temperatura przechowywania pasków wynosząca od 4ᵒC do 40ᵒC (maksymalny dostępny na rynku polskim zakres temperatury przechowywania pasków)

możliwość kontroli systemu na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski   
i wysoki) co pozwala skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta; ważność płynów kontrolnych po otwarciu opakowania wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;

system posiadający znak CE spełniający wymagania normy ISO 15197:2015.

**Zgodnie z SIWZ.**

1. 93. Z uwagi na podanie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści produkt Lacto30Dr, będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, równoważny pod względem stężenia i szczepu bakterii probiotycznych (LGG) oraz postaci?

**Zamawiający dopuszcza.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 87 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 94. Z uwagi na podanie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści produkt LactoDr, będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, równoważny pod względem stężenia i szczepu bakterii probiotycznych (LGG) oraz postaci? Jednocześnie prosimy o informację czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kaps?

**Zamawiający dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 165 w przedmiotowym postępowaniu:

95.Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Zamawiający dopuszcza.**

96. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Zamawiający dopuszcza.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 143 w przedmiotowym postępowaniu:

97. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr. w którego skład wchodzi: 100 mg L-asparaginaniu L-ornityny oraz 35 mg. choliny?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

98. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr. A w którego skład wchodzi 150 mg L-asparaginaniu L-ornityny?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

99. Pak. 1 poz. 14 – prosimy od doprecyzowanie dawki oraz postaci.

**20 mg/ml 10 ml x 10 amp.**

100. Pak. 1 poz. 30 – brak produkcji 450gr., czy Zamawiający dopuści 400gr w il. 6 op.

**Zamawiający dopuszcza.**

101. Pak. 1 poz. 31 - brak produkcji 450gr., czy Zamawiający dopuści 400gr w il. 6 op.

**Zamawiający dopuszcza.**

102. Pak. 1 poz. 47 – brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Prosimy podać ostatnią cenę.**

103. Pak. 1 poz. 48 – brak produkcji, czy Zmawiający dopuści wyceną Calciosel 10% rozt.d/wst.\*5amp.po10ml MZ w il 80 op.

**Zamawiający dopuszcza.**

104. Pak. 1 poz. 49 – brak produkcji, czy Zmawiający dopuści wyceną Tetanus Gamma 250 IU/1ml\*1amp.-st.z.MZ ! w il. 6 op.

**Zamawiający dopuszcza.**

105. Pak. 1 poz. 54 - brak produkcji, czy Zmawiający dopuści wyceną Węgiel leczniczy 200mg\*20k.tw. w il. 30Op

**Zamawiający dopuszcza.**

106. Pak. 1 poz. 56 – preparat dostępny x 30 ml, czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 30 ml w il. 24op.

**Zamawiający dopuszcza.**

107. Pak. 1 poz. 57 - brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Prosimy podać ostatnią cenę.**

108. Pak. 1 poz. 60 - preparat dostępny x 125 ml, czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 125 ml w il. 20op.

**Zamawiający dopuszcza.**

109. Pak. 1 poz. 93 - brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Prosimy podać ostatnią cenę.**

110. Pak. 1 poz. 102 – czy Zamawiający dopuści wycenę zamiennika Rectanal 150ml \* 20but.  w il 125op

**Zamawiający dopuszcza.**

111. Pak. 1 poz. 104 – prosimy od doprecyzowanie dawki.

**40 mg/ml.**

112. Pak. 1 poz. 109 - brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Prosimy podać ostatnią cenę.**

113. Pak. 1 poz. 111 - brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Prosimy podać ostatnią cenę.**

114. Pak. 1 poz. 112 – czy Zamawiający dopuści wycenę w ml. (20ml)

**Zamawiający dopuszcza.**

115. Pak. 1 poz. 113– brak na rynku RP dawki 10mg, preparat dostępny w dawce 30mg lub 60 mg x 30 ml, prosimy o doprecyzowanie którą wycenić.

**Prosimy wycenić preparat w dawce 30 mg.**

116. Pak. 1 poz. 126 - brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Prosimy podać ostatnią cenę.**

117. Pak. 1 poz. 167 – prosimy od doprecyzowanie dawki.

**2,5 mg/ 5 ml.**

118. Pak. 1 poz. 181 – czy Zamawiający dopuści wycenę tabl. dojelitowej.

**Zamawiający dopuszcza.**

119. Pak. 1 poz. 185 - brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Prosimy podać ostatnią cenę.**

120. Pak. 1 poz. 189 - brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Prosimy podać ostatnią cenę.**

121. Pak. 1 poz. 199 – prosimy od doprecyzowanie dawki.

**15 mg/5 ml.**

122. Pak. 1 poz. 205 – brak na rynku pojemności 150gr, czy zamawiający dopuści wycenę 120ml w il. 7op.

**Zamawiający dopuszcza.**

123. Pak. 1 poz. 208 – brak produkcji 425gr., czy Zamawiający dopuści 400gr w il. 11 op.

**Zamawiający dopuszcza.**

124. Pak. 1 poz. 209 - brak produkcji 425gr., czy Zamawiający dopuści 400gr w il. 11 op.

**Zamawiający dopuszcza.**

125. Pak. 1 poz. 210 – brak produkcji, czy Zamawiający dopuści wycenę x 28 ml w il. 50Op

**Zamawiający dopuszcza.**

126. Pak. 1 poz. 218 – czy Zamawiający dopuści wycenę tabl. dojelitowej.

**Zamawiający dopuszcza.**

127. Pak. 1 poz. 223 - brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji

**Prosimy o podanie ostatniej ceny.**

128. Pak. 1 poz. 224 - brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji

**Prosimy o podanie ostatniej ceny.**

129. Pak. 1 poz. 254 - brak produkcji, czy Zamawiający dopuści wycenę x 20gr w il. 8Op

**Zamawiający dopuszcza.**

130. Pak. 1 poz. 271 – brak produkcji, czy Zmawiający dopuści wyceną Tetanus Gamma 250 IU/1ml\*1amp.-st.z.MZ ! w il. 30 op.

**Zamawiający dopuszcza.**

131. Pak. 1 poz. 275 – czy Zamawiający dopuści wycenę Tropicamidum 1% 2\*5ml krop. d/oczu WZF w il. 2op.

**Zamawiający dopuszcza.**

132. Pak. 1 poz. 276 – prosimy o doprecyzowanie dawki, czy Zamawiający dopuści wycenę Urosept (1 tabl. zawiera: 86,2 mg wyciągu gęstego złożonego z liści brzozy, korzenia pietruszki, naowocni fasoli, 8 mg wyciągu suchego z ziela rumianku, 26 mg wyciągu suchego z liści borówki brusznicy, 78 mg naowocni fasoli sproszkowanej, 19 mg cytrynianu potasu, 16 mg cytrynianu sodu) x 60 w il. 20 op.

**Zamawiający dopuszcza.**

133. Pak. 1 poz. 277 - brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Prosimy podać ostatnią cenę.**

134. Pak. 1 poz. 283 – brak produkcji, czy Zamawiający dopuści wycenę Kanavit 10mg/ml \* 5amp. z.MZ w il. 100op.

**Zamawiający dopuszcza.**

135. Pak. 1 poz. 287 – prosimy o doprecyzowanie dawki.

**37,5 mg + 325 mg.**

136. Pak. 1 poz. 293 – czy Zamawiający dopuści wycenę Spiriva\* 90kaps.  w il. 10op, oraz w poz. 293a - Inhalator HANDIHALER- Spiriva w il. – 30 op. co będzie korzystne cenowo dla Zamawiającego.

**Zamawiający dopuszcza.**

137. Pak. 1 poz. 113– brak na rynku RP dawki 5mg, preparat dostępny w dawce 4mg, prosimy o doprecyzowanie dawki.

**4 mg.**

138. Pak. 1 poz. 304 - prosimy o doprecyzowanie dawki oraz objętości.

**1625 mg + 6,5 g / 5 ml.**

139. Pak. 2 poz. 4- brak produkcji, czy Zmawiający dopuści wyceną Dobutamin HEXAL inj.250mg fiol. LZ z.MZ w il. 150op

**Zamawiający dopuszcza.**

140. Pak. 3 liczba porządkowa (2,1,5,3,2,4) – prosimy o uporządkowanie liczb porządkowych

**Zamawiający uporządkował liczby porządkowe.**

141. Pak. 4 poz. 6- brak produkcji, czy Zmawiający dopuści wyceną Streptomisin (Sulfat) 1g\*1fiol.z.MZ w il. 50Op

**Zamawiający dopuszcza.**

142. Pak. 4 poz. 8 – prosimy o doprecyzowanie il. szt. w opakowaniu.

**20 tabletek doustnych w opakowaniu.**

143. Pak. 21 poz. 3 – czy Zamawiający dopuści wycenę leku o przedłużonym uwalnianiu.

**Zamawiający dopuszcza.**

144. Pak. 21 poz. 8 – prosimy o doprecyzowanie dawki Antytoksyna jadu żmij inj.500j/5ml 1amp! w il. 4Op

**Tak.**

145. Pak. 21 poz. 14 – czy Zamawiający dopuści wycenę tabl. dojelitowej.

**Zamawiający dopuszcza.**

146. Pak. 27 poz. 6 – prosimy o doprecyzowanie postaci, czy Zmawiający wymaga aerozol czy płyn.

**Płyn.**

147. Pak. 34 poz. 3 - brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Prosimy podać ostatnią cenę.**

148. Pak. 34 poz. 14 – brak produkcji, czy Zamawiający dopuści Witamina C Monovitan 100mg\*50t.draż(5b) w il. 24 op.

**Zamawiający dopuszcza.**

149. Pak. 34 poz. 15 – czy Zamawiający dopuści wycenę leku w pos. amp.strz.

**Zamawiający dopuszcza.**

 Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 poz. 11, 261 w przedmiotowym postępowaniu:

150. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 11 ZinoDr. Zasypka, konfekcjonowane w opakowaniu 100 g ?

**Zamawiający dopuszcza.**

151. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 261 ZinoDr. A, konfekcjonowane w opakowaniach 250 g ?

**Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet nr 1, Pozycja 102

152. Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ?

sodu diwodorofosforan jednowodny (*Natrii dihydrophosphas monohydricus*) 14 g;

disodu fosforan dwunastowodny (*Dinatrii phosphas dodecahydricus*) 5 g / 100 ml

Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

**Zamawiający akceptuje.**

**Pytanie 153**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* **w  pakiecie 24 w pozycji 1,2,5,6,7,10,11,13,20,21,22,23,24** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmiejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji  umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 154**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **w pakiecie 24 poz 25**nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500 ml  w opakowaniu worek Viaflo?

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 155**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 24 w poz. 15**preparatu **Mannitol o stężeniu15%** w opakowaniu typu worek, ponieważ:

1. Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie

co Mannitol 20%

1. Mannitol w postaci 15% roztworu jest produktem o stężeniu mniejszym od stężenia nasycenia, co pozwala do minimum ograniczyć ryzyko występowania krystalizacji oraz związanej z tym procesem konieczności ponownego rozpuszczania kryształów spotykanej w praktyce klinicznej. Roztwór zawierający 15%  mannitolu nie będzie zawierał kryształów (w roztworze będzie obecny mannitol całkowicie rozpuszczony w wodzie), kiedy temperatura produktu wyniesie powyżej 16-17°C.
2. Mannitol 15% zwieksza bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
3. Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji

Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania, oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytania dotyczące PAKIETU NR 40.**

Pytanie nr 156

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 40 w pozycji nr 7 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1050 kcal, do wkłucia obwodowego – Olimel Peri N4- 1500 ml?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 157

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 40 w pozycji nr 9 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1400 kcal, do wkłucia obwodowego – Olimel Peri N4- 2000 ml?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 158

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 40 w pozycji nr 8 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1400 kcal, do wkłucia obwodowego – Olimel Peri N4- 2000 ml?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 159

Czy Zamawiajacy w pakiecie nr 40 pozycjach 5 i 6 dopuszcza możliwość zaoferowania o takim samym zastosowaniu klinicznym witamin rozpuszczalnych w **wodzie i w tłuszczach w jednej fiolce** o składzie: witamina A 3500 j.m.,witamina D3 220 j.m., witamina E 11,20 j.m., witamina C 125 mg, witamina B1 (tiamina)3,51 mg, witamina B2 (ryboflawina) 4,14 mg, witamina B6 (pirydoksyna)4,53 mg, witamina B12 6 μg, kwas foliowy 414 μg, kwas pantotenowy 17,25 mg, biotyna 69 μg , witamina PP 46 mg.

**Zamawiający nie dopuszcza możliwości.**

Pytanie nr 160

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 40 w pozycji nr 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce ?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

161. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 36 poz. 1** (Marcaine Spinal 0,5% Heavy x 5 amp.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Zamawiający wymaga.**

162. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 poz. 1** (Marcaine spinal heavy 0,5% x 5 amp.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Zamawiający wymaga.**

163. Czy w pakiecie 30 pozycja 1 (Sevofluran 250 ml – 20 butelek) Zamawiający wymaga produktu kompatybilnego z parownikami będącymi własnością Zamawiającego z systemem napełniania Quik Fil i fabrycznie zamontowanym systemem napełniania parownika?

**Zamawiający wymaga.**

164. Czy w Pakiecie 30 pozycja 1 (Sevofluran - 250ml butelka – 20 butelek) Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym i bezpieczeństwa pacjenta, wymaga dostarczenia parowników do zaoferowanego produktu w ciągu 24h od chwili podpisania umowy przetargowej? Pozwoli to uniknąć na zbyt długi czas oczekiwania Zamawiającego na  instalację parowników kompatybilnych z zaoferowanym produktem.

**Zamawiający wymaga.**

Dotyczy: 6/ZP2019 pakiet 1 pozycja 142 termin składania ofert: 07.05.2019

165. 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?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

166. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy:6/ZP2019 pakiet 1 pozycja 128 termin składania ofert: 07.05.2019

167. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cmwykonany 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?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

168. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

169. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 128 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

170. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 19 poz. 21-24 (Enoxaparinum sodium 20mg-80mg) oraz poz.24 Enoxaparinum sodium 100 mg x 10 amp. w postaci amp.-strzyk., ponieważ tylko taka postać jest zarejestrowana na rynku polskim?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

171. Czy Zamawoający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. Nr 19 poz. 26 insuliny Toujeo SoloStar 300jm/ml x 10 wstrzyk a 1,5 ml? ponieważ tylko w takiej dawce jest dostępny na polskim rynku.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

172. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.1 z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Część 13

173. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu poz.13 Benzyna apteczna. Wydzielenie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i zaoferowanie korzystniejszych warunków cenowych dla Zamawiającego.

**Zamawiający nie wydziela.**

174. Czy zamawiający dopuści w pak. 32 poz. 1,2 Budezonid (Nebbud) 0,125mg/ml x 20, 0,25mg/ml x 20 aby był w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Zamawiający dopuszcza.**

175. Czy zamawiający dopuści w pak. 32 poz. 1,2 Budezonid (Nebbud) 0,125mg/ml x 20, 0,25mg/ml x 20, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Zamawiający dopuszcza.**

176. W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą  gramatury opakowania jednostkowego dla produktu Bebilon pepti 1 DHA i Bebilon pepti 2 DHA proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 30 i 31 w pakiecie 1 ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu zgodnego z opisem o nowej gramaturze 400 gram.

**Należy przeliczyć do pełnego opakowania zaokrąglonego w górę.**

177.  Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1  poz. 165  wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzą 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 kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Zamawiający dopuszcza.**