



Szpital Matki Bożej Nieustającej Pomocy w Wołominie
05-200 Wołomin, ul. Gdyńska 1/3

NIP 125-09-31-792; REGON 000310315; KRS 0000037824
Centrala tel.22 76.33.100, Sekretariat 22 76.33.259, fax 22 76.33.343
Bank Spółdzielczy w Ostrowi Mazowieckiej nr rachunku 05 8923 0150 7177 2015 0001

Wołomin, 26.11.2020 r

Dotyczy: DOSTAWA LEKÓW DLA SZPITALA MATKI BOŻEJ NIEUSTAJĄCEJ POMOCY W WOŁOMINIE W PODZIALE NA ZADANIA

znak sprawy: ZAM/19/2020.

LP	Pytanie	Odpowiedź
1	Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 30 pozycja posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?	Nazwa Midazolam występuje w pakiecie 27 oraz 28 Zamawiający dopuszcza
2	Czy zamawiający, w pakiecie 28 pozycja 1, 2, 3, wymaga aby Midazolamny zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?	Zamawiający dopuszcza
3	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie, w pakiecie 15 poz. 1 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?	Zamawiający wyraża zgodę
4	Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 15 poz. 1 Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.	Zamawiający dopuszcza
5	Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 15 poz. 1 (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymióg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanym zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?	Zamawiający dopuszcza
6	Czy zamawiający w pakiecie 15 poz. 1 ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczenia w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w.	Zamawiający dopuszcza

	<p>mieszaniu przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?</p>	
7	<p>Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 53 pozycja 1, Bupivacaine Spinal HEMY była roztworem hiperbarycznym ?</p>	Tak, zgodnie z SIWZ
8	<p>Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 1, pozycja 4 i 5, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z oploidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?</p>	Zamawiający dopuszcza
9	<p>Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 1 i 2 (Metamizolum natrium inj.1 g / 2 ml x 5 amp....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?</p>	Zamawiający dopuszcza
10	<p>Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 7 pozycja 1 i 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj, przed podaniem pacjentowi?</p>	Zamawiający dopuszcza
11	<p>Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 29 pozycji 1 i 2 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnętrżoponowo i podopajęczynówkowo ?</p>	Zamawiający wymaga
12	<p>Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 29,30,31,32 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?</p>	Zamawiający wymaga
13	<p>Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 111 pozycja nr 1 i 2 posiadał status rejestracji jako lek ?</p>	Tak, zgodnie z SIWZ
14	<p>Czy Zamawiający w par. 3.9 oraz 4.1 wydłużył terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadaania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.</p>	Tak do czterech dni
15	<p>Czy Zamawiający wykreślił w par. 5.4 ? Zapis o niemożności wstrzymania dostaw jest zdaniem Wykonawcy sprzeczny z zasadami współzycia społecznego. Z kolei zdanie drugie par 5.4, ograniczające wysokość odsetek za opóźnienie jest rażąco niekorzystne dla Wykonawcy.</p>	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
16	<p>Czy Zamawiający w par. 5.4 wpisze odsetki ustawowe za opóźnienie? Ograniczenie stawki odsetek ustawowych do wartości 6% rocznie przy jednoczesnej stawce kar umownych za opóźnienie w wysokości 73% rocznie</p>	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

	<p>jakprawo narusza zasady współżycia społecznego i równość stron stosunku prawnego.</p>	
17	<p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 132 na termin dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia dla produktu leczniczego wprowadzanego w ramach procedury importu docelowego?</p>	<p>Zamawiający wyraża zgodę</p>
18	<p>Czy Zamawiający wykreśli zapisy par. 9.3- 9.7? Praktyka wykazuje, że jedyną osią „sporu” jest brak zapłaty za dostarczony, w pełni przyjęty i dobry jakościowo towar. Wprowadzanie zatem dodatkowej, długotrwałej procedury poprzedzającej skierowanie pozwu o zapłatę jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego. Przy tym odpowiedź na propozycję Zamawiający może dać w ciągu 60 dni roboczych, czyli 12 tygodni (3 miesiące). Kwestionowana procedura narzuca rażąco niekorzystne warunki umowne wobec podmiotu, który terminowo i w pełni wywiązuje się ze swoich zobowiązań, faworyzując stronę niepłacącą za zakupione towary.</p>	<p>Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ</p>
19	<p>Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Zadaniu 76 poz. 1-6 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?</p>	<p>Zamawiający dopuszcza</p>
20	<p>Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Zadaniu 76 poz. 1-6 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?</p>	<p>Zamawiający dopuszcza</p>
21	<p>Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Zadaniu 76 poz. 1-6 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?</p>	<p>Zamawiający dopuszcza</p>
22	<p>Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 1 pakiet 25 mleka dla wcześniaków uznaje za równoważne mleko PreNAN – Mleko dla wcześniaków i niemowląt o niskiej masie urodzeniowej LC PUFA, z MCT i tauryną? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka PreNAN 70ml?</p>	<p>Zamawiający wyraża zgodę</p>
23	<p>Wskazane w poz. 5 pakiet 25 NAN HA 2 400g dostępne jest wyłącznie w opakowaniach 800g. Prosimy o potwierdzenie jaką ilość opakowań Zamawiający wymaga do wyceny : 1 zgodnie z przeliczeniem pojemności, czy 2 zgodnie z SIWZ</p>	<p>Zamawiający prosi o wycenę dwóch opakowań po 800 g</p>
24	<p>Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 7 pakiet 25 mleka początkowego uznaje za równoważne mleko Nan OptiPro H.A – Mleko początkowe (od urodzenia) LC PUFA, z tauryną, hipoalergiczne? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka Nan OptiPro H.A. 90 ml</p>	<p>Zamawiający wyraża zgodę</p>

25	<p>Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 8 pakiet 25 mleka początkowego uznaje za równoważne mleko Nan OptiPro Plus 1 – Mleko początkowe (od urodzenia) LC PUFA, z tauryną, stosunek białka serwatkowego do kazeiny 70:30? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka Nan OptiPro Plus 1 90ml ?</p>	Zamawiający wyraża zgodę
26	<p>Wskazane w poz. 11 pakiet 25 « NAN expert O-LAC » aktualnie w ofercie producenta dostępne jest pod nazwą NAN BEZLAKTOZOWY. Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę.</p>	Zamawiający wyraża zgodę
27	<p>Czy Zamawiający odstąpi od zapisów umowy par 5 pkt 6 w przypadku Wykonawców zagranicznych, którzy nie posiadają możliwości działania w obszarze dochodzenia w linieniu Wykonawcy wszelkich roszczeń finansowych bez udzielenia stosownych pełnomocnictw, w zakresie oferty składanej na zadanie nr 19 oraz 53?</p>	Zamawiający zastrzegł w umowie nieudzielenie pełnomocnictw nieodwoływalnych a nie pełnomocnictw w ogóle.
28	<p>Zadanie 24 poz. 29,32,34 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ilości podane w formularzu asortymentowym dotyczą opakowań 4x200ml czy dokonać przeliczenia po ilości wskazanej w kolumnie „postać”?</p>	Zamawiający wyjaśnia ilość sztuk= ilość opakowań x 4 butelki
29	<p>Zadanie 24 poz. 30,31 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ilości podane w formularzu asortymentowym dotyczą opakowań 4x125ml czy dokonać przeliczenia po ilości wskazanej w kolumnie „postać”?</p>	Zamawiający wyjaśnia ilość sztuk= ilość opakowań x 4 butelki
30	<p>Zadanie 24 poz. 30 Czy w związku z rozszerzeniem przez Firmę Nutricia portfolio o trzy nowe smaki (rozgrzewający smak owoców tropikalnych, smak neutralny i rześki smak czerwonych owoców) Zamawiający dopuści ww smaki, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?</p>	Zamawiający dopuszczamy również takie smaki
31	<p>Zadanie 24 poz. 21, 24, 25, 26, 35, 36, 37 Czy zamawiający zgodzi się na sukcesywną wymianę, podczas trwania umowy, opakowań diety z pozycji 21, 24, 25, 26, 35, 36, 37 z typu pack na opakowania typu butelka? Jest to związane ze stopniowym wycofaniem dobyczasowych opakowań (pack) i zastępowaniem ich butelkami o takich samych objętościach, diety zachowują te same wartości odżywcze a opakowania są kompatybilne z takimi samymi systemami żywienia dojelitowego.</p>	Zamawiający wyraża zgodę
32	<p>Czy Zamawiający z uwagi na zmianę receptury wyspecyfikowanej diety zgodzi się na zaferowanie w zadaniu 24 poz. 35 diety opartej na 4 rodzajach białka: kazeina, serwotka, groch i soja? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ</p>	Zamawiający wyrażamy zgodę
33	<p>Czy Zamawiający z uwagi na zmianę receptury wyspecyfikowanej diety zgodzi się na zaferowanie w zadaniu 24 poz. 36 diety opartej na 4</p>	Zamawiający wyrażamy zgodę

	rodzejach białka: kazeina, serwatka, groch i soja oraz z zawartością glutaminy 1,56 g/100ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIMZ	
34	Zapytania do zadania 62 Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów - wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?	Zamawiający wymaga zgodnie z SIMZ
35	Zapytania do zadania 62 Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?	Zamawiający wymaga
36	W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymogom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 38 w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimeł N5E, 2000ml?	Zamawiający dopuszcza
37	W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymogom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 38 w pozycji nr 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym Olimeł N7E, 1000ml?	Zamawiający dopuszcza
38	W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymogom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 38 w pozycji nr 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimeł Peri N4E, 2000ml?	Zamawiający dopuszcza
39	W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymogom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 38 w pozycji nr 4 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimeł Peri N4E, 1000ml?	Zamawiający dopuszcza
40	Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 38 poz. 5 produkt o najwyższej zawartości białka spośród wszystkich dostępnych worków trójkomorowych na rynku, produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający 49,4 g aminokwasów, elektrolity, 47,7 g glukozy oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 620 kcal, do wklucia centralnego – Olimeł N12E 650 ml?	Zamawiający dopuszcza
41	Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 38 poz. 6 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1070 kcal, do wklucia centralnego – Olimeł N9 E 1000 ml?	Zamawiający dopuszcza
42	W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymogom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na	Zamawiający dopuszcza

43	dostarczenie w zadaniu nr 38 w pozycji nr 7 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym Olimeł N7E_1500ml?	Zamawiający dopuszcza
44	<p>Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 38 poz. 8 produkt o najwyższej zawartości białka spośród wszystkich dostępnych worków trójkomorowych na rynku, produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający 49,4 g aminokwasów, elektrolity, 47,7 g glukozy oraz emulję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 620 kcal, do wklucia centralnego – Olimeł N12E 650 ml?</p> <p>Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 40 poz. 13 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zestaw pierwiastków śladowych do żywienia pozajelitowego o zawartości cynku 153 mmol/10ml.</p> <p>W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymogom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 38 poz. 9,10 jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach – Cernevit. Preparat Cernevit jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.</p> <p>Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 200 szt (łącznie) preparatu Cernevit w zad. 38 poz. 9,10 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampule będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.</p>	Zamawiający dopuszcza
45	<p>W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymogom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu 38 w pozycji nr 11 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryel, 10ml roztworu w ampule, w opakowaniu po 10sztułk?</p>	Zamawiający dopuszcza
46	<p>Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 39 poz. 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek dwukomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę, do wklucia centralnego – Clinimix N1.7G35E 1500 ml?</p>	Zamawiający dopuszcza
47	<p>Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 39 poz. 6 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego dla chorych z niewydolnością nerek – Aminomel Nephro 500ml?</p>	Zamawiający dopuszcza
48	<p>Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 39 poz. 8 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zestaw pierwiastków śladowych do żywienia pozajelitowego o zawartości cynku 153 mmol/10ml.</p>	Zamawiający dopuszcza

49	<p>Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 40 poz. 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy bez elektrolitów, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1600 kcal, do wklucia centralnego – Olimel N9 1500 ml?</p>	Zamawiający dopuszcza
50	<p>Wł trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 40 w pozycji nr 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N7-1000E, 2000ml?</p>	Zamawiający dopuszcza
51	<p>Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 40 poz. 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1525 kcal, do wklucia centralnego – Multimel N7-1000E, 1500 ml?</p>	Zamawiający dopuszcza
52	<p>Wł trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 40 w pozycji nr 4 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N7-1000E, 1000ml?</p>	Zamawiający dopuszcza
53	<p>Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 40 poz. 5 produkt o najwyższej zawartości białka spośród wszystkich dostępnych worków trójkomorowych na rynku, produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający 49,4 g aminokwasów, elektrolity, 47,7 g glukozy oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 620 kcal, do wklucia centralnego – Olimel N12E 650 ml?</p>	Zamawiający dopuszcza
54	<p>Wł trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 40 w pozycji nr 6 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N4-550E, 2000ml?</p>	Zamawiający dopuszcza
55	<p>Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 40 poz. 7 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 910 kcal, do wklucia obwodowego – Multimel N4-550E, 1500 ml?</p>	Zamawiający dopuszcza
56	<p>Wł trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 40 w pozycji nr 8 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N4-550E, 1000ml?</p>	Zamawiający dopuszcza

57	<p>Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 40 poz. 9 produkt o najwyższej zawartości białka spośród wszystkich dostępnych worków trójkomorowych na rynku, produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający 75,9 g aminokwasów, elektrolity, 73,3 g glukozy oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sjołowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 950 kcal, do wkłucia centralnego – Olimel N12E 1000 ml?</p>	Zamawiający dopuszcza
58	<p>Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 40 poz. 10 produkt o najwyższej zawartości białka spośród wszystkich dostępnych worków trójkomorowych na rynku, produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający 113,9 g aminokwasów, elektrolity, 110 g glukozy oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sjołowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1420 kcal, do wkłucia centralnego – Olimel N12E 1500 ml?</p>	Zamawiający dopuszcza
59	<p>W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymogom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 40 poz. 11 i 12 jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach – Cernevit. Preparat Cernevit jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 200 szt (łącznie) preparatu Cernevit w pak.116 poz.5,6 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampulce będzie dla zamawiającego korzystnie cenowo.</p>	Zamawiający dopuszcza
60	<p>W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymogom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zad. 41 poz. 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, 10% roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego wczęśniaków, noworodków i małych dzieci, Primene 10%, 100 ml?</p>	Zamawiający wyraża zgodę jeśli nie zawiera kwasu glutaminowego
61	<p>Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 32 pozycja 21 w przedmiotowym postępowaniu: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm cukrowy.</p>	Zamawiający dopuszcza jeśli jest to surowiec farmaceutyczny zgodny z FP
62	<p>Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 32 pozycja 21 w przedmiotowym postępowaniu: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g o smaku cytrynowym –</p>	Zamawiający nie dopuszcza

	<p>będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykoania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm cukru. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zminjsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.</p>	
63	<p>Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 22 pozycja 77 w przedmiotowym postępowaniu: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie kremu ZinoDr.A? Krem równoważny pod względem składu oraz wskazań do stosowania.</p>	Zamawiający dopuszcza
64	<p>Dobryczy pakietu 24 pozycja 15 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści dietę w opakowaniu butelka plastikowa 24x125ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.</p>	Zamawiający dopuszcza
65	<p>Dobryczy pakietu nr 24 pozycja 18,19 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na diety w opakowaniu typu butelka 0,5 Op Tri ,sa to obecnie jedyne dostępne opakowania handlowe oferowane przez producenta. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.</p>	Zamawiający dopuszcza
66	<p>Czy Zamawiający w Pakiet 134 poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie Espunisan 40mg x 100kaps?</p>	Zamawiający dopuszcza
67	<p>Czy Zamawiający w Pakiet 75 poz. 26 wyrazi zgodę na zaoferowanie Pangrol 10000 w postaci kapsulek?</p>	Zamawiający dopuszcza TYLKO W PRZYPADKU JEŚLI JEST PRODUKTEM LECZNICZYM I POSIADA IDENTYCZNY SKŁAD
68	<p>Pytanie dotyczy pakiet nr 98 poz 1-2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylonego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczonego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera: • Modę destylowaną • Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę • 2g chlorowodorek lidokainy • 0.250g glukonian chlorohexydyny (stężenie 20%) • 0.060g hydroksybenzoat metylu • 0.025g hydroksybenzoat propylu Produkt pakowany w bezaletksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (5g) w pozycji 1 oraz 11ml (11g) w pozycji 2?</p>	Zamawiający wyraża zgodę
69	<p>Dobryczy Pakiet 2 poz. 1 Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym? W myśli</p>	Zgodnie z SIWZ, takie ampułki zamawiający wskazał w zadaniu nr 130

	Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podażym pacjentowi.	
70	Dobryczy Pakiet 2 poz. 2 Czy zamawiający dopuści opakowanie typu ampułka?	Zamawiający nie wyraża zgody
71	Dobryczy Pakiet 11 poz. 10 oraz 11 Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezgłowym? W myśli Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podażym pacjentowi.	Zgodnie z SIWZ, takie ampułki zamawiający wskazał w zadaniu nr 130
72	Dobryczy Pakiet 15 Propofol 1% Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Lecznego Propofol znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymywania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?	Zamawiający dopuszcza
73	Dobryczy Pakiet 16 Propofol 2% Czy Zamawiający wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowocześniejszą emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.	Zamawiający dopuszcza
74	Dobryczy Pakiet 40 poz. 10 Czy Zamawiający ma na myśli worek o objętości 1518 ml?	Tak Zamawiający potwierdza
75	Dobryczy Pakiet 40 poz. 14 Czy Zamawiający wyrażi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu wprek?	Zamawiający wyraża zgodę
76	Dobryczy Pakiet 40 poz. 15 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania jednostkowiowej 20% emulsji tłuszczowej?	Zamawiający dopuszcza

77	Dobryczy Pakiet 54 poz. 2 Paracetamol Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL? Zamawiający wymaga 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 wymaga
78	Dobryczy Pakiet 176 Czy Zamawiający wymaga aby opakowania stojące płynów infuzyjnych z dwoma portami posiadały porty jakowe bez konieczności dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz aby ta informacja była zawarta w ChPL?	Zamawiający wymaga
79	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
80	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
81	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% wartości niezrealizowanej części umowy?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
82	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
83	Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
84	Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
85	Czy Zamawiający w Zadaniu nr 178 dopuści produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny?	Zamawiający dopuszcza
86	W Rozdziale VI pkt 2.1.2. SIWZ Zamawiający wymaga przedłożenia zezwolenia właściwego organu (lub wpisu do rejestru zawodowego Kserokopia zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej)	Zamawiający dopuszcza

	<p>zgonie z art. 88 ust. 5 pkt. 5 ustawy z 06.09.2001 r. „Prawo farmaceutyczne” (Dz.U.2020.0.944 t.j.). Zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2020.0.186 t.j.) nie są wymagane specjalne koncesje, zezwolenia ani licencje na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym niniejszym zamówieniem w Zadaniu 178. Ponieważ przedmiotem zamówienia w niniejszym postępowaniu w Zadaniu 178 są wyroby medyczne, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu złożenia dla nich ww dokumentów.</p>	
87	<p>Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że próbki wymagane są wyłącznie dla Zadania 61</p>	<p>Ocena jakościowa dotyczy zadań: 70, 70A, 61</p>
88	<p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, folki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?</p>	<p>Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z treścią specyfikacji Roz</p>
89	<p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?</p>	<p>Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z treścią specyfikacji</p>
90	<p>Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?</p>	<p>Zgodnie z wyjaśnieniami do przetargu znajdującymi się w specyfikacji</p>
91	<p>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?</p>	<p>Zgodnie z wyjaśnieniami do przetargu znajdującymi się w specyfikacji</p>
92	<p>Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pbzycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?</p>	<p>Wyrażamy zgodę. Prosimy o przeliczenie cen zgodnie z wyjaśnieniami do przetargu znajdującymi się w specyfikacji</p>
93	<p>Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.</p>	<p>Wyrażamy zgodę</p>

94	<p>Do rozdziału XV pkt 2 SIWZ: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 2 dni od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonowania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.</p>	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
95	<p>Do treści §3 ust. 3 istotnych postanowień umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 ust. 3 istotnych postanowień umowy dostawy (załącznik nr 3A do SIWZ) następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."</p>	Apteka zabezpiecza Szpital również w leki rzadko stosowane, ale niezbędne dla procesu leczniczego, dlatego wyrażamy zgodę na dostawy leków z krótkim terminem ważności wyłącznie po akceptacji takiej dostawy przez Kierownika Apteki
96	<p>Do §3 ust. 9 istotnych postanowień umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracanym z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwany przez Zamawiającego w §3 ust. 9 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.</p>	Zamawiający wyraża zgodę
97	<p>Do treści §5 ust. 4 zdanie pierwsze istotnych postanowień umowy: Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.</p>	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
98	<p>Do treści §5 ust. 4 zdanie drugie istotnych postanowień umowy: Czy Kupujący zmodyfikuje zapis w ten sposób, że za opóźnienie w zapłacie będą sprzedajacemu należne odsetki w wysokości prawem przewidzianej? Zgodnie z art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym</p>	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

	opóźnieniom w transakcjach handlowych, wierzycielowi – w razie opóźnienia dłużnika z zapłatą – przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych. Natomiast art. 13 w/w ustawy ustanawia wprost rygor nieważności postanowień umownych ograniczających lub wyłączających prawa wierzyciela m.in. z art. 8 ust. 1 ustawy. Stąd kwestionowany zapis będzie dotknął nieważnością, a Sprzedającemu i tak będą przysługiwały odsetki w w/w wysokości na podstawie przepisów bezwzględnie obowiązujących	
99	Do treści §5 ust. 9 istotnych postanowień umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §5 ust. 9 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolę kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzeżać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
100	Do §6 ust. 1 istotnych postanowień umowy: prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.".	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
101	Do treści §6 ust. 3 istotnych postanowień umowy: prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.".	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
102	Do treści §6 ust. 4 istotnych postanowień umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie lub rozwiązanie umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
103	Do §2 ust. 1 istotnych postanowień umowy używania dla zadań nr 86 oraz 120 (załącznik nr 3b do SIWZ): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §2 ust. 1 w taki sposób aby wystarczającym był fakt, że Użytkownicy przez cały czas trwania umowy będzie posiadał prawo nieograniczonego dysponowania przedmiotem używania?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ
104	Odnosnie wymogu dostarczenia kserokopii dokumentów potwierdzających spełnienie parametrów i wymagań (w przypadku produktów leczniczych są to Charakterystyki Produktu leczniczego) oraz dopuszczeń do obrotu oferowanych produktów leczniczych, czy Zamawiający wyrazi zgodę na	Zamawiający wyraża zgodę

	odstąpienie od wymogu dostarczenia tych dokumentów i zastąpienie ich oświadczeniem o posiadaniu i udostępnieniu w razie wątpliwości na każde żądanie Zamawiającego?	
105	Czy zamawiający dopuści w pakiecie 111 poz. 3 wycofanego Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju <i>Lactobacillus acidophilus</i> (La-5), <i>Lactobacillus delbrueckii</i> subsp. <i>bulgaricus</i> (Lb-Y27), <i>Bifidobacterium lactis</i> (Bb-12) przeznaczonych do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?	Zgodnie z Siwz
106	Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium 2,5 ml w zadaniu nr 19, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?	Zamawiający dopuszcza
107	Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium 2,5 ml w zadaniu nr 19, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?	Zamawiający dopuszcza
108	Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium 2,5 ml w zadaniu nr 19, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: <ul style="list-style-type: none"> • 5 do 25 °C czy też • 2-8 °C oraz 25°C? 	Zamawiający dopuszcza
109	Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium 2,5 ml w zadaniu nr 19, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?	Zamawiający dopuszcza
110	Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium 5,0 ml w zadaniu nr 19, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?	Zamawiający dopuszcza
111	Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium 5,0 ml w zadaniu nr 19, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?	Zamawiający dopuszcza
112	Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium 5,0 ml w zadaniu nr 19, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?	Zamawiający dopuszcza
113	Czy Zamawiający w zadaniu nr 53, poz. 1 (Bupiwakaina z dodatkiem glukozy (roztwór hipertoniczny) 0,5% / 4ml) wymaga zaofiarowania produktu pakowanego w jakowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie silnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezyjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezyjologa, który nie wymaga	Zamawiający dopuszcza

	<p>dotatkowej asystry w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach</p>	
114	<p>Czy zamawiający dopuści w pakiecie 111 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselkcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju <i>Lactobacillus acidophilus</i> (La-5), <i>Lactobacillus delbrueckii</i> subsp. <i>bulgaricus</i> (Lb-Y27), <i>Bifidobacterium lactis</i> (Bb-12) przeznaczonych do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?</p>	Zgodnie z SIWZ
115	<p>Czy zamawiający dopuści w pakiecie 112 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselkcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju <i>Lactobacillus acidophilus</i> (La-5), <i>Lactobacillus delbrueckii</i> subsp. <i>bulgaricus</i> (Lb-Y27), <i>Bifidobacterium lactis</i> (Bb-12) przeznaczonych do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?</p>	Zgodnie z SIWZ
116	<p>Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium 5,0 ml w zadaniu nr 19, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 do 25 °C czy też • 2-8 °C oraz 25°C ? 	Zamawiający dopuszcza

Zastępca Dyrektora
ds. Lecznictwa

lek. med. Agnieszka Wojska

KIEROWNIK
Sekcji Zamówień Publicznych
i Dostaw Materiałowych


Gmina Górska