

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ (4)

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych („Ustawa”), w imieniu „Centrum Zdrowia Mazowska Zachodniego” Sp. z o. o. ul. Limanowskiego 30, 96-300 Żyrardów („Zamawiający”) udzielam wyjaśnień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia („SIWZ”) w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy leków:

### „Dostawy leków”

#### **Pytanie 1**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 17 w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N7-1000E, 1000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 2**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 17 w pozycji nr 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N6-900E, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 3**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 17 w pozycji nr 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N6-900E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 17 poz. 4 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 sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 950 kcal, do wklucia centralnego – Olimel N12E 1000 ml?

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 17 poz. 5 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 sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1420 kcal, do wklucia centralnego – Olimel N12E 1500 ml?

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 17 poz. 6 produkt o najwyższej zawartości białka spośród wszystkich dostępnych worków trójkomorowych na rynku, produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający 151,9 g aminokwasów, elektrolity, 146,7 g glukozy oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1900 kcal, do wklucia centralnego – Olimel N12E 2000 ml?

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 7 dotyczące części nr 34**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 34 poz. 1 roztwór aminokwasów 6% bez węglowodanów i elektrolitów stosowany przy niewydolności nerek, zawartość azotu 8,6 g/l, wartość energetyczna 222 kcal/l, osmolarność 510 mOsm/l, Aminomel Nephro, 500ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8 dotyczące części nr 34**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 34 poz. 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 1200 kcal, do wklucia centralnego – Multimel N7-1000E, 1000 ml? Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 34 poz. 8 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? Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 10**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 34 poz. 9 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), zawartości azotu 13,2g, energii niebiałkowej 2080kcal, energii całkowitej 2400 kcal, do wklucia centralnego – Multimel N7-1000E, 2000 ml? Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 11**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 34 poz. 16 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, emulsję tłuszczową zawierającą 80% oliwy i 20% oleju sojowego, Clinoleic 20%, 100ml? Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 12 dotyczące części nr 16**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 16 poz. 30, 31 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 500 szt (łącznie) preparatu Cernevit w części 16 poz. 30, 31 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampulce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji 30 i 31 z części 16 do odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 g/2,5 ml inj. amp. 5 amp. w części nr 1 ampułki, poz. 33 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 g/2,5 ml inj. amp. 5 amp. w części nr 1 ampułki, poz. 33 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 g/2,5 ml inj. amp. 5 amp. w części nr 1 ampułki, poz. 33 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005 g/2,5 ml inj. amp. 5 amp. w części nr 1 ampułki, poz. 33 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 g/5 ml inj. amp. 5 amp. w części nr 1 ampułki, poz. 34 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 g/5 ml inj. amp. 5 amp. w części nr 1 ampułki, poz. 34 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza 18 miesięcy.

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 g/5 ml inj. amp. 5 amp. w części nr 1 ampułki, poz. 34 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź:**

5 do 25 °C

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 g/5 ml inj. amp. 5 amp. w części nr 1 ampułki, poz. 34 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml,

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate 0,05 g/5 ml 5 amp. w części nr 1 ampułki, poz. 10 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate 0,025 g/2,5 ml 5 amp. w części nr 1 ampułki, poz. 11 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź:**

Nie.

W imieniu Zamawiającego

PREZES ZARZĄDU

dr n. med. Jacek Szwicki