

Radziejów, dnia 11.04.2022 r.

### Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy udzielenia zamówienia publicznego realizowanego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) w trybie przetargu nieograniczonego na: „**Produkty lecznicze 2022-2024**” (oznaczenie sprawy ZP-01/2022) – ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 18 marca 2022 r. pod numerem: **2022/S 055-140640**

Niniejszym, na mocy przysługujących nam jako Zamawiającemu uprawnień i obowiązków wynikających z dyspozycji art. 143 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) poniżej przekazujemy treść zapytań i udzielonych wyjaśnień.

**1. dotyczy Zadanie 1 poz. 93** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego 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:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**2. dotyczy Zadanie 1 poz. 94** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego 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:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

3. Pakiet 1 pozycja 467: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź:** Tak, proszę wycenić 360 opakowań po 100 kapsułek.

4. pakiet 6 pozycja 26 Czy Zamawiający w pozycji pozycja 26 pakiet 6 produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

5. pakiet 6 pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

6. Zadanie 14 poz. 13 W związku ze zmianą nazwy mleka Bebilon HA Proexpert na Bebilon Prosyneo HA prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mleka Bebilon Prosyneo HA.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza Bebilon Prosyneo HA.

7. Zadanie 14 poz. 16 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety Protifar w opakowaniu 225 g. Dieta jest dostępna wyłącznie w opakowaniu 225 g. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza Protifar w opakowaniu 225 g, proszę wycenić bez przeliczania ilości czyli 12 opakowań po 225 g.

8. Zadanie 14 poz. 18, 20 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mleka Babilon Pepti 1 Syneo i Babilon Pepti 2 Syneo w opakowaniu 400g? Babilon Pepti Syneo to żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w przypadku alergii na białka mleka krowiego, dla niemowląt od urodzenia i posiada bardziej zaawansowaną formułę niż Babilon Pepti DHA. Mleko Babilon Pepti DHA nie jest już dostępne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza Babilon Pepti 1 Syneo i Babilon Pepti 2 Syneo w opakowaniu 400 g.

9. Zadanie 15 poz. 28 W związku z zakończeniem produkcji diety Nutrison Advanced Pepisorb Powder prosimy o wykreślenie pozycji.

**Odpowiedź:** Proszę wycenić (ostatnia dostępna cena) i zaznaczyć, że produkt nie jest już produkowany.

10. Pakiet 15 poz. 24, 25, 26, 27, 29, 30, 31, 32 Czy Zamawiający dopuści inny niż worek rodzaj opakowania (butelka OpTri kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami)? Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opakowanie typu butelka OpTri.

11. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 328 i 329 zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.,? Zawartość kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

**Odpowiedź:** Nie

12. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 328 i 329 zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

13. Czy w Pakiecie 1 poz. 520 i 521 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość probiotycznych drożdżaków w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

14. Zamawiający określa w Pakiecie 8 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość pomiaru we krwi osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

15. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie 8 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, pomiar we krwi kapilarnej lub żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, , parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

16. **Pakiet 17, pozycja 1, 2, 3** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby poziom AQL był podany na opakowaniu i dopuszczenie potwierdzenia poziomu szczelności za pomocą raportu z badań producenta bądź kartą techniczną?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie odstępuje.

17. **Pakiet 17 poz.1** Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o poziomie protein max 94ug/g, AQL 1,0, których parametry zostaną potwierdzone raportem z badań producenta nie starszym niż z 2016r. bądź kartą techniczną?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

18. **Pakiet 17 poz. 2** Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem protein max 33ug/g, których parametry zostaną potwierdzone raportem z badań producenta nie starszym niż z 2016r. bądź kartą techniczną?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

19. **Pakiet 17 poz. 3** Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, których parametry zostaną potwierdzone raportem z badań producenta nie starszym niż z 2016r. bądź kartą techniczną?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

- 20. Pakiet 17 poz. 4** Czy Zamawiający dopuści rękawice będące wyrobem medycznym klasy Is?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.
- 21. Pakiet 17, pozycja 4** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby rękawice były klasyfikowane jako środek ochrony indywidualnej kategorii III.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.
- 22. Pakiet 18(M) poz. 1** Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczonej różnicy w grubości na palcu 0,11mm+/-0,02, na dłoni 0,10mm+/-0,02?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- 23. Pakiet 18(M) poz. 2** Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczonej różnicy w grubości na dłoni 0,07mm+/-0,01?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- 24. Pakiet 18(M) poz. 3-4** Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523 (min. 6 substancji /bez cytostatyków/ w tym min. 2 na 3 poziomie przenikania)?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- 25. Pakiet 18(M) poz. 3-4** Czy Zamawiający dopuści rękawice, których parametry zostaną potwierdzone raportem z badań producenta nie starszym niż z 2016r. bądź kartą techniczną?  
**Odpowiedź:** Nie, raport nie może być starszy niż z 2017 roku. Zamawiający nie dopuszcza samej karty technicznej.
- 26. Pakiet 18(M) poz. 3-4** Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczonej różnicy w grubości na dłoni 0,09mm+/-0,02?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- 27.** Pytanie do pakietu nr 1 poz. 130: Prosimy o podanie liczby wymaganych parowników oraz nazw aparatów do znieczulenia.  
**Odpowiedź:** Liczba wymaganych parowników zostanie ustalona przed pierwszym zamówieniem produktu ze względu na wymianę trwającą właśnie wymianę aparatów do znieczulenia (nazwa jeszcze nie jest znana).
- 28.** Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzonego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, czy podtrzymują Państwo wymóg, aby do rzonego postępowania w Pakiecie 8 w pozycji 1 przystępowały Hurtownie z testem paskowym kompatybilnym z opisem zawartym w SWZ?  
**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymóg.

29. Pakiet 6, Pozycja 72: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

30. Pakiet 9, Pozycja 47: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

31. Pakiet 9, Pozycja 47: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

32. Pakiet 10, Pozycja 4: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

33. Pakiet 10, Pozycja 4: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

34. Pakiet 10, Pozycja 5: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

35. Pakiet 10, Pozycja 5: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

36. Pakiet 10, Pozycja 5: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

37. Pakiet 10, Pozycja 6: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

38. Pakiet 10, Pozycja 6: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

39. Pakiet 10, Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

40. Pakiet 10, Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

41. Pakiet 10, Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 250 C?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

42. Pakiet 11, Pozycja 7: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

43. Pakiet 12, Pozycja 22\*: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

44. Pakiet 12, Pozycja 22\*: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

45. Pakiet 12, Pozycja 23\*: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

46. Pakiet 12, Pozycja 23\*: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

47. Pakiet 12, Pozycja 25: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

48. Pakiet 12, Pozycja 26: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

49. Pakiet 12, Pozycja 26: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

50. Pakiet 13, Pozycja 5: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

51. Pakiet 13, Pozycja 6\*: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

52. Pakiet 13, Pozycja 9: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

53. Pakiet 13, Pozycja 9: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

54. Pakiet 13, Pozycja 9: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

55. Pakiet 13, Pozycja 10: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

56. Pakiet 13, Pozycja 10: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

57. Pakiet 13, Pozycja 10: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

58. Pakiet 16, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga by wyceniony Ceftriakson (Pakiet 16, Pozycja 1 oraz 2) pochodził od tego samego producenta.

59. Pakiet 16, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga by wyceniony Ceftriakson (Pakiet 16, Pozycja 1 oraz 2) pochodził od tego samego producenta.

60. Pakiet 16, Pozycja 3: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

61. Pakiet 16, Pozycja 3: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ

62. Pakiet 16, Pozycja 37: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający wymaga leku w postaci ampułek.

63. Pakiet 16, Pozycja 37: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

64. Pakiet 16, Pozycja 37: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

65. Pakiet 16, Pozycja 37: Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiołki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszanie 0,18%NaCl z 4% glukozą i

zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający wymaga leku w postaci ampułek.

66. Pakiet 1, Pozycja 41: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** Tak, proszę wycenić 4 opakowania po 5 ampułek.

67. Pakiet 1, Pozycja 41: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:** Tak, proszę wycenić 4 opakowania po 5 ampułek.

68. Pakiet 1, Pozycja 70: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga roztworu hiperbarycznego.

69. Pakiet 1, Pozycja 77: Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca<sup>2+</sup> jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

**Odpowiedź:** Tak

70. Pakiet 1, Pozycja 418: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** Tak, proszę wycenić 2000 opakowań po 5 ampułek pod warunkiem możliwości przechowywania produktu w temperaturze pokojowej.

71. Pakiet 6, Pozycja 18: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

72. Pakiet 6, Pozycja 18: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

73. Pakiet 6, Pozycja 19: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga roztworu hiperbarycznego.

74. Pakiet 6, Pozycja 28: Czy zamawiający wymaga, aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii Lactobacillus rhamnosus: szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40 %, szczep Lactobacillus rhamnosus E/N-40%, szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy – 20%?

**Odpowiedź:** Tak

75. Pakiet 6, Pozycja 29: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź:** Tak

76. Pakiet 6, Pozycja 29: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Tak

77. Pakiet 6, Pozycja 29: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź:** Tak

78. Pakiet 6, Pozycja 31: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź:** Tak

79. Pakiet 6, Pozycja 31: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Tak

80. Pakiet 6, Pozycja 31: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji

prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź:** Tak

81. Pakiet 6, Pozycja 37: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natriicum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:** Tak

82. Pakiet 6, Pozycja 37: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** W SIWZ Zamawiający wymaga produktu pakowanego po 5 ampułek.

83. Pakiet 6, Pozycja 38: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:** Tak

84. Pakiet 6, Pozycja 38: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** W SIWZ Zamawiający wymaga produktu pakowanego po 5 ampułek.

85. Pakiet 6, Pozycja 56: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

86. Pakiet 6, Pozycja 56: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

**Odpowiedź:** Tak

87. Pakiet 6, Pozycja 56: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

88. Pakiet 6, Pozycja 56: Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

89. Pakiet 1, Pozycja 41: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** Tak, proszę wycenić 4 opakowania po 5 ampułek.

90. Pakiet 1, Pozycja 41: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:** Tak, proszę wycenić 4 opakowania po 5 ampułek.

91. Pakiet 1, Pozycja 70: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga roztworu hiperbarycznego.

92. Pakiet 1, Pozycja 77: Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca<sup>2+</sup> jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

**Odpowiedź:** Tak

93. Pakiet 1, Pozycja 418: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** Tak, proszę wycenić 2000 opakowań po 5 ampułek pod warunkiem możliwości przechowywania produktu w temperaturze pokojowej.

94. Pakiet 6, Pozycja 18: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

95. Pakiet 6, Pozycja 18: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

96. Pakiet 6, Pozycja 19: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga roztworu hiperbarycznego.

97. Pakiet 6, Pozycja 28: Czy zamawiający wymaga, aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii *Lactobacillus rhamnosus*: szczep *Lactobacillus rhamnosus* Pen - 40 %, szczep *Lactobacillus rhamnosus* E/N-40%, szczep *Lactobacillus rhamnosus* Oxy – 20%?

**Odpowiedź:** Tak

98. Pakiet 6, Pozycja 29: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź:** Tak

99. Pakiet 6, Pozycja 29: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Tak

100. Pakiet 6, Pozycja 29: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź:** Tak

101. Pakiet 6, Pozycja 31: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź:** Tak

102. Pakiet 6, Pozycja 31: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Tak

103. Pakiet 6, Pozycja 31: Czy zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź:** Tak

104. Pakiet 6, Pozycja 37: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:** Tak

105. Pakiet 6, Pozycja 37: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** W SIWZ Zamawiający wymaga produktu pakowanego po 5 ampułek.

106. Pakiet 6, Pozycja 38: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:** Tak

107. Pakiet 6, Pozycja 38: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** W SIWZ Zamawiający wymaga produktu pakowanego po 5 ampułek.

108. Pakiet 6, Pozycja 56: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

109. Pakiet 6, Pozycja 56: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

**Odpowiedź:** Tak

110. Pakiet 6, Pozycja 56: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

111. Pakiet 6, Pozycja 56: Czy zamawiający 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. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

112. Pakiet 6, Pozycja 72: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:** Tak

113. Pakiet 9, Pozycja 47: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

114. Pakiet 9, Pozycja 47: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

115. Pakiet 10, Pozycja 4: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

116. Pakiet 10, Pozycja 4: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

117. Pakiet 10, Pozycja 5: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

118. Pakiet 10, Pozycja 5: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

119. Pakiet 10, Pozycja 5: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

120. Pakiet 10, Pozycja 6: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

121. Pakiet 10, Pozycja 6: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

122. Pakiet 10, Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

123. Pakiet 10, Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -

mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) - wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

124. Pakiet 10, Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 250 C?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

125. Pakiet 11, Pozycja 7: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

126. Pakiet 12, Pozycja 22\*: Czy zamawiający wymaga aby zaofertowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

127. Pakiet 12, Pozycja 22\*: Czy zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

128. Pakiet 12, Pozycja 23\*: Czy zamawiający wymaga aby zaofertowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

129. Pakiet 12, Pozycja 23\*: Czy zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

130. Pakiet 12, Pozycja 25: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

131. Pakiet 12, Pozycja 26: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych

wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

132. Pakiet 12, Pozycja 26: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

133. Pakiet 13, Pozycja 5: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanył mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

134. Pakiet 13, Pozycja 6\*: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanył mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

135. Pakiet 13, Pozycja 9: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

136. Pakiet 13, Pozycja 9: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

137. Pakiet 13, Pozycja 9: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

138. Pakiet 13, Pozycja 10: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

139. Pakiet 13, Pozycja 10: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

140. Pakiet 13, Pozycja 10: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

141. Pakiet 16, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga by wyceniony Ceftriakson (Pakiet 16, Pozycja 1 oraz 2) pochodził od tego samego producenta.

142. Pakiet 16, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga by wyceniony Ceftriakson (Pakiet 16, Pozycja 1 oraz 2) pochodził od tego samego producenta.

143. Pakiet 16, Pozycja 3: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

144. Pakiet 16, Pozycja 3: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ

145. Pakiet 16, Pozycja 37: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający wymaga leku w postaci ampulek.

146. Pakiet 16, Pozycja 37: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

147. Pakiet 16, Pozycja 37: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

148. Pakiet 16, Pozycja 37: Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający wymaga leku w postaci ampułek.

149. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 4 poz. 20 insuliny w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?

**Odpowiedź:** Tak, można wycenić insulinę w postaci wstrzykiwacza SoloStar.

150. Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonoego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, czy podtrzymują Państwo wymóg, aby do rzeczonoego postępowania w Pakiecie 8 w pozycji 1 przystępowały Hurtownie z testem paskowym kompatybilnym z opisem zawartym w SiWZ?

**Odpowiedź:** Tak, podtrzymujemy

151. Pakiet 1, poz. 8, Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

152. Pakiet 1, poz. 234 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 glukozy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

153. Pakiet 1, poz. 234 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - 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 glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

154. Pakiet 1, poz. 556,557 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie ZinoDr.A?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

155. Czy Zamawiający w ar. 4.4 wykreśli wzmiankę o odmowie przyjęcia dostawy? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 4.5 i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest przyjęcie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniesł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono przyjęcia”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

156. Czy Zamawiający w par. 4.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Zamawiający wydłuża termin do 3 dni roboczych

157. Czy Zamawiający w par. 4.7. usunie wzmiankę o rozmowach telefonicznych służących „przygotowaniu zamówienia”? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, a także przygotowania ich, co uruchamia cały proces logistyczny, w oparciu o rozmowę telefoniczną Zamawiającego z Wykonawcą.

**Odpowiedź:** Zamawiający usuwa wzmiankę o rozmowach telefonicznych.

158. Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 6.1), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis: w par. 6.1 z: „W przypadku opóźnienia w terminowym wykonaniu przedmiotu zamówienia, o którym mowa w § 4 ust. 2, 5 umowy, Zamawiającemu przysługuje” na „W przypadku zwłoki w terminowym wykonaniu przedmiotu zamówienia lub w przypadku uzasadnionych okoliczności lub zakresu zamówienia, o którym mowa w § 4 ust. 2, 5 umowy, Zamawiającemu przysługuje.....”

159. Czy Zamawiający w par. 6.1.a wykreśli zapis o minimalnej karze kwotowej 100zł? Zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśli zapis o minimalnej karze kwotowej 100 zł.

160. Wykonawca wnosi o podanie wartości kary umownej w par. 6.1.c.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje §6 projektu umowy w następujący sposób:

1. W przypadku zwłoki w terminowym wykonaniu przedmiotu zamówienia lub w przypadku uzasadnionych okoliczności lub zakresu zamówienia, o którym mowa w § 4 ust. 2, 5 umowy, Zamawiającemu przysługuje:
  - a. prawo naliczenia, tytułem odszkodowania, kary umownej w wysokości **1 % wartości brutto niezrealizowanego przedmiotu zamówienia**, (za każdy dzień zwłoki), **albo**
  - b. prawo nabycia zastępczego produktu leczniczego.
2. W przypadku dokonania nabycia zastępczego o którym mowa w ust.1 lit. b., Wykonawca zobowiązuje się wyrównać Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną umowną produktu leczniczego, a ceną produktu leczniczego nabytą zastępczo w terminie 30 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej.
3. Strony uprawnione są do dochodzenia odszkodowania za szkodę rzeczywistą, przekraczającą kwotę należnych kar umownych na zasadach ogólnych Kodeksu cywilnego.
4. Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącenie przez Zamawiającego kary umownej w każdym czasie z wynagrodzenia jemu należnego od Zamawiającego zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa.
5. Łączna maksymalna wysokość kar umownych wynosi 10% wartości netto umowy.

**161. W związku z treścią par. 6 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.**

**Odpowiedź:** Zamawiający doda zapis w §6 pkt. 5: „łączna maksymalna wysokość kar umownych wynosi 10% wartości netto umowy”.

**162.** Do treści §6 ust. 1 lit. a) projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §6 ust. 1 lit. a) projektu umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100 zł - i wynosiła 1% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 100 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353<sup>1</sup> Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje §6 projektu umowy w następujący sposób:

1. W przypadku zwłoki w terminowym wykonaniu przedmiotu zamówienia lub w przypadku uzasadnionych okoliczności lub zakresu zamówienia, o którym mowa w § 4 ust. 2, 5 umowy, Zamawiającemu przysługuje:

- a. prawo naliczenia, tytułem odszkodowania, kary umownej w wysokości **1 % wartości brutto niezrealizowanego przedmiotu zamówienia**, (za każdy dzień zwłoki), **albo**
- b. prawo nabycia zastępczego produktu leczniczego.

2.W przypadku dokonania nabycia zastępczego o którym mowa w ust.1 lit. b., Wykonawca zobowiązuje się wyrównać Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną umowną produktu leczniczego , a ceną produktu leczniczego nabytą zastępczo w terminie 30 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej.

3.Strony uprawnione są do dochodzenia odszkodowania za szkodę rzeczywistą, przekraczającą kwotę należnych kar umownych na zasadach ogólnych Kodeksu cywilnego.

4.Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącenie przez Zamawiającego kary umownej w każdym czasie z wynagrodzenia jemu należnego od Zamawiającego zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa.

5.Łączna maksymalna wysokość kar umownych wynosi 10% wartości netto umowy.

Powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i są dla Wykonawców wiążące. Pozostała treść specyfikacji pozostaje bez zmian.

Radziejów, dnia 11 kwietnia 2022 r.

**DYREKTOR**

**mgr Sebastian JANKIEWICZ**