******

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ NR 1W BEŁŻYCACH**

24-200 Bełżyce, ul. Przemysłowa 44

**NIP:** 713-28-46-648, **Regon:** 432710721, **Numer KRS:** 0000208113

Bank Spółdzielczy w Nałęczowie, Filia w Bełżycach 96 8733 0009 0015 3113 2000 0010

Bełżyce, dn. 09.12.2024r.

**PYTANIA I ODPOWIEDZI**

Numer postępowania: ZP/PN/44/2024

Tryb: Przetarg nieograniczony, art. 132

Dotyczy postępowania pn.: **„LEKI”**

Zamawiający działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zmianami), przekazuje treść zapytań do SWZ wraz z udzielonymi odpowiedziami.

**Pytanie 1**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Odpowiedź jest zawarta w postanowieniach ogólnych SWZ. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informację pod zadaniem.**

**Pytanie 2**

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

**Odpowiedź: Odpowiedź jest zawarta w postanowieniach ogólnych SWZ. Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie w górę do pełnego opakowania.**

**Pytanie 3**

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

**Odpowiedź: Odpowiedź jest zawarta w postanowieniach ogólnych SWZ. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Odpowiedź jest zawarta w postanowieniach ogólnych SWZ. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 6**

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)?

**Odpowiedź: Należy podać pełną ilość opakowań, zaokrąglając w górę.**

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Odpowiedź jest zawarta w postanowieniach ogólnych Opisu przedmiotu zamówienia – zał. nr 1. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ , tylko w sytuacji braku na rynku produktów ogólnie dostępnych.**

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający w zadaniu 25 poz 1 ( Sevoflurane) wymaga dostarczenia produktu, którego

maksymalna temperatura przechowywania nie jest limitowana przez wytwórcę?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający w zadaniu 25 poz 1 (Sevoflurane) wymaga zaoferowania produktu, który zgodnie z

zapisami Chpl nie posiada zapisu: „Należy używać tylko butelki bez ostrego zapachu płynu”?

Powyższy zapis nakłada na Zamawiającego obowiązek każdorazowej weryfikacji, czy zakupiony produkt

pomimo zachowania daty ważności oraz właściwego zabezpieczenia opakowania jednostkowego, może

zostać użyty do znieczuleń podczas wykonywanych zabiegów.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 10**

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP/PN/44/2024, ZADANIE NR 7-CPV 33690000-3, pozycja 197 dotycząca „Probiotyk zawierający Lactobacillusrhamnosus min. 6 mld CFU kaps. x 20 kaps., produkt dopuszczony do stosowania u dzieci i dorosłych” dopuszczamożliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwiehandlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek lub Trilac20 x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. W SWZ zawarty jest zapis probiotyk dla dorosłych i dla dzieci. Ulotka Trilac i Trilac 20 nie zawiera informacji o możliwości podania preparatu u dzieci.**

**Pytanie 11**

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP/PN/44/2024, ZADANIE NR 7-CPV 33690000-3, pozycja 198 dotycząca „Probiotyk zawierający 5 mln CFU krople doustne 5 ml dla niemowląt po pierwszym miesiącu życia” dopuszcza możliwość zastosowania produktu o nazwie handlowej Trilac Plus Forte krople 5 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający w zadaniu 25 poz 1 ( Sevoflurane) dopuści Sevoflurane 250 ml pakowany po 6 butelek w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza opakowanie x 6 z przeliczeniem ilości.**

**Pytanie nr 13**

**Dot. Pakietu nr 30.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę :W miejsce produktu opisanego jako :Mleko modyfikowane , hypoalergiczne , bezglutenowe, gotowe do spożycia dla niemowląt od urodzenia do 6 miesiąca życia opakowanie 90 ml zawierające w 100 ml tłuszcz 3,56 g, węglowodany 7,45 g, błonnik0,1 g białko 1,24 g, witaminy A, D, E, K, C, D, E, B1, niacynę, B2, B6, kwas foliowy, B12, sód, potas,chlorki, wapń, fosfor, magnez,--mleka NAN Expertpro HA – zawierającego powyższe składniki oraz opatentowane białko serwatkoweOptipro HA poddane częściowej hydrolizie o udowodnionej klinicznie skuteczności w zapobieganiuatopowemu zapaleniu skóry u dzieci ,w ilości 1,3g na 100ml gotowego produktu oraz niezawierające olejupalmowego i kokosowego. Mleko NAN Expertpro HA jest wzbogacone w kwas DHA z mikroalgSchizochytrium sp. w ilosci 16,5mg/100ml i witaminę D w ilości 1,5μg/100ml; 1op=karton: 32sztx90ml

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 14**

Z uwagi na zapis SWZ dla pakietu nr 6, pozycja nr 6, oraz możliwością zaoferowania klinicznie nierównoważnych produktów, proszę o doprecyzowanie i potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 6, pozycja nr 6, gotowy do użycia preparat Amikacyny 2,5mg/ml a 100ml, który zawiera w 1ml roztworu do infuzji 3,34 mg amikacyny w postaci siarczanu amikacyny?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. W zadaniu nr 6 poz.6 oczekuje Amikacin 2,5mg/ml 100 ml 1ml roztworu do infuzji zawiera 3,34 mg amikacin w postaci siarczanu.**

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 14, pozycja nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 12,13, 14, dopuści zaoferowanie płynów infuzyjnych konfekcjonowanych w workach z dwoma portami?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 16**

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 14, pozycja nr 9, 10, 11, Zamawiający oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 17**

Z uwagi na zapis w SWZ dla płynu wieloelektrolitowego oraz wytyczne i zalecenia towarzystw anestezjologicznych, europejskie ESA i krajowe PTAiIT. Proszę o doprecyzowanie, czy w pakiecie nr 14, pozycja nr 9, 10,11, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy, fizjologiczny, izotoniczny, który zgodnie z obecnie zalecaną fizyko-chemicznyą koncepcją Stewarda, posiada SID (różnica w stężeniu silnych jonów) w granicach 24-29 mEq/l, o osmolalności zbliżonej do osmolalności osocza w granicach 285 – 295 mOsm/kg H20 ?

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

**Pytanie nr 18**

Ze względu na fakt, dużego problemu w żywieniu pozajelitowym pacjentów z wysoką glikemią, oraz powikłaniami jakie generuje wysoki poziom glukozy u tych pacjentów, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 16, pozycja nr 3, 4, trzykomorowych worków do żywienia pozajelitowego, do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych, o niskiej zawartością glukozy, w granicach 60,0g - 64,0g w 1000ml mieszaniny żywieniowej ?

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

**Pytanie nr 19**

Opierając się na potwierdzonych badaniach i zaleceniach dotyczących suplementacji żywienia pozajelitowego w pierwiastki śladowe, a zwłaszcza w cynk oraz z uwagi, że cynk jest ważny kofaktorem wielu istotnych dla organizmu przemian biochemicznych, a jego niedobór skutkuje między innymi upośledzeniem gojenia się ran, proszę o doprecyzowanie i potwierdzenie, czy oferowane w pakiecie nr 16, pozycja nr 3, 4, worki trzykomorowe powinny zawierać przynajmniej 0,02 -0,07 mmo/l cynku?

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

**Pytanie nr 20**

Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuj zaoferowania w pakiecie nr 16, pozycja nr 2, preparat do suplementacji żywienia pozajelitowego, w skład którego wchodzi zbilansowany kompleks witamin rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach z witaminą K w jednej fiolce, 5ml x 10 fiolek, który pokrywa dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach?.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje w pakiecie 16 poz.2 preparatu po 5 ml x 10 fiolek w ilości 5 opakowań.

**Pytanie 21**

Do §2 ust.2 wzoru umowy. Prosimy o wydłużenie wymaganego czasu dostawy w trybie „na ratunek” do 12 godzin.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu ,, na ratunek’’ do 12 godzin.**

**Pytanie 22**

Do §4 ust.2 wzoru umowy. Prosimy o rezygnację z wymogu dostarczania dokumentów dotyczących towarów (materiałów) będących przedmiotem niniejszej umowy przy pierwszej dostawie przy jednoczesnym pozostawieniu wymogu ich dostarczenia na każde wezwanie Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie dokumentów dotyczących materiałów będących przedmiotem umowy na każde wezwanie.**

**Pytanie 23**

Do §4 ust.4 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do §4 ust.4 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 24**

Do §4 ust.5 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 25**

Do §6 ust.1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru, czy towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia/zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy, że dotychczasowy zapis może sugerować, że ewentualna kara będzie naliczana od wartości całego zamówienia jednostkowego, a zatem może być obliczana również od wartości tej części zamówienia, która została zrealizowana terminowo.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 26**

Do §9 ust.2 pkt 2) wzoru umowy. Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 27**

Do §9a ust. 1 pkt 5) wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §9a ust.1 pkt 5) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na co najmniej 15% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego? Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §9a ust. 1 pkt 5) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 15%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 14% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 28**

Do §9a ust.11 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w umowie? Wyjaśniamy, że możliwość taka została przewidziana w art. 48 ust. 1 zdanie wspólne in fine ustawy z dnia 7 października 2022 r. o zmianie niektórych ustaw w celu uproszczenia procedur administracyjnych dla obywateli i przedsiębiorców (Dz. U. z 2022 r. poz. 2185).

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 29**

Do §9a projektu umowy prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9a wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 30**

Pakiet 6 poz 6Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 50 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 31**

**Pakiet 11 poz 42,43** Czy Zamawiający wymaga ampułek w systemie bezigłowym?

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

**Pytanie 32**

**Pakiet 14 poz 15** Czy Zamawiający dopuści produkt Gelpoplasma (żelatyna 3%) w opakowaniu typu worek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 33**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 7 poz. 16 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Zadaniu 7 poz. 16 Zamawiający dopuści produkt ZinoDr. Zasypka zawierający allantoin, solanum tuberosum starch, zinc oxide, talc?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 34**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 7 poz. 197 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy w Zadaniu nr 7 poz. 197 Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 35**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 7 poz. 235 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy w Zadaniu nr 7 poz. 235 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps. (szczep identyczny pod względem genotypowym)?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Poniżej tabela porównująca oba produkty:  
produkt Enterol EnteroDr  
postać kapsułki kapsułki  
zawartość bakterii probiotycznych Kultury probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii CNCM I-745, Kultury probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)  
stężenie/pojedyncza dawka stężenie 5 x 109 CFU/ kaps (250mg/ kaps) stężenie 5 x 109 CFU/ kaps (250mg/ kaps)  
główne wskazanie do stosowania zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii  
możliwość przechowywania poza lodówką tak, tak.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia, oczekuje preparatu w formie saszetek.**

**Pytanie 36**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 7 poz. 176 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy w Zadaniu nr 7 poz. 176 Zamawiający dopuści paski testowe z czasem pomiaru 5s, krótszym i wygodniejszym niż 7s? Prosimy o uzasadnienie odpowiedzi.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 37**

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie przez „technologię 60/90”? nie jest to termin techniczny spotykany w jakimkolwiek piśmiennictwie dotyczącym tematyki pasków testowych.

**Odpowiedź: technologia 60/90 AVG to funkcja średnich z 60 i 90 dni pomagająca w oszacowaniu HBA1C i   
profilaktyce powikłań cukrzycy.**

**Pytanie 38**

 Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z innymi proporcjami enzymu, nośników i pozostałych elementów niż oksydaza glukozowa 10%,nośnik elektronów 50 %, osłonkę enzymu 8%. Proporcje ujęte w % nie są żadnymi parametrami lecz tylko składem chemicznym i odchylenia od nich nie mają znaczenia dla działania paska testowego – u różnych producentów proporcje te są różne, co w żaden sposób nie wpływa na rzeczywiste parametry sprawności czy dokładności działania paska testowego. Wyspecyfikowane przez Zamawiającego proporcje określają tylko jeden model pasków testowych.

**Odpowiedź: Zamawiający w Opisie Przedmiotu Zamówienia określił dopuszczalne odchylenie od wskazanych parametrów na poziome   
+-15 %.**

**Pytanie 39**

Pakiet 2, Pozycja 16, Midazolamum inj 5mg/1ml x10 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

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

**Pytanie 40**

Pakiet 2, Pozycja 16, Midazolamum inj 5mg/1ml x10 amp: 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 nie wymaga, dopuszcza.**

**Pytanie 41**

Pakiet 2, Pozycja 17, Midazolamum inj 15mg/3ml x 5 amp: 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 nie wymaga, dopuszcza.**

**Pytanie 42**

Pakiet 2, Pozycja 17, Midazolamum inj 15mg/3ml x 5 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

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

**Pytanie 43**

Pakiet 3, Pozycja 2, Bupivacain hydroch. 5mg/ml r -r do wstrzyk. Hiperbaryczny X 5 amp .4 ml .Ampułki zapakowane sterylnie: Czy Zamawiający dopuści Bupivacaine Spinał Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, wymaga ampułek zapakowanych sterylnie.**

**Pytanie 44**

Pakiet 3, Pozycja 2, Bupivacain hydroch. 5mg/ml r -r do wstrzyk. Hiperbaryczny X 5 amp .4 ml .Ampułki zapakowane sterylnie: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, wymaga Bupivacaine hydroch.5mg/ml, roztworu hiperbarycznego.**

**Pytanie 45**

Pakiet 10, Pozycja 1, Omeprazol 40 mg proszek do sporz. r-ru do inf.x 1 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

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

Zamawiający informuje, że powyższe pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią SWZ i będą wiążące przy składaniu ofert.