



ISO 9001

**Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych**

tel. 74/64 89 600 fax 74/ 64 89 746

www.zdrowie.walbrzych.pl

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych 24.09.2012 r.

DZPZ-530-Zp/71/PN-65/12

Wykonawcy - wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na „Dostawy leków, materiałów opatrunkowych, preparatów do żywienia pozajelitowego, płynów infuzyjnych i osoczozastępczych, rękawic, diet dojelitowych, mleka i preparatów mlekozastępczych, środków kontrastowych, substancji do produkcji koncentratu do dializ, alkoholi, wyrobów medycznych” – Zp/71/PN-65/12.

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na zapytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty do Pakietu nr 151 dotyczącego produktu Venofer i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie MonoVer w postaci Izo-maltozyd żelaza 1000 w dawce 100mg/ml – fiolka (1ml x 5 amp – opakowanie), który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek? Odp. Nie.

2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty do Pakietu nr 154 dotyczącego produktu Ferinject Fiol. 2ml x 1 50mg FeIII/ml w poz. 1 oraz produktu Ferinject Fiol. 10ml x 1 50mg FeIII/ml w poz. 2 i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie MonoVer w postaci Izo-maltozyd żelaza 1000 w dawce 100mg/ml – fiolka (1ml x 5 amp – opakowanie lub 5ml x 5 amp - opakowanie), który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek? Odp. Wyrażamy zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 154 produktu zamiennego MonoVer 100mg/ml, odpowiednio w poz. nr 1 1ml x 5 amp w ilości 100 op., w pozycji nr 2 5ml x 5 amp w ilości 3 op.

3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. nr 55 Imipenem+Cylastatyna 500mg+500mg typu butelka x 1”? Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania typu butelka w opakowaniu jednostkowym zapewniającym ochronę przed światłem zawierającym łącznik do połączenia butelki z płynem infuzyjnym (rozpuszczalnikiem).

4) Czy Zamawiający wymaga aby preparat Imipenem/Tienam inj. Iv. był zarejestrowany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 1 roku i starszych? Odp. Zgodnie ze SIWZ.

5) Czy zgodnie z dobrą praktyką kliniczną i farmaceutyczną produkt leczniczy Imipenem + Cylastatyna należy podać jako świeżo przygotowany roztwór? Odp. Zgodnie ze SIWZ.

6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 141 poz. nr 1 i utworzy oddzielny samodzielny pakiet”? Odp. Nie.

7) Czy Zamawiający w zakresie pakietów nr 1, 2, 3, 4 (płyny infuzyjne) i 33, 164 (żywnienie pozajelitowe) – odstąpi od wymogu dostaw w trybie „na ratunek” i „na cito”? Odp. Nie.

8) Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 w pozycji 1 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Multitel N4-550E, 1500 ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

9) Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 w pozycji 2 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Multitel N4-550E, 2000 ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

10) Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 w pozycji 3 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Multitel N6-900E, 2000 ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

11) Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 w pozycji 4 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Multitel N7, 1000 ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

12) Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 w pozycji 5 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Multitel N6-900E, 2000 ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

13) Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 w pozycji 6 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Multitel N7-1000E, 2000 ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

14) Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 w pozycji 8 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Olimel N7E, 1000 ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

15) Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 w pozycji 9 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Olimel N5E, 2000 ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

16) Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 w pozycji 10 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Olimel N5E, 2500 ml? Odp. Nie.

17) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 33 pozycji nr 7? Odp. Nie.

18) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 100 Leków pozycji nr 1 do oddzielnego pakietu, jednocześnie ustanawiając wadium dla nowoutworzonego pakietu? Odp. Nie.

19) Czy Zamawiający wymaga szczepionki dla dorosłych czy dla dzieci oraz czy wyrazi zgodę na zaoferowanie szczepionki przeciw kleszczowemu zapaleniu mózgu w następującym przedziale wiekowym:

- dla dzieci do 12 roku życia,

- dla dorosłych od 12 roku życia? Odp. Nie dotyczy – w związku z odpowiedzią na pytanie poprzednie.

20) 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)? Odp. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

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

22) Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie? Odp. Zmiany postaci wymagają indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego.

23) Czy w pakiecie 69 można wycenić preparaty w postaci proszku? Odp. Nie.

24) Czy w pakiecie 80 w poz. 67 można wycenić krople 10ml, ponieważ w takiej objętości dostępne są na rynku (odpowiednio przeliczając ilość)? Odp. Tak.

25) Czy w pakiecie 90 w poz. 5 można wycenić preparat w dawce 200mcg/dawkę, 100dawkę, przy tej samej ilości opakowań, ponieważ tylko taki jest dostępny na rynku? Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu

w dawce 20 mg x 100 dawek w podwójnej ilości tj 2 opakowania.

26) Czy w pakiecie 104 w poz.86 można wycenić np.Ascofer? Odp. Tak.

27) Czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert na rękawice nitrylowe pakowane w opakowania jednostkowe a 200szt. - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - z odpowiednim przeliczeniem ich ilości? Odp. Tak.

28) Chcąc zaproponować Państwu rękawice najlepiej dobrane do określonych procedur - prosimy o informację - czy Zamawiający będzie używał rękawic nitrylowych do procedur medycznych, a więc procedur których wykonanie przebiega z możliwością kontaktu z potencjalnie skażonymi płynami ustrojowymi, a tym samym, czy oferowane rękawice nitrylowe, zgodnie z EN 374 powinny charakteryzować się brakiem przenikania dla mikroorganizmów poprzez kontakt z krwiopochodnymi patogenami ? Odp. Zgodnie ze SIWZ.

29) Chcąc zaproponować Państwu rękawice najlepiej dobrane do określonych procedur - prosimy o informację - czy Zamawiający będzie używał rękawic nitrylowych do procedur medycznych, których wykonanie przebiega z możliwością kontaktu z powszechnie stosowanym w szpitalach substancjami chemicznymi takimi jak np. min. 70% alkohol i jego pochodne lub inne środki dezynfekcyjne o szerokim spectrum działania, które to substancje w czynny i niekorzystny sposób wpływają na strukturę molekularną nitrylu, zmieniając właściwości ochronne rękawic, a tym samym, czy oferowane rękawice powinny wykazywać się odpornością na przenikanie dla tego typu substancji w tym w szczególności dla 70% alkoholu lub jego pochodnych ? Odp. Zgodnie ze SIWZ.

30) Czy w celu potwierdzenia, iż oferowane rękawice spełniają powyższe Wykonawcy powinni załączyć do oferty także wyniki badań potwierdzające brak przenikania dla mikroorganizmów jak również czynnych substancji chemicznych takich jak środki dezynfekcyjne, w tym w szczególności dowolnego alkoholu min. 70% w okresie minimum od 30 do 60min ? Odp. Zgodnie ze SIWZ.

Pakiet nr 6 – Rękawice, Poz. 13-15

31) Czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert na rękawice sekcyjne, których rozmiary oznaczone są analogicznie do opisanej w siwz numeracji liczbowej jako XS-S-M-L i XL do dowolnego wyboru rozmiaru przez Zamawiającego , co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców ? Odp. Tak.

32) Czy ze względu na przeznaczenie oferowanych rękawic do procedur sekcyjnych powinny one charakteryzować się dodatkowymi parametrami, zwiększającymi bezpieczeństwo i wygodę ich użycia, takimi jak np.

- a) zwiększona długość całkowita rękawicy wynosząca min. 300mm
- b) zwiększona grubość rękawicy na palcach min. 0,15mm i na dłoni min.0,12mm
- c) mocny rolowany mankiet
- d) rozciągliwość min. 540%
- e) średnia siła zerwania na poziomie minimum 12N/11N przed/po starzeniu. Odp. Zgodnie ze SIWZ.

33) Czy ze względu na przeznaczenie oferowanych rękawic do procedur sekcyjnych przebiegających z bezpośrednim kontaktem z preparatami takimi jak np. 10% formalina, 70% alkohol czy 4% glutaraldehyd - powinny one charakteryzować się brakiem przenikania dla tych substancji jak również brakiem przenikania dla mikroorganizmów w określonej minimalnej jednostce czasu wskazanej przez Zamawiającego ? Prosimy o określenie tego czasu przy uwzględnieniu czasu niezbędnego przy wykonywaniu procedur sekcyjnych. Odp. Zgodnie ze SIWZ.

34) Czy w celu potwierdzenia, iż oferowane rękawice sekcyjne spełniają powyższe wymogi Wykonawcy powinni załączyć do oferty także wyniki badań potwierdzające brak przenikania dla mikroorganizmów jak również wskazanych substancji chemicznych w czasie wskazanym przez Zamawiającego ? Odp. Zgodnie ze SIWZ.

35) Czy w pakiecie nr 31, w pozycji 2 ma na myśli dietę do leczenia żywieniowego do podaży przez zgłębnik, płynną, kompletną pod względem odżywczym, normokaloryczną (1kcal/ml), charakteryzującą

się unikalną mieszaniną białek (serwatka, kazeina, soja , groch) spełniającą wytyczne WHO 2007 o zawartości białka nie niższej niż 4g/100ml, zawierającą średniołańcuchowe trójglicerydy (MCT), wzbogaconą o kwasy DHA/EPA spełniającą zalecenia ISSFAL 2007, wolną od laktozy, zawierającą karotenoidy o działaniu antyoksydacyjnym, o osmolarności nie wyższej niż 255 mOsm/l? Odp. Zamawiający dopuszcza opisaną dietę jako zgodną ze SIWZ.

36) Czy w pakiecie nr 31, w pozycji 3 ma na myśli dietę do leczenia żywieniowego do podaży przez zgłębnik, płynną, kompletną pod względem odżywczym, wysokoenergetyczną (1,5 kcal/ml), charakteryzującą się unikalną mieszaniną białek (serwatka, kazeina, soja, groch) spełniającą wytyczne WHO 2007 o zawartości białka nie niższej niż 6g/100ml, zawierającą średniołańcuchowe trójglicerydy (MCT), wzbogaconą w kwasy DHA/EPA spełniającą zalecenia ISSFAL 2007, wolną od laktozy, zawierającą karotenoidy o działaniu antyoksydacyjnym, o osmolarności nie wyższej niż 360 mOsm/l? Odp. Zamawiający dopuszcza opisaną dietę jako zgodną ze SIWZ.

37) Pakiet nr 5, pozycja 4-6. Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe w opakowaniu a'200szt z przeliczeniem podanych ilości? Odp. Tak.

38) Pakiet nr 6, pozycja 13-15. Czy Zamawiający dopuści rękawice sekcyjne w opakowaniu a'25par z przeliczeniem podanych ilości na opakowania? Odp. Tak.

39) Pakiet nr 6, pozycja 13. Czy Zamawiający dopuści rękawice sekcyjne w rozmiarze M? Odp. Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 6 w poz. 13 rękawice w rozmiarze S.

40) Pakiet nr 6, pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści rękawice sekcyjne w rozmiarze L? Odp. Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 6 w poz. 14 rękawice w rozmiarze M.

41) Pakiet nr 6, pozycja 15. Czy Zamawiający dopuści rękawice sekcyjne w rozmiarze XL? Odp. Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 6 w poz. 15 rękawice w rozmiarze L.

42) Pakiet nr 8, pozycja 1. Czy Zamawiający oczekuje podania ceny za 1 mb gazy? Odp. Tak.

43) Pakiet nr 8, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści kompresy z gazy jałowe 8 warstwowe 17 nitkowe, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? Odp. Tak.

44) Pakiet nr 8, pozycja 14-18. Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6 minut, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? Odp. Nie.

45) Pakiet nr 8, pozycja 30. Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną w opakowaniu a'20szt z przeliczeniem podanych ilości? Odp. Tak.

46) Pakiet nr 8, pozycja 30. Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną w opakowaniu a'2szt z przeliczeniem podanych ilości? Odp. Tak.

47) Pakiet nr 8, pozycja 30. Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną 4 warstwową z gazy 17 nitkowej, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ. W przypadku udzielenie negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego zadania. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania. Odp. Wyrażamy zgodę.

48) Pakiet nr 8, pozycja 32. Czy Zamawiający dopuści watę celulozową w opakowaniu a'5 kg z przeliczeniem podanych ilości? Odp. Tak.

49) Pakiet nr 10, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6x7cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? Odp. Tak.

50) Pakiet nr 10, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10x12cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? Odp. Tak.

51) Pakiet nr 10, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści paski do zamykania ran w rozmiarze 13mmx100mm a'6szt? Odp. Tak.

52) Pakiet nr 10, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści paski do zamykania ran w rozmiarze 6mmx75mm a'3szt? Odp. Tak.

- 53) Pakiet nr 11, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści przylepiec o długości 9,14m? Odp. Tak.
- 54) Pakiet nr 11, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści przylepiec tkaninowy spełniający pozostałe wymagania SIWZ? Odp. Nie.
- 55) Pakiet nr 11, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6x7cm? Odp. Tak.
- 56) Pakiet nr 11, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10x12cm? Odp. Tak.
- 57) Pakiet nr 11, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6x7cm? Odp. Tak.
- 58) Pakiet nr 11, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści opatrunek z jednym paskiem mocującym, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? Odp. Tak.
- 59) Pakiet nr 11, pozycja 4-6. Czy Zamawiający dopuści opatrunki z systemem ramki, z metką, bez wzmocnienia włókninowego i bez pasków mocujących? Odp. Nie.
- 60) Pakiet nr 106, pozycja 1. Czy Zamawiający wymaga aby żel znieczulający sterylizowany był parą wodną? Odp. Zamawiający wymaga produktu sterylnego, ale nie narzuca metody sterylizacji.
- 61) Pakiet nr 158, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice z mankietem rolowanym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? Odp. Zgodnie ze SIWZ.
- 62) Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 8, poz. 5. Prosimy o dopuszczenie kompresów z gazy 17 nitkowych, 8 warstwowych, jałowych, 5cm x 5cm, opak. x 3szt. Odp. Wyrażamy zgodę.
- 63) Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 8, poz. 13. Prosimy o dopuszczenie opaski elastycznej tkanej z zapinką w rozm. 4m x 8cm z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych sztuk zaokrąglonych w górę. Odp. Wyrażamy zgodę.
- 64) Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 8, poz. 14-18. Prosimy o dopuszczenie opasek gipsowych o czasie wiązania do 6 minut. Odp. Nie wyrażamy zgody.
- 65) Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 8, poz. 31 i 34. Prosimy o wydzielenie poz. 31 i 34 z pakietu nr 8. Odp. Nie wydzielamy.
- 66) Pytanie nr 5 dotyczy §3 ust. 2 wzoru umowy. Ze względu na wymogi logistyczne i konieczność każdorazowego dostarczenia produktów najwyższej jakości prosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw do 3 dni zamiast 2 dni oraz dostaw „na ratunek” do 2 dni zamiast 1 dnia. Odp. Nie wyrażamy zgody. Nie zmieniamy wzoru umowy.
- 67) Pytanie nr 6 dotyczy §4 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o następującą modyfikację: 4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu, pod warunkiem jednak, że niezrealizowana wielkość przedmiotu zamówienia nie będzie większa niż 20% wartości umowy. Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.
- 68) Pytanie nr 7 dotyczy §5 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o zmianę §5 ust. 3na: 3. W przypadku trzykrotnego następującego kolejno po sobie nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym, po bezskutecznym wezwaniu do spełnienia świadczenia zgodnego z umową. Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.
- 69) Pytanie nr 8 dotyczy §8 ust.1.1) wzoru umowy. Jak Zamawiający będzie naliczał „godzinowe” kary umowne w przypadku dostaw „na cito” jeżeli termin dostawy liczony jest w dniach. Zgodnie z art. 111 k.c. termin liczony w dniach kończy się o godz. 24.00. Prosimy o wykreślenie tego postanowienia. Odp. Wyliczona zostanie średnia. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.
- 70) Prosimy o zmianę §8 ust.1.1) wzoru umowy na następujący: 1) 0,1% wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej sprzętu. Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.
- 71) Pakiet nr 5, poz. 1 – 6. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek oraz ich zgodności z normami będzie wymagał,

aby rękawice niesterylne posiadały certyfikat wydany przez jednostkę niezależną tj. jednostkę notyfikowaną potwierdzającą zgodność z normą EN 455-1,2,3 i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty certyfikatu? Odp. Zgodnie ze SIWZ.

72) Pakiet nr 5, poz. 4 i 5. Z uwagi na oszczędność powierzchni magazynowej oraz zmniejszenie kosztów utylizacji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowań a` 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Odp. Dopuszczamy opakowania a' 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

73) Pakiet nr 7. Prosimy o wyjaśnienie czy rękawice bezlateksowe, bez pudrowe mają być wykonane z poliizoprenu, który odznacza się tymi samymi właściwościami fizycznymi, co lateks naturalny: największa elastyczność i siła zrywająca, przy niskim naprężeniu, a jednocześnie eliminuje problem alergii na lateks. Odp. Zgodnie ze SIWZ.

74) Pakiet nr 106. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g? Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

75) Pakiet nr 106. Czy sterylny żel znieczulający do cewnikowania ma znajdować się w opakowaniu w postaci aplikatora harmonijkowego? Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

76) Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie w Pakiecie 2 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w opakowaniu typu worek? Odp. Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 zmianę opakowania na worek.

77) Czy w Pakiecie nr 3 Pozycja 8;9;14;15 Zamawiający miał na myśli opakowanie jednostkowe worek lub butelkę? Odp. Zamawiający dopuszcza w w/w pozycjach dowolny rodzaj opakowania np. flakon, butelka, worek.

78) Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 4 w pozycji 8 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym - nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 1000ml w opakowaniu worek Viaflo? Odp. Tak.

79) Czy Zamawiający potwierdza, iż wymaga, aby produkty lecznicze oferowane w ramach zadania nr 50, poz. 1 i poz. 2 (meropenem) były dopuszczone do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej? Odp. Zgodnie z SIWZ.

80) Czy Zamawiający wymaga, aby okres przydatności do użycia preparatu wymaganego w ramach zadania nr 50, poz.1 i poz. 2 (meropenem) rozpuszczonego w NaCl wynosił co najmniej 6 godzin? Odp. Zamawiający wymaga aby okres trwałości roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu wynosił 6 godzin w temp. 15°-25°C.

81) Czy, mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi oraz konieczność redukcji dawki u pacjentów z zaburzeniami czynności nerek, Zamawiający w zadaniu nr 50 poz. 1 i poz. 2 (meropenem) wymaga aby ww produkt posiadał trwałość roztworu po przygotowaniu 24 godziny w temp. 2 – 8 stopni C? Odp. Zamawiający wymaga aby okres trwałości roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu wynosił 24 godziny w temp. 2°-8°C.

82) Czy Zamawiający w zadaniu nr 90, poz. nr 10 wymaga zaoferowania produktu, którego działanie znieczulające pojawia się nie później niż po upływie 5-8 minut ? Odp. Zgodnie z SIWZ.

83) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 1 preparatu Purisole roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach co Glicyna? Odp. Nie.

84) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 opakowań z dwoma niezależnymi, samouszczelniającymi portami do których można dostrzyknąć do opakowania 250ml – 50ml, do opakowania 500ml – od 100ml do 109ml? Odp. Nie.

85) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 30 pozycja 1 diety Reconvan w opakowaniu EasyBag 500ml w ilości 200 sztuk - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatobiałkowa (5,5g/100ml) zawierająca argininę i glutaminę, bezresztkowa o osmolarności 270 mosmol/l? Odp. Zgodnie z SIWZ.

86) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycja 2 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy, zawierająca białko mleka(w tym kazeina), olej rybi- EPA, DHA o osmolarności 270 mosmol/l? Odp. Zgodnie z SIWZ.

87) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycja 3 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag o objętości 1000ml - dietę oligopeptydową do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1 kcal/ml), o zawartości błonnika 0,08 g/100ml, zawierająca białko(4,5g/100ml) krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy, hydrolizat serwatki, tłuszcze(2,8g/100ml) tłuszczowe (olej rybi- EPA, DHA), węglowodany(14,3g/100ml), o osmolarności 300 mosmol/l? Odp. Zgodnie z SIWZ.

88) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycja 4 diety Supportan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa (10,0g/100ml), bogatoresztkowa, osmolarność 340 mOsm/l? Odp. Zgodnie z SIWZ.

89) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycja 5 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 1000ml – dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, źródłem białka jest kazeina, soja, zawierająca olej rybi(EPA,DHA) osmolarność 285 mOsm/l? Odp. Zgodnie z SIWZ.

90) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycja 6 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 1000ml – dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, źródłem białka jest kazeina, soja, zawierająca olej rybi(EPA,DHA) osmolarność 285 mOsm/l? Odp. Zgodnie z SIWZ.

91) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycja 7 Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,2 kcal/ml), zawierająca białko(6,0g/100ml) mleka (kazeina i serwatka), tłuszcze(4,1g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l? Odp. Zgodnie z SIWZ.

92) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycja 8 przyrządu Applix Gravity set EasyBag? Odp. Zgodnie z SIWZ.

93) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycja 1 diety Fresubin Energy Drink 200ml? Odp. Tak.

94) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycja 2 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml? Odp. Tak.

95) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycja 3 diety Fresubin Energy w opakowaniu EasyBag 500ml? Odp. Tak.

96) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycja 4 przyrządu Applix Gravity set EasyBag? Odp. Tak.

97) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33 pozycja 1 worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 38,0g z tauryną, 6,2g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 34g (30% oleju sojowego, 30%

MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 85g o energii pozabiałkowej 700 kcal, pojemności 1206ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

98)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33 pozycja 2 worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 60,0g z tauryną, 9,8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 54g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 135g o energii pozabiałkowej 1100 kcal, pojemności 1904ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

99)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33 pozycja 3 worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 57,0g, glukozę 162,0g, emulsję tłuszczową 85,0g, azot 9,0g i energię niebiałkową 1500 kcal objętość 2400ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

100)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33 pozycja 4 worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 75,0g z tauryną, 12g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 56g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 187g o energii pozabiałkowej 1300 kcal, pojemności 1477ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

101)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33 pozycja 5 worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 100,0g z tauryną, 16g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 75g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 250g o energii pozabiałkowej 1800 kcal, pojemności 1970ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

102)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33 pozycja 6 worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 85,0g, glukozę 250,0g, emulsję tłuszczową 100,0g, azot 13,5g i energię niebiałkową 2000 kcal objętość 2566ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

103)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33 pozycja 7 worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 25,0g z tauryną, 4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 19g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 63g o energii pozabiałkowej 450 kcal, pojemności 493ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

104)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33 pozycja 8 worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 75,0g z tauryną, 12g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 56g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 187g o energii pozabiałkowej 1300 kcal, pojemności 1477ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

105)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33 pozycja 9 worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 100,0g z tauryną, 16g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 75g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 250g o energii pozabiałkowej 1800 kcal, pojemności 1970ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

106)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33 pozycja 10 worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 85,0g, glukozę 250,0g, emulsję tłuszczową 100,0g, azot 13,5g i energię niebiałkową 2000 kcal objętość 2566ml? Odp. Zgodnie z SIWZ.

107)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 80 pozycja 68 produktu leczniczego PROPOFOL 1%, emulsja do wstrzykiwań i infuzji 0,2g/20ml w ampułkach zawierającego emulsję MCT/LCT, który posiada w charakterystyce produktu leczniczego zapis o możliwości stosowania u dzieci od 1 miesiąca życia ponadto zastosowanie emulsji tłuszczowej MCT/LCT zmniejsza uczucie bólu w trakcie podawania pacjentowi? Odp. Tak.

108)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 164 worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 75,0g z tauryną, 12g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 56g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 187g o energii pozabiałkowej 1300 kcal, pojemności 1477ml? Odp. Nie.

109)Dotyczy § 3 ustęp 1 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Odp. Nie.

110)W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu? Odp. Nie.