**Kłodzko, dnia 07.06.2023r.**

 **Wykonawcy według rozdzielnika**

**Dotyczy: Przedmiotem zamówienia jest dostawa leków, preparatów żywieniowych, płynów infuzyjnych, pasty borowinowej, preparatów dezynfekcyjnych, rękawiczek, opatrunków, opakowań, materiałów szewnych i środków kontrastowych dla potrzeb podmiotu leczniczego „Zespół Opieki Zdrowotnej” w Kłodzku, oznaczonego numerem DZP.2510.2.2023.**

**Informujemy, że wykonawcy zadali następujące pytania celem wyjaśnienia treści SWZ.**

**Pyt.1**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie nr 43 poz. 1 roztworu THIAMINE CHLORIDE (VITAMIN B1) pakowanego po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza taka możliwość.**

**`**

**Pyt.2**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 58 poz.10.i 11 i czy dopuści:

System suchych chusteczek przeznaczonych do wszystkich zmywalnych powierzchni, nasączany dowolnymi środkami dezynfekcyjnymi, nasączone chusteczki bez okresu ograniczającego gotowość do użycia (gotowość do użycia jak płynu użytego do nasączenia), chusteczki o wymiarach 300x340mm, gramatura chusteczek 70g/m2- wiadro. Oraz system suchych chusteczek przeznaczonych do wszystkich zmywalnych powierzchni, nasączany dowolnymi środkami dezynfekcyjnymi, nasączone chusteczki bez okresu ograniczającego gotowość do użycia (gotowość do użycia jak płynu użytego do nasączenia), chusteczki o wymiarach 300x340mm, gramatura chusteczek 70g/m2- wkład.

lub

System suchych chusteczek przeznaczonych do wszystkich zmywalnych powierzchni, nasączany dowolnymi środkami dezynfekcyjnymi, nasączone chusteczki bez okresu ograniczającego gotowość do użycia (gotowość do użycia jak płynu użytego do nasączenia), chusteczki o wymiarach 180x250mm, gramatura chusteczek 70g/m2- wiadro. Oraz system suchych chusteczek przeznaczonych do wszystkich zmywalnych powierzchni, nasączany dowolnymi środkami dezynfekcyjnymi, nasączone chusteczki bez okresu ograniczającego gotowość do użycia (gotowość do użycia jak płynu użytego do nasączenia), chusteczki o wymiarach 180x250mm, gramatura chusteczek 70g/m2- wkład.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**Odp. Zamawiający nie wydzieli do osobnego pakiety produkty z pakietu 58 poz.10 i 11.**

**Pyt.3**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 64 poz. 6 i czy dopuści:

Wielorazowy mogący być użyty jednorazowo dyspenser posiadający system dozujący na chusteczki włókninowe do dezynfekcji powierzchni, dozownik zawiera 100 chusteczek o wymiarach 30x34cm wykonanych z odpornej na rozdarcie, niskopylnej włókniny, chusteczki mogą być nasączone dowolnym preparatem do dezynfekcji, prawo nie wymaga by były przebadane wg EN 16615 przynajmniej jednym preparatem- wystarczą badania użytego płynu dlatego prosimy o zrezygnowanie z tego zapisu, dyspenser nie posiada transparentnych okienek, ale łatwo o kontrolę zużycia chusteczek, wyrób medyczny.

lub

Wielorazowy mogący być użyty jednorazowo dyspenser posiadający system dozujący na chusteczki włókninowe do dezynfekcji powierzchni, dozownik zawiera 300 chusteczek o wymiarach 18x25cm wykonanych z odpornej na rozdarcie, niskopylnej włókniny, chusteczki mogą być nasączone dowolnym preparatem do dezynfekcji, prawo nie wymaga by były przebadane wg EN 16615 przynajmniej jednym preparatem-wystarczą badania użytego płynu- dlatego prosimy o zrezygnowanie z tego zapisu, dyspenser nie posiada transparentnych okienek, ale łatwo o kontrolę zużycia chusteczek, wyrób medyczny.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**Odp. Zamawiający nie wydzieli do osobnego pakietu produkty z pakietu 58 poz.10 i 11.**

**Pyt.4**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 6 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 6 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.05% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odp. Zgodnie z wzorem umowy

**Pyt.5**

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z art. 440 ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znacznym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej, oferent nie jest w stanie przewidzieć poziomu ewentualnego wzrostu kosztów, a niekorzystnym jest zawyżanie ceny i ponoszenie wyższych kosztów przez Zamawiającego od początku trwania umowy. W efekcie podwyżek wykonawca przetargu może finansowo nie podołać sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień Publicznych, będzie służyło to nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

**Odp. Zamawiający wprowadzi dodatkowe zapisy we wzorze umowy.**

**Pyt.6**

 „Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z części pakiet 42 ] poz. [5a] („Ticagrelorum” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pyt.7**

 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja **1,2,3,4,6,7,14,23,28,29,30,31,32** – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt.8**

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści par. 3.1 umowy, gdyż mowa jest tam o godzinach (w zakresie terminu dostawy), tymczasem kryterium wyboru ofert dotyczy dni roboczych. Zapisy te są zatem niespójne.

**Odp. Zamawiający wymaga aby termin dostawy był podany w dniach roboczych**.

**Pyt.9**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.4 względnie zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odp. Zgodnie z zapisami wzoru umowy. Zapis par. 4.4 dotyczy sytuacji określonej w ust.3 tj. (***Dostawca zobowiązany jest do poinformowania Zamawiającego o wycofaniu każdego produktu z produkcji, który jest uwidoczniony w załącznikach) (Dostawca obowiązany jest zaproponować Zamawiającemu dostępne na rynku odpowiedniki tego produktu zgodnie z nazwą międzynarodową i dawką. Cena za odpowiednik nie może być wyższa niż ustalona umowna cena za produkt właściwy. W przypadku gdyby cena rynkowa odpowiednika produktu była co najmniej 15% niższa od ceny zawartej w umowie niż produkt właściwy , Dostawca jest zobowiązany sprzedać odpowiednik Zamawiającemu po cenie rynkowej).*

**Pyt.10.**

Czy Zamawiający w par. 8.3 wykreśli frazę „a wielkość cyfr była nie mniejszaniż odpowiednik wielkości czcionki nr 12 edytora tekstu”?

**Odp. Nie mniejsza niż 10.**

**Pyt.11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu nr 27 poz. 9** (Teriflunomid) do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców ?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pyt.12**

**Pakiet 60, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Gaziki złożone czterokrotnie, 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 4 x 5 cm złożony i 16 x 10 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m2. Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie zawiera 50 sztuk gazików.

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.13**

**Pakiet 60, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie zestawu gazików (gazik suchy + gazik mokry) nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Gaziki złożone czterokrotnie, 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 4 x 5 cm złożony i 16 x 10 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m2. Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie zawiera 25 zestawów gazików

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.14**

**Pakiet 60, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Pakowane w saszetkach o wymiarach 5 x 4,9 cm. Gaziki o wymiarze 3,3 x 3 cm złożony i 6,5 x 3 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m2. Wyrób medyczny klasy I. Każdy gazik pakowany w osobną saszetkę, pakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk gazików.

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.15**

**Pakiet 60, poz. 1-2**

Proszę o odstąpienie od wymogu dopuszczenia stosowania przez IMiDz.

**Odp. Zgodnie ze specyfikacją.**

**Pyt.16**

Zamawiający w pozycji 5 pakiet 10 nie określił stężenia cytrynianu sodu. Czy Zamawiający miał na myśli cytrynian sodu w stężeniu 4% fiolka 5ml pakowany po 20 szt.?

**Odp. Tak, 4%.**

**Pyt.17**

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 tabletka a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

**Odp. Tak**

**Pyt.18**

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl,draż,amp,kaps,fiol,gramów,kg) była zgodna ze SIWZ?

**Odp. Tak**

**Pyt.19**

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opk? Czy zaokrąglać do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku.

**Odp. Zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

**Pyt.20**

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

**Odp. Wycenić zamiennik jeżeli jest dostępny.**

**Pyt.21**

Czy Zamawiający pak 86 poz 1 dopuści wycenę Joversolum pakowanego po 25 sztuk w opakowaniu handlowym?

**Odp. Tak**

**Pyt.22**

Czy w Pakiet 19 leki 2023 poz. 10 i 11 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którymmożna zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odp. Tak**

**Pyt.23**

 **Dotyczy części 57 poz. 1:** Czy zamawiający dopuści do oceny preparat oparty o aldehyd ortoftalowy działający na B Tbc (Mycobacterium terrae i avium), F V (łącznie z wirusem Adeno Polio) w czasie do 5 min. Możliwość stosowania 14 dni konfekcjonowany w op. 5L z przeliczeniem ilości op.?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.24**

 **Dotyczy części 57 poz. 1**: Czy zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wymogi swz w op. a’5L z przeliczeniem ilości op.?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.25**

**Dotyczy części 62 poz. 1**: Czy zamawiający dopuści do oceny Płynny koncentrat, przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIA, nie posiadający substancji lotnych i zapachowych co zapewnia bezpieczne stosowanie preparatu. Oparty o chlorek didecylodimetyloamoniowy N,N-bis-(3-aminopropylo) dodecyloaminy, chlorek benzalkoniowy. Zakres działania : B i F (warunki czyste i brudne) 0,5% w 5 minut, Skuteczny wobec wszystkich wirusów osłonionych łącznie (HBV, HCV, HIV) Możliwością rozszerzenia (prątkobójczy, mykobakteriobójczy) oraz Adeno, Polo i Noro w op. a’5L z pompką i przeliczeniem ilości op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.26**

**Dotyczy części 62 poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami i monitorami SonoScape. Posiadające oświadczenie producenta SonoScape. W składzie chlorek didecylodimetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), F (C. albicans, A. niger) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta. Szeroka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Możliwość stosowania przez min. 2 miesiące po otwarciu opakowania. Chusteczka o wymiarze 22x23cm Wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu soft pack a’200 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.27**

 **Dotyczy części 62 poz. 3 i 4**: Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami i monitorami SonoScape. Posiadające oświadczenie producenta SonoScape. W składzie chlorek didecylodimetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), F (C. albicans, A. niger) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta. Szeroka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Możliwość stosowania przez min. 2 miesiące po otwarciu opakowania. Chusteczka o wymiarze18x18cm Wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu tuba a’100 sztuk ?

**Odp. Tak**

**Pyt. 28**

 **Dotyczy części 62 poz. 5**: Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia alkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nasączone mieszaniną alkoholi o łącznej zawartości 60g, skuteczne wobec B, F, Tbc, V (Adeno. Polio, Noro) do 1 minuty, konfekcjonowane w op. typu tuba a’100 sztuk o rozmiarze min. 18x18cm, posiadające status wyrobu medycznego klasy IIA?

**Odp. Tak**

**Pyt.29**

**Dotyczy części nr 62 poz. 6**: Czy Zamawiający dopuści do oceny sporobójczy preparat bezalkoholowy na bazie aminy, chlorku didecylodimetyloamoniowego oraz chlorku benazalkoniowego, w postaci gotowej do użycia pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyposażenia medycznego skuteczny badaniami w warunkach brudnych wg Norm Europejskich: B (EN 13727, EN16615), Tbc (EN 14348), drożdżaki (EN 16615, EN 13624) V ( Polio, Adeno,Noro wg EN 14476), B. subtilis (EN 13704) do 1 minuty w opakowaniu a 1l ze spryskiwaczem?

**Odp. Tak**

**Pyt.30**

**dotyczy pakietu nr 63**

Czy Zamawiający dopuści preparat umożliwiający użytkowanie pomieszczenia po min. 60 min (zalecany czas zgodny z procedurą skażeniową 120 min.)? Czas ten jest niezbędny do pełnej biodegradacji środka.

**Odp. Tak**

**Pyt.31**

**dotyczy pakietu nr 63**

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

**Odp. Tak**

**Pyt.32**

**dotyczy pakietu nr 63**

Czy Zmawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272( normą dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie ) wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 5ml/m3?

**Odp. Tak**

**Pyt.33**

Dotyczy pak. 1 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości zgodnej z SWZ - 100 op. ?

*Każde 5,8 g granulatu do sporządzenia zawiesiny doustnej i stosowania w jamie ustnej*

*zawiera 2 784 000 j.m. nystatyny (Nystatinum)*

**Odp. Tak**

Pyt.34

Dotyczy pakietu nr 1 poz 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę :

Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości zgodnej z SWZ ?

Nystatin TZF, 100 000 IU/ml,prosz.d/sp.zaw.doust.,5 g (24ml) w ilości zgodnej z SWZ ?

**Odp. Tak**

**Pyt.35**

Dotyczy pak. 7 poz. 1

Czy zamawiający dopuści preparat Immunoglobulinum humanum 1g iv (roztwór 5% immunoglobuliny ludzkiej iv. o zawartości IgG nie mniej niż 95% i IgA nie więcej niż 0.05 mg/ml) dostępny w opakowaniach 2,5g/50ml?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości do wyceny : 50 op. czy 100 op. ?

**Odp. Tak, 100op.**

**Pyt.36**

Dotyczy pak. 7 poz. 2

Czy zamawiający dopuści preparat Immunoglobulinum humanum 1g iv (roztwór 5% immunoglobuliny ludzkiej iv. o zawartości IgG nie mniej niż 95% i IgA nie więcej niż 0.05 mg/ml) dostępny w opakowaniach 10g/200ml w ilości zgodnej z SWZ – 50 op. ?

**Odp. Tak**

**Pyt.37**

Dotyczy pak. 7

Czy produkty lecznicze będą podawane pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Odp. Nie**

**Pyt.38**

Dotyczy Pakietu nr 9 poz.1,

Czy Zamawiający dopuści wycenę Aspirin Cardio,100 mg, tabl.powl.,28 szt,bl(2x14) z odpowiednim przeliczeniem ? (brak na rynku opak. x 60 szt)

**Odp. Tak**

**Pyt. 39**

Dotyczy pak. 9 poz. 4

Czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu bądź wydzieli do osobnego pakietu. Pozwoli to na przystąpienie do tego pakietu większej grupie Oferentów.

**Odp. Nie**

**Pyt.40**

Dotyczy pak. 9 poz. 7

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ambrosol 15 mg/5 ml, syrop, 120 ml w ilości 13 op. ( po przeliczeniu gramatury) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ? ( opakowanie 150 ml - wycofane; amp.- brak )

*5 ml syropu zawiera 15 mg ambroksolu chlorowodorku (Ambroxoli hydrochloridum).*

**Odp. Tak.**

**Pyt.41**

Dotyczy pak. 9 poz. 8

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki oraz postaci.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ambroksol Hasco, 30 mg/5 ml, syrop, 150 ml

*5 ml syropu zawiera* ***30 mg*** *ambroksolu chlorowodorku (Ambroxoli hydrochloridum).?*

**Odp. Tak**

**Pyt.42**

Dotyczy pak. 9 poz. 16

Bardzo proszę o doprecyzowanie postali leku.

Czy Zamawiający miał na myśli : tabletki ? ( fiolka-brak)

**Odp. Tak- tabletki**

**Pyt.43**

Dotyczy Pakietu nr 9 poz.19

Bardzo proszę o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia.

 Czy Zamawiający miał na myśli:

CALCIUM , 115 mg jonów wapnia/5 ml, syrop ?

*100 ml syropu zawiera 29,4 g wapnia glubionianu (Calcii glubionas) oraz 6,4 g wapnia laktobionianu (Calcii lactobionas*).

**Odp. Tak.**

**Pyt.44**

Dotyczy pak. 9 poz. 26

Bardzo proszę o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Cetirizinum dichlorowodorku 10 mg \* 20szt np.

Amertil, 10 mg, tabl.powl.,20 szt ?

**Odp. Tak.**

**Pyt.45**

Dotyczy Pakietu nr 9 poz.37,

Czy Zamawiający dopuści wycenę :

Nivalin, 5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odp. Tak**

**Pyt.46**

Dotyczy pak. 9 poz. 58

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki powlekanej

Torecan, 6,5 mg, tabl.powl., 50 szt ? (drażetka – brak )

**Odp. Tak**

**Pyt.47**

Dotyczy pak. 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki powlekanej np.

 Agomelatine 25 mg, tabl.powl., 28 szt ? ( postać dojelitowa – brak )

**Odp. Tak**

**Pyt.48**

Dotyczy pak. 10 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ProbioDr., kaps., 60 szt ( suplement diety) ?

**Odp. Tak**

**Pyt.49**

Dotyczy pak. 10 poz.13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

 Lidocaine ,20 mg/ml ;5ml,roztw.do wstrz.,10amp w ilości 50 op ( po przeliczeniu ilości mg)bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

**Odp. Tak**

**Pyt.50**

Dotyczy pakietu nr 10, poz.16

Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii?

**Odp. Tak**

**Pyt.51**

Dotyczy pakietu nr 10, poz.25

Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego obecnie leku typu: Glycophos, 216mg/ml;20ml, konc.d/sp.roztw.d/inf. konfekcjonowanego \*20 amp. w ilości 1 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.52**

Dotyczy pak. 10 poz. 27

Czy Zamawiajcy dopuści do wyceny preparat w dawce: 220 mg/5 ml ?

*5 ml zawiesiny zawiera 220 mg nifuroksazydu (Nifuroxazidum).*

**Odp. Tak**

**Pyt.53**

Dotyczy pak. 10 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:Nifuroksazyd Gedeon Richter, 220 mg/5 ml, zaw.doust., 90 ml w ilości zgodnej z SWZ – 10op?

**Odp. Tak**

**Pyt.54**

Dotyczy pak. 10 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści do wyceny HepaDr. A, tabl., 40 szt (suplement diety o składzie: ornithine aspartas 150 mg)? *Uzasadnienie: ornithine aspartas 150 mg \* 40 tab. zarejestrowany jako produkt leczniczy – ma status zakończona produkcja*

**Odp. Tak**

**Pyt.55**

Dotyczy pak. 10 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hepatil tab. x 40 (*nowy skład 100 mg ornityny + 14,4 choliny)* suplement diety *?*

**Odp. Tak**

**Pyt.56**

Dotyczy pak. 10 poz. 42

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : kapsułki ? ( tab. – brak) ?

**Odp. Tak**

**Pyt.57**

Dotyczy pakietu nr 10, poz 43,

Czy Zamawiający dopuści wycenę :

Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztw.doustn., 48 sasz. w ilości 13 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.58**

Dotyczy pakietu nr 10, poz.44,

 Czy Zamawiający dopuści wycenę leku typu Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt?

**Odp. Tak**

**Pyt.59**

Dotyczy pak. 10 poz. 50

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

SACCHAROMYCES BOULARDII np. Enterol 250, 250 mg, kaps., 20 szt,bl ( lek) ?

**Odp. Tak**

**Pyt.60**

Dotyczy pak. 10 poz. 50

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

EnteroDr., kaps., 20 szt ( suplement diety) ?

*zawiera 250 mg (5 miliardów) kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii*

**Odp. Tak**

**Pyt.61**

Dotyczy pak. 10 poz. 53

Bardzo proszę o określenie dawki.

Czy Zamawiający miał na myśli:

SPIRONOLACTONUM 25 mg (0,025g) ?

**Odp. Tak**

**Pyt.62**

Dotyczy pak. 10 poz. 53

Bardzo proszę o określenie jaką ilość sztuk należy wycenić :

op.\*20 - > 60 op.= 1200 szt a w przypadku zaoferowania op.\* 30 szt. należy wycenić 40 op. ?

Czy należy zastosować inny sposób przeliczenia ?

**Odp. Zaoferowania op.\* 30 szt**

**Pyt.63**

Dotyczy pak. 10 poz. 57

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:Test ureazowy szybki,d/wykr.Helicob.Pyl.,mokry,**1szt** z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp. Tak**

**Pyt.64**

Dotyczy pak. 10 poz. 57

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Test H.p.Swift-Test,ureaz.do wykr.Hel.Pyl,suchy,50szt,GP103 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.65**

Dotyczy pak. 10 poz. 63

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \* 30 szt z przeliczeniem opakowań wskazanym przez Zamawiającego ? ( op.\* 20 – brak)

**Odp. Tak**

**Pyt.66**

Dotyczy pak. 10 poz. 68

Bardzo proszę o określenie dawki.

Czy Zamawiający miał na myśli : Tolperisonum 150 mg tab. powlekane ?

**Odp. Tak**

**Pyt.67**

Dotyczy pak. 10 poz. 72

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki.

Czy Zamawiający miał na myśl: Urapidil, **50 mg/10 ml**,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp. ? ( dawka 50mg/1ml – brak)

**Odp. Tak**

**Pyt.68**

Dotyczy pak. 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Alantan, zasyp.,100 g ( kosmetyk) ?

**Odp. Tak**

**Pyt.69**

Dotyczy pak. 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

ZinoDr., zasyp.,przed podraż.skóry o dział.łagodz-ochr, 100g ( kosmetyk) ?

**Odp. Tak według opisu.**

**Pyt.70**

Dotyczy pakietu nr 11 poz 7,

Czy Zamawiający dopuści wycenę Benzyna apteczna, płyn, 1000 ml w ilości 10 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.71**

Dotyczy pakietu nr 11 poz 8,

 Czy zamawiający dopuści wycenę Maść pięciornikowa złożona, 20 g?

**Odp. Tak**

**Pyt.72**

Dotyczy pak. 11 pzo. 9

Czy Zamawiający dpsuci do wyceny:

(BISACODYLUM) Dulcobis,10 mg, czopki, 6 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

*( op. \* 5 szt – zakończona produkcja)*

**Odp. Tak**

**Pyt.73**

Dotyczy pak. 11 poz. 11 oraz 14

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki. ( dawka 2g – brak)

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Ototalgin, 200 mg/g, krople do uszu, roztwór ?

*1 g kropli do uszu zawiera 200 mg ( 0,2g) salicylanu choliny (Cholini salicylas).*

**Odp. Tak**

**Pyt.74**

Dotyczy pak. 11 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dicloziaja, 11,6 mg/g, żel, 100 g ?

**Odp. Tak**

**Pyt.75**

Dotyczy pak. 11 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Heparinum GSK, 300 j.m./g, krem, 20 g w ilości zgodnej z SWZ – 150 op. bądź innej wskazanej przez Zamawiającego ? ( op. 30g – brak )

**Odp. Tak**

**Pyt.76**

Dotyczy pak. 11 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g ?

**Odp. Tak**

**Pyt.77**

Dotyczy pak. 11 poz. 37

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

LactoDr., krople, 5 ml ( suplement diety – tylko taka kat. rejestracji preparatu jest dostępna)

*5 kropli zawiera 5 miliardów żywych kultur bakterii Lactobacillus rhamnosus GG*

**Odp: Tak**

**Pyt.78**

Dotyczy pak. 11 poz. 34 oraz pak. 23 poz. 48

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Help4Skin Gojenie Ran, żel, hydrokoloidowy, 20 g, tuba w ilości zgodnej z SWZ?

*Skład : kwaśny koloidalny karbomer, karnozyna, woda, benzoesan sodu, sorbinian potasu*

*Bez parabenów*

**Odp. Tak**

**Pyt. 79**

Dotyczy pak. 11 poz. 60

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Maść z vit. A, ochronna, 800 j.m./g (Hasco), 25 g w ilości zgodnej z SWZ – 50 op. bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

*(Retinol maść , 400 IU/g – niedostępny)*

**Odp. Tak**

**Pyt.80**

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 52

 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci \*20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odp. Tak**

**Pyt.81**

Dotyczy pak. 12 poz. 84

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \* 10 szt. ?

**Odp. Tak**

**Pyt.82**

Dotyczy pak. 12 poz. 122

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

InfectoFos, 40 mg/ml,prosz.d/sp.roztw.d/inf.,**4 g,** 10 **but.** ?

**Odp. Tak**

**Pyt.83**

Dotyczy pak. 12 poz. 123

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odp. Tak**

**Pyt.84**

Dotyczy pak. 12 poz. 126

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lakcid forte, kaps.twarde, 10 szt ? LACTOBACILLUS SPP. 10 MLD KOMÓREK

*(Lakcid forte, prosz.d/sp.zaw.doust.,10 fiol – zakończona produkcja)*

**Odp. Tak**

**Pyt.85**

Dotyczy pak. 5 poz. 5-7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \*30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odp. Tak**

**Pyt.86**

Dotyczy pak. 15 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \*28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ? ( op. \* 40 szt. – brak )

**Odp. Tak**

**Pyt.87**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 20.

 Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.88**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie CHPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

**Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**

**Pyt.89**

Dotyczy pakietu nr 15 poz 21, 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę :

Poz. 21 Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g w ilości zgodnej z SWZ?

 Poz. 22 Nutramigen 2 LGG Complete, prosz., 400 g w ilości zgodnej z SWZ?

 *Zmiana opakowania przez Producenta*

**Odp. Tak**

**Pyt.90**

Dotyczy pakietu nr 15, poz 36,

Czy Zamawiający dopuści wycenę:

 Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5 fiolek ?

**Odp. Tak**

**Pyt.91**

Dotyczy pak. 17 poz. 6 oraz 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Poz. 6 Bebilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g w ilości zgodnej z SWZ?

Poz. 7 Bebilon Pepti Syneo 2, prosz., 400 g w ilości zgodnej z SWZ ?

*Zmiana opakowania przez Producenta*

**Odp. Tak**

**Pyt.92**

Dotyczy pak. 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego \* 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odp. Tak**

**Pyt.93**

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 4 oraz 5

 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 4 oraz 5 pochodziły od jednego Producenta?

**Odp. Nie**

**Pyt.94**

Dotyczy pakietu nr 17 poz.39

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego \* 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odp. Tak**

**Pyt.95**

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 39.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odp. Tak**

**Pyt. 96**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odp. Tak**

**Pyt. 97**

Dotyczy pak. 17 poz. 50

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op.\* 28 szt. w ilości 10 op. ?

*( op. \* 30szt. – wycofane z oferty)*

**Odp. Tak**

**Pyt.98**

Dotyczy pak. 17 poz. 55

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego \* 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem? ( op. x 30- brak)

**Odp. Tak**

**Pyt.99**

Dotyczy pakietu nr 17 poz.56

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego \* 12 szt. z odpowiednim przeliczeniem?

**Odp. Tak**

**Pyt.100**

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 18.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odp. Tak**

**Pyt.101**

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 19.

 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odp. Tak**

**Pyt.102**

Dotyczy pak. 19 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego \* 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ? (op. x 1 -brak)

**Odp. Tak**

**Pyt.103**

Dotyczy pak. 20 poz. 39

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Haloperidol 2 mg/ml, krople doustne, 10 ml w ilości 400 op. ( po przeliczeniu gramatury) ?

*( op. 100 ml – obecnie niedostępne)*

**Odp. Tak**

**Pyt.104**

Dotyczy pakietu 21, poz 7,

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum np.

Madopar 62.5, 50 mg+12,5 mg, kaps.,100 szt?

**Odp. Tak**

**Pyt.105**

Dotyczy pakietu 21, poz 8,

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum np.

 Madopar 125, 100 mg+25 mg, kaps.,100 szt?

**Odp. Tak**

**Pyt.106**

Dotyczy pakietu 21, poz 9,

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum np.

 Madopar 250, 200 mg+50 mg, tabl., 100 szt?

**Odp. Tak**

**Pyt.107**

Dotyczy pakietu 21, poz 10,

 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum np.

 Madopar 62.5, 50 mg+12,5 mg, tabl.d/sp.zaw.doust.,100 szt?

**Odp. Tak**

**Pyt.108**

Dotyczy pakietu 21, poz 11,

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum np.

 Madopar 125, 100 mg+25 mg, tabl.d/sp.zaw.doust.,100 szt?

**Odp. Tak**

**Pyt.109**

Dotyczy pakietu 21, poz 12,

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum np.

Madopar HBS 125, 100 mg+25 mg, kaps.,100 szt?

**Odp. Tak**

**Pyt.110**

Dotyczy pak. 21 poz. 56,57

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu oraz tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu?

**Odp.Tak**

**Pyt.111**

Dotyczy pak. 23 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: aerosol inhalacyjny ?

**Odp.Tak**

**Pyt.112**

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 47.

 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości zgodnej z SWZ - 30 opakowań?

**Odp. Tak**

**Pyt.113**

Dotyczy pak. 23 poz. 54

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

IBUPROFENUM, 200 mg/5ml, zaw.doust., 100 g w ilości zgodnej z SWZ 30 op.?

*( dawka 100mg/5ml – obecnie niedostępna)*

**Odp. Tak**

**Pyt.114**

Dotyczy pakietu nr 23, poz.56, 71

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego \* 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odp. Tak**

**Pyt.115**

Dotyczy pak. 23 poz. 112, 113,114

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Poz. 112 VENLAFAXINUM ER, 37,5 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,28 szt

Poz. 113 VENLAFAXINUM ER, 75 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,28 szt ?

*( preparaty w postaci tabletki – zakończona produkcja)*

 Poz. 114 VENLAFAXINUM ER,150 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,28 szt ? *( tylko taka postać leku jest dostępna)*

**Odp. Tak**

**Pyt.116**

Dotyczy pak. 24 poz. 15-18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

MST Continus ( Morphini sulfas), w odpowiednich dawkach ; tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odp. Tak**

**Pyt.117**

Dotyczy pak. 26 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : zawiesiny do wstrzykiwań ?

**Odp. Tak**

**Pyt.118**

Dotyczy pak. 26 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Surmedi, igły do penów insul.,30G (0,30) 8mm, 100 szt

z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odp. Według opisu.**

**Pyt.119**

Dotyczy pak. 28 poz. 1

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania.



 Czy Zamawiający maił na myśli preparat w opakowaniu \* 10 szt .? ( 10 ml – brak)

**Odp. Tak 10szt.**

**Pyt.120**

Dotyczy pak. 28 poz.1

Czy Zamawiający dopuści i do wyceny:

Acetylcysteinum Flegamina, 600 mg, tabl.musuj., 10 szt w ilości 10 op. lub

 ACC Optima Activ, 600 mg, prosz.doustny, 10 szt w ilości 10 op?

*( preparat o dawce 600 mg/5 g, prosz.d/sp.roztw -wycofany z oferty Producenta)*

**Odp. Tak**

**Pyt.121**

Dotyczy pak. 28 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Seretide Dysk 250,(250mcg+50mcg)/daw, prosz.d/inh., 60 dawek w ilości 30 op.( po przeliczeniu dawek) ?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.122**

Dotyczy pak. 28 poz. 6

Czy zamawiający dopuści do wyceny :

Salmex, (250 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.do inhal., 60 dawek w ilości 30op.( po przeliczeniu dawek)?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.123**

Dotyczy pak. 28 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Asaris, (250mcg+50mcg)/daw.inh.,pr.d/inh,180daw w ilości 10 op. ?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.124**

Dotyczy pak. 28 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Fostex, (200 mcg+6 mcg)/dawkę, aer.inhal., 180 dawek w ilości 10 op. ?

*BECLOMETASONUM+FORMOTEROLUM*

**Odp. Tak**

**Pyt.125**

Dotyczy pak. 29 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Espumisan (**SI**METHICONUM) , 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25) ?

**Odp. Tak**

**Pyt.126**

Dotyczy pak. 29 poz. 2

Esputicon ( **DI**METICONUM) 50 mg, kaps.miękkie,100 szt,bl(4x25)? *( brak dawki 0,04g)*

**Odp. Tak**

**Pyt.127**

Dotyczy pak. 29 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Onko BCG 100,100 mg,wlew.dopęch.,1 amp(s.s.) w ilości 50 op. bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

**Odp. Zgodnie z SWZ –BCG**

**Pyt.128**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 7.

 W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pyt.129**

Dotyczy pak. 32

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Fluormex, (33,19 mg + 22,1 mg)/g, żel, 50 g ?

*1 g żelu zawiera 33,19 mg aminofluorków (Aminofluoridum) i 22,1 mg sodu fluorku (Natrii fluoridum)*

**Odp. Tak**

**Pyt.130**

Dotyczy pak. 34 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Marcaine-Adrenaline 0.5%, 20 ml, roztw.do wstrz.,5 fiol ( Aspen) ?

 ( ampułki pakowane jałowo – brak)

**Odp. Tak**

**Pyt.131**

Dotyczy pakietu nr 45,

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku typu Osagrand, 3 mg/3 ml, roztw.do wstrzyk., 1 amp?

*Wartość pH roztworu wynosi 3,465 – 4,235 a osmolalność wynosi między 270 a 310 mosmol/kg.*

*Ten lek zawiera mniej niż 1 mmol sodu (23 mg) w jednej dawce (3ml), to znaczy produkt leczniczy*

*uznaje się za „wolny od sodu”.*

**Odp. Tak**

**Pyt.132**

Dotyczy pak. 84 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

GADOTERIDOLUM 279,3 mg/ml (0,5 mmol/ml), roztwór do wstrzykiwań

*1 ml roztworu zawiera: 279,3 mg/ml gadoteridolu.*

**Odp. Tak**

**Pyt.133**

Dotyczy

Pak. 1 poz. 12,22

Pak. 9 poz. 2 ,13,28,29,30,33,45,56

 Pak. 10 poz. 14,15,26,36,37,38,47,48,49,55,63,68,69,

Pak. 12 poz. 1 ,2,10,14,15-20,25-28,33,34,63,64,79,88-92,100-102,113,115,125,153-157,

Pak. 15 poz. 8,9,10,14,17,18,37,

Pak. 17 poz. 17,20,28,43,44,52,54,

Pak. 19 poz. 12,13,

Pak. 20 poz. 4,5,20,30,31,

Pak. 21 poz. 18,24,41,44,46,47

Pak. 23 poz. 14,17,36,43,44,60,63,65,66,67-69,111,115,

Pak. 25 poz. 4,

Pak. 29 poz. 1

Pak. 42 poz. 1,2,3,4,5,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki powlekanej ?

**Odp. Tak**

**Pyt. 134**

Dotyczy pak. 9 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki?

**Odp. Tak**

**Pyt.135**

Dotyczy

Pak. 10 poz. 42

Pak. 12 poz. 109

Pak. 15 poz. 13

Pak. 17 poz.26,27,

Pak. 20 poz.21,22,

Pak. 21 poz. 48

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułki? **Odp. Tak**

**Pyt.136**

Dotyczy

Pak.11 poz. 3

pak. 12 poz. 85,134

Pak. 19 poz. 22,23,24

Pak. 21 poz.16,17,34,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki drażowanej ?

**Odp. Tak**

**Pyt.137**

Dotyczy pak. 9 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki do ssania ?

**Odp. Tak**

**Pyt.138**

Dotyczy

Pak. 1 poz. 17

Pak. 12 poz.3,4,80,

pak. 15 poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: dojelitowej (EN) ?

**Odp. Tak**

**Pyt.139**

Dotyczy

Pak. 9 poz. 34,35,47

Pak. 10 poz. 60,61,

Pak. 12 poz.35,83,110,

Pak. 15 poz. 25

 pak. 20 poz. 11, 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki/tabl.powl. o przedłużonym uwalnianiu ( retard) ?

**Odp. Tak**

**Pyt.140**

Dotyczy pak.

Pak. 10 poz.70

Pak. 23 poz.105,114

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odp. Tak**

**Pyt.141**

Dotyczy pak. 20 poz. 8,9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odp. Tak**

**Pyt.142**

Dotyczy

Pak. 10 poz.59

Pak. 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odp. Tak**

**Pyt.143**

Dotyczy

Pak. 1 poz. 10

Pak. 9 poz. 39

pak. 12 poz. 6,7,126

pak. 17 poz. 1

pak. 19 poz. 14,15,19,

pak. 21 poz. 1,2,

pak. 23 poz.11,72,

Pak.22 poz. 2

Pak. 24 poz. 27,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: fiolki ?

**Odp. Tak**

**Pyt.144**

Dotyczy pak. 23 poz. 101,102

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: ampułka ?

**Odp. Tak**

**Pyt.145**

Dotyczy

Pak. 44 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: ampułko-strzykawka?

**Odp. Tak**

**Pyt.146**

Dotyczy

Pak. 10 poz. 41,51

Pak. 9 poz.14

Pak. 12 poz. 84,123,124

Pak. 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowa?

**Odp. Tak**

**Pyt.147**

Dotyczy pak. 11

Czy pozycje poniżej należy wycenić czy usunąć z formularza ?



**Odp. Należy wycenić**

**Pyt.148**

Dotyczy pak. 26

Czy pozycje, które dla wyróżnienia oznaczyłam znakiem „ ?” należy wycenić czy usunąć z formularza ?



**Odp. Wszystkie wycenić.**

**Pyt.149**

Dotyczy pak. 42

 Czy pozycje poniżej należy wycenić czy usunąć z formularza ?



**Odp. Wycenić**

**Pyt.150**

Dotyczy

Pak. 10 poz. 11,40

Pak. 11 poz. 1 , 47

Bardzo proszę o dopuszczenie produktów o kat. rejestracji: kosmetyk.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.151**

Dotyczy

Pak. 9 poz. 44,54

Pak. 10 poz. 1,5,57,80

Pak. 11 poz. 34

Pak. 15 poz. 28,29

Pak. 16 poz. 1,2,3

Pak. 23 poz. 48

Pak. 26 poz.13

Pak. 28 poz. 5

Pak. 48 poz. 18,19,21,22,23,26,27

Pak. 73 poz. 1

Bardzo proszę o dopuszczenie produktów o kat. rejestracji: wyrób medyczny.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.152**

Dotyczy

Pak. 15 poz.21,22

Pak. 17 poz. 6,7

Pak. 48 poz. 1-29

Bardzo proszę o dopuszczenie produktów o kat. rejestracji: środek spoż. specj. przezn. med.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.153**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?

**Odp. Tak**

W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia :

• podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,

• ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku ( zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną ) ?

**Odp. Przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku zaokrąglając w górę.**

**Pyt.154**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - **gramatury** w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych

 Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odp. Tak wyraża zgodę.**

**Pyt.155**

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę ma zamianę jednostki miary „**ml na g i odwrotnie” tzn . 1ml=1g ; 1g=1ml** w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści , substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

Odp. Tak

**Pyt.156**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę wielkości opakowań **prepartów wziewnych** , przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach ( dozach)

Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o „dawki” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych.

**Odp. Tak**

**Pyt.157**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletka a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki ( twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie ?

**Odp. Tak**

**Pyt.158**

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odp. Tak**

**Pyt.159**

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie :

tabletki dojelitowe /kapsułki dojelitowe /tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie ?

**Odp. Tak**

**Pyt.160**

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

**Odp. Tak**

**Pyt.161**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

* ampułki na fiolki ;
* fiolki na ampułki ?

**Odp. Tak**

**Pyt.162**

 Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odp. Tak**

**Pyt.163**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

**Odp. Tak**

**Pyt.164**

 Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

**Odp. Tak**

**Pyt.165**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

**Odp. Tak**

**Pyt.166**

Czy Zamawiający dopuści odpowiednie przeliczenie i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary są sztuki, butelka , fiolka, amp. itp.?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odp. Tak**

**Pyt.167**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 80 pozycja 1-20 dopuści nici syntetyczne, wchłanialne, plecione, wykonane z kwasu poliglikolowego, powlekane mieszanką kopolimeru kaprolaktonu oraz stearynianu wapnia o okresie podtrzymywania tkanki 65% po 14 dniach, min. 40% po 21 dniach, efektywny okres podtrzymania tkanki 28-35 dni, czas wchłaniania 60-90 dni?

**Odp. Zgodnie z opisem.**

**Pyt.168**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 80 pozycja 25-28 dopuści nici syntetyczne, wchłanialne, plecione, wykonane z kwasu poliglikolowego, powlekane mieszanką kopolimeru kaprolaktonu oraz stearynianu wapnia, okres podtrzymywania tkanki 40% po 7 dniach, efektywny okres podtrzymywania tkanki 10-14 dni, czas wchłaniania do 42 dni?

**Odp. Zgodnie z opisem.**

**Pyt.169**

Czy Zamawiający w Pakiecie 80 pozycja 3, 8, 12, 19 dopuści szew z igłą o długości 36mm?

**Odp.** **Zgodnie z opisem.**

**Pyt.170**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 80 pozycja 4, 5, 9, 10, 11, 13, 14, 15 dopuści szew z nitką o długości 90cm?

**Odp.** **Zgodnie z opisem.**

**Pyt.171**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 80 pozycja 4, 10 ,11 dopuści szew z igłą bez katalogowego określenia wzmocniona, gdzie zaproponowana igła charakteryzuje się średnicą dopasowaną do średnicy nici, tak by zapobiec niepożądanemu krwawieniu tkanki po przejściu przez nią igłą? Igły wykonane z najlepszej jakości stali chirurgicznej A300 powszechnie stosowanej w kardiochirurgii, by zapobiec ich wyginaniu i łamaniu się.

Odp. **Zgodnie z opisem.**

**Pyt. 172**

Czy Zamawiający w Pakiecie 80 pozycja 15 dopuści szew z igłą o długości 65mm?

Odp. **Zgodnie z opisem.**

**Pyt.173**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 82 pozycja 2, 5-22, 24 dopuści szew z nitką o długości 90cm?

Odp. **Zgodnie z opisem.**

**Pyt.174**

Czy Zamawiający w Pakiecie 82 pozycja 4 dopuści szew z igłą o długości 18mm?

Odp. **Zgodnie z opisem.**

**Pyt.175**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 82 pozycja 6, 9, 11 dopuści szew z igłą o długości 20mm?

Odp. **Zgodnie z opisem.**

**Pyt.176**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 82 pozycja 10 dopuści szew z igłą o długości 25mm?

Odp. **Zgodnie z opisem.**

**Pyt.177**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 82 pozycja 19, 21 dopuści szew z igłą o długości 35mm?

Odp. **Zgodnie z opisem.**

**Pyt.178**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 82 pozycja 20, 22 dopuści szew z igłą o długości 40mm?

Odp. **Zgodnie z opisem.**

**Pyt.179**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 82 pozycja 23 dopuści szew z igłą o długości 45mm?

Odp. **Zgodnie z opisem.**

**Pyt.180**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 82 pozycja 28 dopuści szew z igłą o długości 36mm?

Pyt. 15 Czy Zamawiający w Pakiecie 82 dopuści saszetki pakowane w następujący sposób: karton – folia papier z opisami nici w języku polskim oraz wszystkimi niezbędnymi informacjami typu LOT, data ważności, nazwa, rozmiar, rodzaj, itp.?

**Odp. Tak**

**Pyt.181**

 Czy Zamawiający w Pakiecie 82 w zakresie pozycji na igłach tnących oraz szwach plecionych poliestrowych dopuści opakowania zbiorcze nie posiadające wklejek do kartoteki pacjenta mając na uwadze fakt, iż są to zazwyczaj nici nie pozostające w ciele pacjenta?

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.182**

**Dotyczy Pakietu nr 57:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów, wideoendoskopów oraz narzędzi chirurgicznych i wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych na bazie kwasu nadoctowego? Preparat o szerokiej skuteczności mikrobiologicznej. Roztwór gotowy do użycia. Preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 14 dni. Spektrum działania: 10 min - B, Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans, A. brasiliensis),
V (Adeno, Polio, Noro), S zgodnie z EN 17126 (B. subtilis, B. cereus, C. difficile RO27), konfekcjonowany w op.5L + paski, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Proszę o podanie wymaganej ilości pasków testowych.

**Odp. Tak do każdego opakowania**

**Pyt.183**

**Dotyczy Pakietu nr 62:**

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat równoważny typu Taski Sprint Degerm, zarejestrowany jako produkt biobójczy, o spektrum B, F (Candida albicans), Tbc (M. teraae, M. avium), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) w stęż. 0,5% do 15 minut, badania wykonane na szczepach normatywnych z możliwością poszerzenia o A. brasiliensis, wirus Adeno i Noro, stabilność nieużywanego roztworu roboczego - 4 tygodnie, nieograniczona kompatybilność materiałowa, pozytywna opinia producenta Famed? Pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Odp. Tak**

**Pyt.184**

Czy Zamawiający w poz. 2, 3, 4, dopuści do oceny chusteczki Mediwipes DM do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni, przebadane dermatologicznie o spektrum B, F (C. albicans, A. fumigatus), V ( HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, Polyoma, VRS, HSV) w 5 min., cm konfekcjonowane odpowiednio w opakowania typu flow-pack 100 szt. wymiar 18x20 cm; tuby i wkłady po 100 szt. wymiar 13x19 cm, spełniające pozostałe wymagania SWZ ?

**Odp. Tak**

**Pyt.185**

Czy Zamawiający w poz. 5 dopuści do oceny chusteczki Mediwipes Plus do dezynfekcji małych powierzchni odpornych na działanie alkoholu na bazie etanolu, wykazujące działanie: B; F (C. albicans, A. brasiliensis) do 1 min., Tbc i V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Rota, Vaccinia, Noro) w 30 sekund o wymiarach 13x19 cm konfekcjonowane odpowiednio w tuby i wkłady po 100 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt.186**

Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści do oceny preparat Oxivir Plus Spray konfekcjonowany w op. 0,75L ze spryskiwaczem po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, wykazujący działanie : B, F (C. albicans), V (Polio, Adeno, Noro, Vaccinia, Rota) do 5 min., z możliwością poszerzenia spektrum o A. brasiliensis i Tbc (M. terrae i M. avium) do 15 min., posiadający pozytywna opinię Famed, spełniający pozostałe wymagania SWZ ?

**Odp. Tak**

**Pyt.187**

Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści do oceny preparat Lysoformin Plus Schaum działający na B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) do 5 min., z możliwością poszerzenia spektrum o Tbc (M. tuberculosis, M. avium) do 15 min., posiadający pozytywna opinię Famed , spełniający pozostałe wymagania SWZ ?

**Odp. Tak**

**Pyt.188**

**Dotyczy pakietu nr 66:**

Poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu typu AHD 1000 Sterisol spełniającego wymagania SWZ o podwójnym statusie: produkt biobójczy, wyrób medyczny?

**Odp. Tak**

**Pyt.189**

Poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu typu Phago’Gel Sterisol na bazie alkoholu etylowego, który posiada równoważne właściwości funkcjonalne i użytkowe, ma analogiczne przeznaczenie oraz w pełni odpowiada wymogom Zamawiającego?

**Odp. Tak**

**Pyt.190**

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.

**Odp. Powyżej 0,5 w górę**

**Pyt.191**

Czy Zamawiający zmieni § 6 ust. 3 nadając mu treść
1. W przypadku zwłoki powyżej obowiązującego terminu, Zamawiający ma prawo do:
1) Zakupu niezrealizowanej partii dostawy, w tym także synonimów (lub jej części) u dowolnego dostawcy. O zamiarze dokonania zakupu Zamawiający zobowiązany jest poinformować Dostawcę pisemnie.

2) Obciążenia Dostawcy kwotą wynikającą z różnicy ceny zakupu u dowolnego dostawcy a zaoferowaną przez Dostawcę w umowie.

**Odp. Zgodnie z wzorem umowy**

**Pyt.192**

 Za nie zrealizowanie danej partii zamówienia Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,05% jej wartości lub części, brutto za każdy dzień zwłoki.

**Odp. Zgodnie z wzorem umowy**

**Pyt.193**
 Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% nie zrealizowanej części przedmiotu umowy za odstąpienie lub rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy.

**Odp. Zgodnie z wzorem umowy**

**Pyt.194**
 Strony ustalają, że należności z kar umownych Zamawiający będzie w pierwszej kolejności mógł potrącić z wystawionych faktur przez Wykonawcę.

**Odp. Zgodnie z wzorem umowy**

**Pyt.195**
Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie przekroczy 15%

**Odp. Zgodnie z wzorem umowy**

**Pyt.196**
Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 10 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:
„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odp. Zamawiacy w tym paragrafie ma taki zapis tj. ***Strony zgodnie ustalają, że w przypadku powstania sporów na tle niniejszej umowy dają wymóg pierwszeństwa negocjacjom i kompromisom, przed drogą sądową.***

**Pyt.197**

Czy w związku z podaniem w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 1 nazwy własnej testu narkotykowego, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści konkurencyjny test wykrywający te same narkotyki, lecz o większej czułości diagnostycznej? Oferowany test posiada następujące czułości: AMP300/COC100/OPI300/THC25.

**Odp. Tak**

**Pyt.198**

Czy w Pakiecie 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie testów konfekcjonowanych w opakowaniach x 25 szt., przy czym każdy test w opakowaniu jest zamknięty w opisanej, hermetycznie zamkniętej saszetce z nadrukowaną datą ważności i może być użyty do daty ważności niezależnie od tempa zużycia pozostałych testów z opakowania? Takie rozwiązanie pozwoli na zmniejszenie obciążania środowiska makulaturą papierową pochodzącą z kolejno odpakowywanych testów.

**Odp. Tak**

**Pyt.199**

Czy z uwagi na brak dostępności na rynku testu 24-panelowego, opisanego w Pakiecie 2 poz. 3 Zamawiający dopuści wycenę w tej pozycji dwóch różnych testów 12-panelowych jako dwóch pozycji (po 50 testów każda), z których jeden jest testem wykrywającym klasyczne narkotyki, a drugi testem wykrywającym „dopalacze”?

**Odp. Tak**

**Pyt.200**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 12 i w pakiecie 12 poz. 126 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 10 poz. 12 i w Pakiecie 12 poz. 36 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

**Odp. Tak**

**Pyt.201**

Czy w Pakiecie 10 poz. 12 w Pakiecie 12 poz. 36 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odp. Tak**

**Pyt. 202**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 50 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 10 poz. 50 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odp. Tak**

**Pyt.203**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 16 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na możliwość ujednolicenia oferty Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków do glukometru GlucoDr. auto we wszystkich pozycjach Pakietu 16?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.204**

Ponieważ na rynku funkcjonuje oferent posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były jednolite i identyczne na opakowaniu i w instrukcji pasków zaoferowanych w Pakiecie 16 poz. 3?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.205**

 Pakiet 17, pozycja 6 i 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bebilon Pepti 1 Syneo i Bebilon Pepti 2 Syneo w opakowaniu 400g? Bebilon Pepti Syneo to żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w przypadku alergii na białka mleka krowiego, dla niemowląt od urodzenia? Mleko Bebilon Pepti DHA w opakowaniu 450 g nie jest już dostępne. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktu do wyceny.

**Odp. Tak, ilość jak w opisie.**

**Pyt. 206**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 5 z pakietu „30 Fraxi 2023” z powodu braku dostępności produktu na rynku, bądź proszę o możliwość podania ostatniej ceny z informacją pod pakietem „poz. nr 5 – produkt niedostępny”.

**Odp. Proszę wycenić z dopiskiem niedostępny lub wycofany.**

**Pyt.207**

Zadanie 58:

Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt opracowany jest na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, 2-fenoksyetanolu oraz amin. Nie zawiera aldehydów, pochodnych fenolowych, zw. nadtlenowych oraz nie uwalnia aktywnego chloru. Preparat o wysokiej tolerancji materiałowej w stosunku do powierzchni metalowych, tworzyw sztucznych, gumowych, z możliwością stosowania w obecności pacjenta. Skuteczność wobec B (MRSA, Enterococcus hirae, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa), F. (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w stężeniu 0,5% i czasie 15 minut z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae), V (Noro) przy wydłużeniu czasu działania. Opakowania 5 L z dozownikiem. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny kl. II a i produkt biobójczy

**Odp. Według opisu**

**Pyt.208**

Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych.

Spektrum: B- EN 13727, F(C.albicans)- EN 13624, TBC -14348, V(zgodnie z wytycznymi DVV/RKI: HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, Noro (EN14476) -w warunkach brudnych w czasie do 1 minuty, możliwość rozszerzenia o pełne grzyby oraz Adeno – w czasie do 2 min. Spełnia wymagania normy PN EN 16615 w czasie do 1 min. Wyrób medyczny, opakowanie 1L oraz 10 l po przeliczeniu ilości opakowań.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.209**

Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie emulsji myjącej stosowanej przed higieniczną oraz chirurgiczną dezynfekcją rąk, nie zawierającą mydła. Oferowany produkt zawiera składnik o właściwościach nawilżających i łagodzących, jest odpowiednia dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Emulsja nie zawiera barwników i substancji zapachowych, ph ok. 5,0 w 20 °C .Kosmetyk opakowanie 500 ml oraz 5 L po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.210**

Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do oceny dystrybutor w postaci wiaderka do wielokrotnego użytku wykonanego z polipropylenu wyposażonego w system dozujący zapobiegający wysychaniu chusteczek. Oferowane wiaderko posiada możliwość mycia i dezynfekcji pojemników w temp. do 70°C (również w myjniach dezynfektorach). Wioaderko do systemu suchych chusteczek proponowanych w poz 10.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.211**

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusteczki do nasączania preparatami dezynfekcyjnymi. Chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni lub dezynfekcji wyrobów medycznych w obszarach, w których dezynfekcja wymagana jest ze względów sanitarnohigienicznych. Chusteczki pakowane w rolkę po 111 szt. gramatura 50 g/cm³, wymiary pojedynczej chusteczki 30x24cm. Nasączone chusteczki gotowe do użycia w ciądu 28 dni. Wyrób medyczny

**Odp. Według opisu**

**Pyt.212**

Poz. 12 (wg kolejności – brak nr poz. w formularzu)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylolu, z dodatkiem nadtlenku wodoru, bez zawartości chlorheksydyny, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(c.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), produkt leczniczy, opakowanie 250 ml oraz 1 L po przeliczeniu ilości opakowań.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.213**

Poz. 15 (wg kolejności – brak nr poz. w formularzu) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi chirurgicznych i endoskopów (również giętkich); w postaci proszku; na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu) - bez aktywatora. Spektrum działania: B, F(c. albicans), Tbc, V(adeno, noro, polio), S(C. difficile, B. subtilis, C. perfringens) – 2% - 15 minut. Aktywność roztworu 24 godz.; przygotowanie roztworu w zimnej wodzie wodociągowej, konfekcjonowany w opakowaniach 1,5 kg, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny kl. II B.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.214**

Poz. 16 (wg kolejności – brak nr poz. w formularzu)

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparatu w postaci koncentratu, przeznaczonego do manualnego przygotowywania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego, opartego na bazie kompleksu trój-enzymatycznego oraz substancji powierzchniowo czynnych. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą tolerancję materiałową potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum: B(e. aureus, e. hirae, p. aeruginosa) - EN 14561, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia), F (c. albicans)- EN 13624 – 15 minut. Wyrób medyczny przebadany zgodnie z normami europejskimi faza 2 etap 2, stężenie 0,5 % (5 ml/l), Opakowanie 5L z dołączoną pompką.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.215**

Poz.12 w formularzu (Poz. 18 - wg kolejności)

Czy Zamawiający dopuści do ocen alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i vitamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 s, adeno – 15s, polio – 30s. Produkt biobójczy, 500 ml. 100 ml, 5 l.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.216**

Zadanie 59:

Poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt opracowany jest na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, 2-fenoksyetanolu oraz amin. Nie zawiera aldehydów, pochodnych fenolowych, zw. nadtlenowych oraz nie uwalnia aktywnego chloru. Preparat o wysokiej tolerancji materiałowej w stosunku do powierzchni metalowych, tworzyw sztucznych, gumowych, z możliwością stosowania w obecności pacjenta. Skuteczność wobec B (MRSA), F. (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w stężeniu 0,5% i czasie 15 minut z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae), V (Polio, Adeno) przy wydłużeniu czasu działania. Opakowania 5 L z dozownikiem. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny kl. II a i produkt biobójczy

**Odp. Według opisu**

**Pyt.217**

Zadanie 62:

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści chusteczki os pektrum: B, F (C. ALBICANS), TBC (M. TERRAE) V(HBV,HCV,HIV, Polioma SV40, rota, Noro) w czasie do 5 minut z możliwością rozszerzenia spektrum o Adeno w czasie do 15 minut. Wyrób medyczny, opakowanie typu flow pack zawiera 100 sztuk chusteczek.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.218**

Poz. 3 i 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do szybkiego myci i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendację co do stosowania do głowic USG między innymi: Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV, posiadające dobrą tolerancję materiałową. Spektrum potwierdzone badaniami: B – EN13727, F(c. albicans)- EN13624 V(zgodnie z wytycznymi DVV/RKI: HIV, HBV,HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV) ) – 1 minuta, możliwość rozszerzenia spektrum o Tbc (m. terrae) – EN 14348 w dłuższym czasie. Chusteczki o wymiarach 20 x 20 cm, opakowanie 200 szt (Boc, wkład).

Wyrób medyczny

**Odp. Według opisu**

**Pyt. 219**

Poz. 5 i 6

Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki Mikrozid AF wipes do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego odpornego na działanie alkoholu, posiadajce bardzo dobrą tolerancję materiałową. Skład produktu, którym nasączone są chusteczki: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Spektrum: B, F(C.albicans), TBC, V(HBV, HCV, HIV, HSV, vaccinia, noro, rota) do 1 minuty, adeno do 2 minut. Rozmiar: 14 x 18 cm, pakowane po 150 szt. (BOX, wkład), z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Wyrób medyczny

**Odp. Według opisu**

**Pyt. 220**

Pakiet 71, opat.2023; Poz.15-17 (jalowe)

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

**Odp. Według opisu**

**Pyt. 221**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji ponieważ raport walidacji dotyczy konkretnej partii? Ponadto nie jest to dokument wskazujący na dopuszczenie produktu do obrotu.

**Odp. Według opisu**

**Pyt. 222**

Pakiet 71 opat 2023,poz. 5-11,15-20,33-38

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-11,15-20,33-38 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odp. Nie**

**Pyt.223**

Pakiet 71, poz. 5-11 (niejałowe),20

Z dniem wejścia w życie ustawy MDR produkty winny spełniać nałożone jej treścią wymogi, zgodnie z tym prosimy o odstąpienie od wymogu klasy II a reg.7 i dopuszczenie klasy I reg. 4, w przeciwnym razie prosimy o uzasadnienie podjętej decyzji. W związku z powyższym, czy zamawiający dopuści w pozycji wyroby z gazy niejałowej - sklasyfikowane w klasie I reg.4, gdyż zgodnie z normą MDR produkty gazowe niejałowe wcześniej sklasyfikowane w klasie IIa reg. 7 aktualnie zostały zaszeregowane do klasy I reg. 4?

**Odp. Tak**

**Pyt.224**

Pakiet 71, poz. 33-38

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1 – max 15 mm – palec

Rozmiar 2 – 10-25 mm-dłoń, palec

Rozmiar 3 -15-35 mm-dłoń , stopa

Rozmiar 4 – 25-45 mm- Podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

**Odp. W opisie nie ma 1i 10 pozycji**

**Pyt.225**

Pakiet 75 opas 2023, poz. 1-6

Czy zamawiający wydzieli poz.1-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odp. Nie**

**Pyt.226**

**Pakiet 67, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy oczekuje zaoferowania po 150 par z każdego rozmiaru?

**Odp. Tak**

**Pyt.227**

**Pakiet 67, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne i ochronne, lateksowe bezpudrowe, jałowe. Kształt anatomiczny, zróżnicowany na obie dłonie, do jednorazowego użytku. Powierzchnia zewnętrzna mikrotekturowana, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Osiągane wartości parametrów fizycznych przez produkt: długość min. 280mm, grubości: na palcu 0,22mm+/-0,02, na dłoni 0,19mm+/-0,01 oraz na mankiecie 0,17mm+/-0,01, siła zrywu: przed starzeniem min.19N oraz po starzeniu min. 16N. Osiągany poziom protein lateksu ≤33ug/g. Poziom AQL 0,65. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy lla zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC&2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM (ue) 2016/425. Rękawice nie wykazują działania cytoksycznego oraz drażniącego oraz uczulającego skórę?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.228**

**Pakiet 68, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max 0,65, średnia grubość na palcu 0,17mm+/-0,01, na dłoni 0,14mm+/-0,01, na mankiecie 0,11mm+/-0,01, średnia siła zrywania przed starzeniem 13 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <89ug/g rękawicy (badania wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne podwójne: zewnętrzne foliowe, wewnętrzne papierowe, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 280mm, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy lla i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001. Opakowanie 50 par. Na opakowaniu wewnętrznym fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 6,0-9,0?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.229**

**Pakiet 68, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,17mm+/-0,01, na dłoni 0,14mm+/-0,01, na mankiecie 0,11mm+/-0,01, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein ≤66ug/g rękawicy (badania wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, Opakowanie zewnętrzne podwójne: zewnętrzne foliowe, wewnętrzne papierowe. Długość min. 280mm, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy lla i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typu B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001. Na opakowaniu wewnętrznym fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa(L i R). Opakowanie 50par. Rozmiar 6,0-9,0?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.230**

**Pakiet 68, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne poliizoprenowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Średnia grubość na palcu max. 0,23mm, na dłoni 0,21mm, na mankiecie 0,16mm. AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe, długość min. 278-290mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne. Certyfikat zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiar 5,5-9,0?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.231**

**Pakiet 71, poz. 21-23**

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie modelowania 5-6minut?

**Odp. Tak**

**Pyt.232**

**Pakiet 71, poz. 21-23**

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe nawinięte na trzpień typu krzyżak?

**Odp. Tak**

**Pyt.233**

**Pakiet 71, poz. 33**

Czy Zamawiający dopuści siatkę opatrunkową 2 o szerokości 10-25mm?

**Odp. Tak**

**Pyt.234**

**Pakiet 71, poz. 34**

Czy Zamawiający dopuści siatkę opatrunkową 3 o szerokości 15-35mm?

**Odp. Tak**

**Pyt.235**

**Pakiet 71, poz. 35**

Czy Zamawiający dopuści siatkę opatrunkową 4 o szerokości 25-45mm?

**Odp. Tak**

**Pyt.236**

**Pakiet 71, poz. 36**

Czy Zamawiający dopuści siatkę opatrunkową 6 o szerokości 40-65mm?

**Odp. Tak**

**Pyt.237**

**Pakiet 71, poz. 37**

Czy Zamawiający dopuści siatkę opatrunkową 8 o szerokości 50-95mm?

**Odp. Tak**

**Pyt.238**

**Pakiet 71, poz. 38**

Czy Zamawiający dopuści siatkę opatrunkową 14 o szerokości 80-140mm?

**Odp. Tak**

**Pyt.239**

**Pakiet 71, poz. 33-38**

Czy Zamawiający dopuści elastyczną siatkę opatrunkową o składzie: 70-80% przędzy poliamidowej teksturowanej i 20-30% poliuretanowej przędzy elastomerowej?

**Odp. Tak**

**Pyt.240**

**Pakiet 75, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną w kolorze białym?

**Odp. Tak**

**Pyt.241**

**Pakiet 76, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania o pojemności 6ml?

**Odp. Tak**

**Pyt.242**

**Pakiet 76, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania o pojemności 11ml?

**Odp. Tak**

**Pyt.243**

**Pakiet 80, pozycja 1-20** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwów syntetycznych, wchłanialnych, z kwasu poliglikolowego powlekanych polikaprolaktonem i stearynianem wapnia o okresie podtrzymywania ok. 70% po 14 dniach, ok. 50% po 21 dniach od zaimplantowania, czas wchłaniania 60-90 dni?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.244**

**Pakiet 80, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły okrągłej standardowej bez wzmocnienia?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.245**

**Pakiet 80, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 90cm?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.246**

**Pakiet 80, pozycja 10** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 90cm?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.247**

**Pakiet 80, pozycja 11** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 90cm?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.248**

**Pakiet 80, pozycja 13** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły okrągłej standardowej bez wzmocnienia?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.249**

**Pakiet 80, pozycja 13** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 36mm?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.250**

**Pakiet 80, pozycja 14** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły okrągłej standardowej bez wzmocnienia?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.251**

**Pakiet 80, pozycja 15** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 48mm lub 76mm?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.252**

**Pakiet 80, pozycja 20** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 20mm?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.253**

**Pakiet 80, pozycja 25-28** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwów o podtrzymywaniu tkankowym 50% po 7 dniach, 0% po 10-14 dniach?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.254**

**Pakiet 80, pozycja 25-28** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł 3/8 koła, odwrotnie tnących?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.255**

Do §4 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do §4 ust. 2 następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odp. Zamawiający dopisze**

**Pyt.256**

 Do §6 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za rozwiązanie lub odstąpienie od umowy, w ten sposób, aby wynosiła ona 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odp. Zgodnie z e wzorem umowy.**

**Pyt.257**

 Do §8 ust. 4 wzoru umowy. Wnosimy o zmianę wzoru umowy poprzez dodanie wymaganego postanowienia zakładającego waloryzację wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ze wskazaniem:

1) poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów, uprawniających strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia, oraz początkowego terminu ustalenia zmiany wynagrodzenia,

2) sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia,

3) sposobu określenia wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia, oraz okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy,

4) maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia, - wraz z określeniem procedury dokonania ww. zmiany, albowiem postanowienie to stanowi obligatoryjny element umowy zawieranej na okres przekraczający 6 miesięcy według art. 439 ustawy – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.).

**Odp. Zamawiający doda taki zapis.**

**Pyt.258**

 Dodatkowo prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, 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. Uzasadniając treść powyższego pytania wskazujemy, że art. 439 PZP w znowelizowanym brzmieniu nakłada na Zamawiającego obowiązek określania w umowie, której przedmiotem są roboty budowlane, dostawy lub usługi, zawartej na okres dłuższy niż 6 miesięcy, postanowień dotyczących zasad wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. W konsekwencji, brak zamieszczenia ww. klauzuli waloryzacyjnej w treści umowy uznać należy za naruszenie przez Zamawiającego przepisów ustawy. Mając na uwadze, że wskazana umowa będzie zawierana z Wykonawcą na okres 12 miesięcy, z możliwością przedłużenia terminu jej obowiązywania, istotnym jest odzwierciedlenie zmian ekonomicznych, które mogą następować w czasie realizacji umowy, a niewątpliwym jest, że koszty nabycia produktów od dostawców jak i koszty realizacji usługi do zamawiającego będą podlegać zmianie. W konsekwencji, waloryzacja wynagrodzenia Wykonawcy przyczyniłaby się do zachowania równowagi finansowej oraz oddawałaby rzeczywiste realia kosztów wykonania danego zamówienia publicznego jak i byłaby odzwierciedleniem zasady uczciwości kupieckiej w realiach zawieranej umowy. Ponadto, wskazujemy, że zgodnie z ugruntowanym w orzecznictwie oraz doktrynie stanowiskiem – samo zamieszczenie w umowie przetargowej postanowienia waloryzacyjnego nie może sprowadzać się jedynie do formalnego wypełnienia obowiązku jego zawarcia w umowie, lecz powinno pozwalać na rzeczywiste jego zastosowanie podczas realizacji zamówienia (vide: M. Jaworska, Prawo Zamówień publicznych. Komentarz, red. M. Jaworska, D. Grześkowiak-Stojek, J. Jarnicka, A. Matusiak, wyd. 4, 2022). Co za tym idzie, Zamawiający winien tak ukształtować treść klauzuli waloryzacyjnej, aby zapewnić równowagę stron stosunku umownego w zamówieniach publicznych, ekwiwalentność ich świadczeń oraz równomierne rozłożenie ryzyka kontraktowego (vide: wyrok KIO z dnia 6 lipca 2022 r., sygn. akt: KIO 1564/22). Tym samym wykonanie obowiązku z art. 439 PZP powinno odbywać się z uwzględnieniem specyfiki danego przedmiotu zamówienia.

**Odp. Zamawiający wprowadzi we wzorze umowy zapis klauzuli waloryzacyjnej zgodnie z odpowiedzią udzieloną powyżej - na pisemny wniosek Wykonawcy.**

**Pyt. 259**

Czy w pakiecie nr 64 pozycja 3 nie doszło do omyłki pisarskiej dotyczącej normy EN dla wirusów V?

**Odp. Tak doszło do omyłki pisarskiej.**

**Pyt.260**

Czy w pakiecie nr 64 pozycja 8 nie doszło do omyłki pisarskiej w opisie przedmiotu zamówienia dotyczącym ilości chusteczek w opakowaniu typu flow-pack? W opisie widnieje ilość 10 szt. natomiast w kolumnie „opakowania jednostkowe” 100 szt. Proszę o wskazanie właściwej ilości.

**Odp. Tak doszło do omyłki pisarskiej –pakowane po 10- ilość zamawiana 50.**

**Pyt.261**

Pakiet 71, poz. 3

Prosimy o doprecyzowanie składu pakietu z pozycji nr 3. Nazwa handlowa sugeruje konkretnego producenta co stanowi ograniczanie konkurencji.

**Odp. Wszystkie elementy maja być metalowe.**

**Pyt.262**

Pakiet 71, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie poz. 3 z pakietu 71

**Odp. Zamawiający nie wykreśli.**

**Pyt.263**

Pakiet 71, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści plaster w rozmiarze 7,2 x 5 cm?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.264**

Pakiet 71, poz. 29,30

Czy Zamawiający dopuści podkłady o następującej charakterystyce: podkłady higieniczne do stosowania jako dodatkowe zabezpieczenie dla osób z inkontynencją. Pozwalają utrzymać w czystości pościel, łóżko, wózek inwalidzki, fotel, itp. Warstwę spodnią stanowi biała folia antypoślizgowa, wkład chłonny – rozdrobniona pulpa celulozowa, a warstwę wierzchnią –włóknina.

Poz. 29 – rozmiar 60 x 60, rozmiar wkładu chłonnego 52 x 54 cm, chłonność 950 g

Poz. 30 – rozmiar 60 x 90 cm, rozmiar wkładu chłonnego 82 x 54 cm, chłonność 1600 g

**Odp. Według opisu**

**Pyt.265**

Pakiet 71, poz. 31,32

Czy Zamawiający dopuści: delikatny kohezyjny tkany bandaż podtrzymujący. Dzięki temu, że kolejne warstwy bandaża sczepiają się ze sobą, nie wymaga on stosowania dodatkowych elementów mocujących, takich jak zapinki lub przylepce. Bandaż doskonale przylega do ciała nie krępując swobody ruchów. Umożliwia łatwe bandażowanie we wszystkich kierunkach. Jego struktura zapewnia optymalną wymianę wilgotności i ciepła. Bandaż nie zsuwa się, nie klei się do włosów, skóry i ubrania. Doskonale przepuszcza powietrze. Rozmiar 6 cm x 4 m.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.266**

Prosimy o doprecyzowanie zapisów pod cennikiem

Pkt. 2 – poz. 4 Zamawiający oczekuje waty 100 % bawełnianej czy bawełniano-wiskozowej?

Pkt. 3 poz. 5-11 to kompresy niejałowe, raport walidacji procesu sterylizacji dotyczy kompresów jałowych

**Odp. Według opisu**

**Pyt.267**

Pakiet 75 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści chustę w kolorze białym?

**Odp. Tak**

**Pyt.268**

Pakiet 75 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści serwetę pakowaną po 30’szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości? Reszta parametrów zgodna z SWZ

Dot. SWZ

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia próbek do oferty w pakietach 71, 75? Kryterium oceny ofert to cena i termin dostawy.

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.269**

Dotyczy pak. 11 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Alantan Plus Altek, zasyp.,100 g ? ( skład: Talc, Allantoin, Panthenol) W przypadku odpowiedzi negatywnej bardzo proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej produktu, który należałoby wycenić.

**Odp. Tak**

**Pyt.270**

**Dotyczy pakiet nr 80, poz.3, 12**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szwem chirurgiczny z igłą o długości 36mm z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.271**

**Dotyczy pakiet nr 80, poz.13**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze szwem chirurgicznym o długości nici 90cm z igłą 40mm bez określenia wzmocniona odporna na złamania lub wygięcia w trudnych warunkach operacyjnych wykonaną z wysokiej jakości stali 300, zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.272**

**Dotyczy pakiet nr 80, poz.15**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szwem chirurgiczny z igłą o długości 65mm z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.273**

**Dotyczy pakiet nr 80, poz.19**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze szwem chirurgicznym o długości nici 90 cm z igłą o długości 40 mm z zachowaniem pozostałych parametrów z SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.274**

**Dotyczy pakiet nr 80, poz. 25-28**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie szwu chirurgicznego o parametrach równoważnych do SWZ, syntetycznego, plecionego o składzie chemicznym Poliglaktyna 910 (kopolimer 90% glikolidu i 10% L-laktydu) i powleczeniem glikolid i L-laktyd 30/70 + stearynian wapnia, podtrzymywanie tkankowe 50% po 5 dniach, wchłaniajcie się do 42 dni od zaimplantowania

**Odp. Według opisu**

**Pyt.275**

**Dotyczy pakietu nr 80, poz.25-28**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycjach 25-28 szwu chirurgicznego z igłą odwrotnie tnącą.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.276**

**Dotyczy pakietu nr 80, 81, 82,**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu pakowania szwów w podwójnie szczelnie zamknięte saszetki **i dopuszczenie** nici pakowanych bezpośrednio na nośnik papierowy lub plastikową tackę z pełnymi danymi identyfikującymi produkt, a następnie zapakowane w opakowanie z foli aluminiowej z pełnymi danymi identyfikującymi produkt, sposób ten pozwala na jednoetapowe uzbrajanie narzędzia igłą. Pojedyncze sterylne opakowania zapewniają dokładnie te same właściwości i co najważniejsze to samo bezpieczeństwo materiału szewnego, dlatego posiadają wszelkie wymagane dokumenty rejestracyjne dla wyrobów medycznych i są zgodne z Ustawą o wyrobach medycznych.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.277**

**Dotyczy pakietu nr 80, 81, 82,**

Czy kierując się zapisami zawartymi w art. 12 ust. 3 Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych: „Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników niebędących laikami, ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów” Zamawiający dopuści zaoferowanie wyrobów zawierających opis w języku polskim zawarty na opakowaniu zbiorczym oferowanego produktu wraz z zharmonizowanymi symbolami i rozpoznawalnymi kodami określającymi paramenty zawartymi na opakowaniu jednostkowym (tj. saszetce)?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.278**

**Dotyczy pakiet nr 81**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze szwem syntetyczny monofilamentowy, z poli-p-dioksanonu, wchłanialnym w okresie 180-220 dni o podtrzymywaniu tkankowym 78-75% po 14 dniach, 66-69% po 28 dniach, 53-57% po 42 dniach.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.279**

**Dotyczy pakiet nr 81, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie oferty na szew chirurgiczny z nicią o długości 70cm z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.280**

**Dotyczy pakiet nr 81, poz. 8**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szwem chirurgiczny z igłą o długości 21mm z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.281**

**Dotyczy pakiet nr 81, poz. 10**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szwem chirurgiczny o długości 70cm z igłą 31mm lub ze szwem o długości 90 cm z igła 30mm z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.282**

**Dotyczy pakiet nr 81, poz. 13**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szwem chirurgiczny z igłą o długości 36 mm z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt. 283**

**Dotyczy pakietu nr 81 poz. 14**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze szwem chirurgicznym z igłą 40mm bez określenia wzmocniona, odporną na złamania lub wygięcia w trudnych warunkach operacyjnych, wykonaną z wysokiej jakości stali 300, zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.284**

**Dotyczy pakiet nr 82, poz. 4, 7, 18, 21, 25**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie oferty na szew chirurgiczny z nicią o długości 90cm z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.285**

**Dotyczy pakiet nr 82, poz. 20**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szwem chirurgiczny o długości nici 90 cm z igłą 40mm z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.286**

**Dotyczy pakiet nr 82, poz. 23**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szwem chirurgiczny z igłą o długości 37 mm z  zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.287**

**Dotyczy pakiet nr 82, poz. 28**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szwem chirurgiczny o długości nici 100cm z igłą 36mm z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.288**

**Dotyczy pakiet nr 82, poz. 29**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szwem chirurgiczny z igłą 45mm z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.289**

**Dotyczy pakietu nr 80-82**

W związku z tym, że Zamawiający w kryterium oceny ofert nie zawarł oceny jakościowej zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek do każdej pozycji w/w pakietach lub w przypadku wątpliwości, że zaoferowany produkt spełnia wymagania SWZ wezwanie do dostarczenia próbek do wątpliwej pozycji.

**Odp. Według opisu**

**Pyt.290**

**Pakiet 58, poz. 6 (powinna być poz. 5) (Preparat do szybkiej dezynfekcji wyrobów medycznych…)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu typu Aniospray Quick gotowego do użycia do szybkiej dezynfekcji wyrobów medycznych oraz małych i trudnodostępnych powierzchni odpornych na działanie alkoholi w placówkach służby zdrowia. Preparat na bazie etanolu 55%, IV rzędowe związki amonowe (propionianu). Spektrum działania B, F, Tbc (Mycobacterium terrae), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno) do 1 min. Opakowanie 5l oraz 1 l z odpowiednim przeliczeniem ilości. Wyrób medyczny kl. IIa.

**Odp. Tak**

**Pyt.291**

**Pakiet 58, poz. 9 (Tenzydowy preparat do mycia manualnego endoskopów…)**

W związku z wycofaniem preparatu opisanego w w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu równoważnego typu Sekusept Pure Clean do ręcznego mycia instrumentów medycznych włącznie z endoskopami giętkimi i ich akcesoriami na bazie niejonowych substancji powierzchniowo czynnych (tenzydów) oraz środków kompleksujących. Sekusept Pure Clean może być stosowany w niskich stężeniach w zakresie od 0,3% (3ml / l) do 1% (10ml / l). Czas działania 5-10 minut. Znak CE, op. 2l.

**Odp. Tak.**

**Pyt.292**

**Pakiet 58, poz. 13 (Chusteczki sporobójcze…)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny chusteczek typy Incidin OxyWipe S wykazujących działanie bójcze na B,Y,F,Tbc zgodnie z EN 16615 do 5 min, spory Cl. Difficille zgodnie z EN 16615 w czasie 15 min. Adeno, Polio, Noro zgodnie z EN 14476 w czasie do 30 min. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odp. Tak.**

**Pyt.293**

**Pakiet 58, poz. 14 (Preparat w postaci szybkodziałającej gotowej pianki…)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu typy Incidin OxyFoam S wykazującego działanie bójcze na B, Tbc, V(HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40),F – 5 min Cl. Difficille – 15min. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odp. Tak.**

**Pyt.294**

**Pakiet 58, poz. 16 (Trójenzymatyczny(proteaza, amylaza i mannaza…)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu typy Aniosyme XL3 który działa na poniższe bakterie (Acinetobacterbaumanni ESBL, Enterobactercloacae OXA 48, Enterococcusfaecium VRE, Escherichia coli OXA 48, Klebsiellapneumoniae OXA 48 zgodnie z normą EN 13727. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odp. Tak.**

**Pyt.295**

**Pakiet 58, poz. 17 (Preparat do dezynfekcji endoskopów giętkich…)**

Prosimy Zamawiającego o informację jakiej ilości opakowań pasków testowych oczekuję do wyceny. Informujemy, że w jednym opakowaniu jest 50 szt pasków testowych.

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.296**

**Pakiet 58, poz. 18 (Preparat nie zawierający chlorhexydyny…)**

W związku z wycofaniem preparatu opisanego w/w pozycji w opakowaniu o pojemności 100 ml prosimy Zamawiającego o możliwość wyceny preparatu w opakowaniu 500 ml oraz o wskazanie ilości opakowań 500 ml jaką oferent ma wycenić. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.297**

**Pakiet 59, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu w opakowaniu 0,75 l ze spryskiwaczem a nie pompką z wiedzy oferenta do takiej pojemności nie występuje pompka.

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.298**

**Pakiet 59, poz. 3** Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu powyższej pozycji ze względu na wycofanie z produkcji opisanego preparatu, bądź zgodę na wycenienie tej pozycji po ostatniej cenie sprzedaży z adnotacją o niedostępności preparatu.

**Odp. Należy wycenić pozycję po ostatnie cenie**

**Pyt.299**

**Pakiet 59, poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu działającego na B, Tbc, F, V, Pierwotniaki spełniającego pozostałe zapisy SWZ

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.300**

**Dot. wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację umowy poprzez dodanie następującej treści:

*SIŁA WYŻSZA*

1. *Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
2. *Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.*
3. *W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*
4. *Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*

*W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.*

**Odp. Zgodnie z wzorem Umowy**

**Pyt.301**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o poziomie protein lateksu ≤30 μg/g. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odp. Tak**

**Pyt.302**

**Pakiet 58, 59, 61 zapis pod pakietem**

Prosimy Zamawiającego o informacje ponieważ pod pakietem jest zapis **Termin dostawy max 48 godzin - UWAGA PARAMETR PUNKTOWANY - szczegółowy opis w rozdziale XVIII SWZ natomiast w SWZ w rozdziale XVIII jest:**

1. **Kryterium ocena techniczna będzie oceniana w następujący sposób:**

Termin dostawy:

-dostawa do 5 dni roboczych – 37 punktów

-dostawa do 4 dni roboczych – 38 punktów

-dostawa do 3 dni roboczych – 40 punktów

Prosimy o wskazanie Zamawiającego jaki termin dostawy obowiązuje.

**Odp. Zamawiający będzie dokonywał oceny :**

**-dostawa do 4 dni roboczych – 37 punktów**

**-dostawa do 3 dni roboczych – 38 punktów**

**-dostawa do 2 dni roboczych – 40 punktów**

**Odp. 303**

**Pakiet 59, poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienia od zapisu, *powierzchni wyrobów medycznych ( w tym mających kontakt z żywnoscia)* opisany preparat jest wyrobem medycznym a tylko produkty bobójczę mogą być stosowane do powierzchni kontaktujących się z żywnością.

**Odp. Tak**

**Pyt.304**

Pakiet 70, pozycja 12

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w kolumnie “postać” i zamawiający ma na myśli opatrunek żelujący piankowy na piętę w rozmiarze 19,8cm x 14cm.

**Odp. Tak, zaszła omyłka**

**Pyt.305**

Pakiet 70, pozycja 13

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w kolumnie “postać” i zamawiający ma na myśli opatrunek żelujący piankowy na kość krzyżową w rozmiarze 20cmx16,9cm.

**Odp. Tak, zaszła omyłka**

**Pyt.306**

Pakiet 70, pozycja 14

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w kolumnie “postać” i zamawiający ma na myśli opatrunek żelujący piankowy przylepny w rozmiarze 25cmx30cm.

**Odp. Tak ,zaszła omyłka**

**Pyt.307**

Pakiet 12 poz. 29: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu Kabipac x 20 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt.308**

Pakiet 12 poz. 22, 23,24: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 10 szt.

**Odp. Tak**

**Pyt.309**

Pakiet 12 poz. 52: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 20 amp.?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.310**

Pakiet 12 poz. 56: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu Kabipac x 10 szt.?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.311**

Pakiet 12 poz. 59, 60: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 10 szt.?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.312**

Pakiet 12 poz. 70: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu Kabipac x 40 szt.?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.313**

Pakiet 12 poz. 77: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 20 szt.?

**Odp. Według opisu**

**Pyt.314**

Pakiet 12 poz. 78: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 50 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt.315**

Pakiet 12 poz. 120: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 10 fiolek?

**Odp. Tak**

**Pyt.316**

Pakiet 10 poz. 25: W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

**Odp. Tak**

**Pyt.317**

Pakiet 13 poz. 28, 29: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 1 worek Careflex DUO

**Odp. Według opisu**

**Pyt.318**

Pakiet 19 poz. 19, 25: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 10 fiolek?

**Odp. Tak**

**Pyt.319**

Pakiet 23 poz. 61, 62 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu Kabipac x 10 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt.320**

Pakiet 49 poz. 1 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu stojącym z dwoma portami różnej wielkości typu KabiClear?

**Odp. Tak**

**Pyt.321**

Pakiet 49 poz. 2 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu KabiClear x 20 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt.322**

Pakiet 49 poz. 19 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu Kabipac x 10 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt.323**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

**Odp. Zaokrąglone w górę.**

**Pyt.324**

Czy zamawiający w pakiecie 78 punkt 4 pozycja 12 i 13 miał na myśli opis:

"Sterylny 4 -warstwowy opatrunek specjalistyczny, przeznaczony do ran z dużym wysiękiem. Opatrunek  wykonany z:

superabsorbentu – poliakrylan (zapewnia wysoką absorpcję i retencję płynów), warstwy rozprowadzającej wysięk, hydrofilna białą warstwę kontaktową – polipropylen, nieprzepuszczalną warstwę zewnętrzną w kolorze niebieskim -polipropylen

Opatrunek  posiada miękkie obramowanie. Potwierdzona badaniami redukcja metaloproteinaz i kolagenazy"?

Opatrunek posiada rozmiary 12,5x17,5 oraz 17,5x22,5 i jest pakowany po 10 sztuk.

**Odp. Tak**

**Pyt.325**

Czy zamawiający w pakiecie 78 punkt 7 pozycja 18 miał na myśli produkt o pojemności 250 ml, zgodny z przedstawionym opisem w **postaci roztworu**, a w pozycji nr 21 produkt o pojemności 250 ml, zgodny z przedstawionym opisem w **postaci żelu**?

**Odp. Tak**

**Pyt.326**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. Nr 5tj. 0,9% sterylny roztwór do irygacji ran typu ampułkowego, ponieważ producent zakończył produkcję tego preparatu i nie jest już dostępny do sprzedaży. W przypadku podpisania umowy nie będziemy mieli możliwości realizacji zamówienia.

**Odp. Należy wycenić pozycję z ostatniej dostawy.**

**Niniejsze odpowiedzi na pytania modyfikują treść SWZ.**

|  |
| --- |
|  |
|  |