

# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego



## Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań

tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl

zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Poznań, dnia 08.03.2023 roku

ZP/p/2/2023

**Do wszystkich Wykonawców  
ubiegających się udzielenie  
zamówienia publicznego**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „DOSTAWA LEKÓW, KONTRASTÓW, TESTÓW PASKOWYCH DO OZNACZANIA POZIOMU GLUKOZY”

### WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ Nr 2

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710), Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego w Poznaniu informuje, że w przedmiotowym zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi wyjaśnieniami.

#### Zestaw zapytań nr 11

1. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z części Nr 24 leki różne 6 poz. 299 (Ticagrelor 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego tylko ww. produkt leczniczy.

#### Odpowiedź Zamawiającego:

**W związku z wprowadzeniem przez producenta leku systemu dystrybucji, który dokłada dodatkowej pracy farmaceutom (dodatkowe zamówienia, umowy, faktury), Zamawiający rezygnuje z potrzeby jego zakupu i oczekuje od Oferentów, że nie wycenią pozycji nr 299 w Części nr 24.**

**Zamawiający zwraca uwagę, że producent nie powiadomił farmaceutów o zmianie systemu dystrybucji a także na to, że w obecnym stanie prawnym nie ma możliwości „wydzielenia pakietu”.**

#### Zestaw zapytań nr 12

dot. - paski testowe do glukometru;

1. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z możliwością przechowywania w zakresie temperatury 2-30 st. C oraz zakresem pracy/stosowania 5-45 st.C.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

2. Prosimy o podanie podstawy prawnej dla wymogu potwierdzenie spełnienia normy ISO 15197 z 2015r. certyfikatem ( na marginesie - norma ISO 15197 jest z 2013r. - ta z 2015 ma nazwę EN ISO 15197:2015 zaś w Polsce obowiązuje PN EN ISO 15197:2015 ). Ewentualnie prosimy o odstąpienie od tego wymogu i umożliwienie Wykonawcom na przedłożenie innego dowodu spełnienia w normy - np. oświadczenie jednostki notyfikowanej lub producenta.

**Odpowiedź Zamawiającego: Wyrób musi spełniać wymagania normy PN EN ISO 15197:2015 lub równoważnych.**

3. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany glukometr był wyposażony w podświetlaną szczelinę/port paska?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga podświetlania szczeliny ani ekranu.**

### Zestaw zapytań nr 13

1. Pytanie dot. części 12 poz. 30: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Nystatin TZF proszek do sporz. zaw. doustnej 100 000 j.m./ml but. 24 ml? Jeśli tak, ile opakowań wycenić?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

### Zestaw zapytań nr 14

1. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zgodnie z umową zamawiający oczekuje dostarczenia najpóźniej w dniu dostawy faktury w postaci papierowej wraz z towarem lub jako plik .PDF na wskazany adres e-mail. Ponadto Zamawiający oczekuje plików w formacie .xml przynajmniej w zakresie produktów leczniczych.**

2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów: „...od daty zgłoszenia reklamacji” na „...od daty uznania reklamacji”.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

3. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1: 1. Za niewykonanie lub nienależyte wykonanie przedmiotu umowy Zamawiający naliczał będzie kary umowne w wysokości:

- b) za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2 ust. 3 – w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia, za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 50 zł i nie więcej niż 10% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia,
- e) za nieudostępnienie dokumentów, o których mowa w § 1 ust. 4 w terminie 5 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia w wysokości 100,00 zł. brutto za każde tego rodzaju zdarzenie.
- f) za przeniesienie wierzycielności (cesja wierzycielności) wynikających z niniejszej umowy z naruszeniem zapisów § 3 ust. 7, w wysokości 5 % wartości brutto umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Zestaw zapytań nr 15

1. Czy Zamawiający w pakiecie 14 pozycja 1 dopuści opakowanie typu fiołka x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt jak również produkt w postaci gotowej do wlewów o większej objętości.**

2. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 15 pozycja 7 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

3. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 15 pozycja 8 aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymogów.**

4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 pozycja 7 Ceftriaxon Kabi x 10 fiolek w opakowaniu zbiorczym ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

5. Pakiet 31 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze x 6 worków z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

6. Pakiet 31 poz. 2-4 Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze x 4 worków z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

7. Pakiet 31 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno, w ilości 70 op. x 10 amp – witaminy rozpuszczalne w tłuszczach i 70 op. x 10 fiol witaminy rozpuszczalne w wodzie?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.**

8. Pakiet 31 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści zestaw pierwiastków śladowych pakowany po 20 ampulek x 10ml, z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

9. Pakiet 32 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze x 4 worków z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

10. Pakiet 32 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze x 10 butelek z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

11. Pakiet 32 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze x 20 amp. z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

#### Zestaw zapytań nr 16

1. Czy Zamawiający w części nr 12; poz.30 : NYSTATINUM zaw. 28 ml ilość 500 dopuści produkt Nystatin TZF 100 000 IU/ml, 5g proszku do sporządzania zawiesiny doustnej; w którym po dodaniu wody otrzymuje się 24 ml zawiesiny doustnej - którą do 7 dni można przechowywać w temperaturze poniżej 25 stopni C, a która to nystatyna nie zawiera substancji konserwujących -przez co ma inną gramaturę i objętość po rozpuszczeniu?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o objętości 26ml +/- 2ml z zachowaniem wymaganej liczby opakowań.**

#### Zestaw zapytań nr 17

1. Pakiet 21, Pozycja 29, METAMIZOLUM NATRICUM amp. 2,5 g/5 ml x10: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**

2. Pakiet 21, Pozycja 29, METAMIZOLUM NATRICUM amp. 2,5 g/5 ml x10: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

3. Pakiet 21, Pozycja 28, METAMIZOLUM NATRICUM amp. 1 g/2 ml x10: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**

4. Pakiet 21, Pozycja 47, TRAMADOLI HYDROCHLORIDUM amp. 50 mg/ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**

5. Pakiet 21, Pozycja 50, TRAMADOLI HYDROCHLORIDUM amp. 100 mg/2 ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**

6. Pakiet 13, Pozycja 12, LINEZOLIDUM rozt.do wl.doż. 2 mg/ml 300 ml x 10 wor.: Czy Zamawiający dopuści linezolid pakowany w opakowania x 1 ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

7. Pakiet 21, Pozycja 23, LIDOCAINUM HYDROCHLORIDUM 1% rozt.do wstrz. 10 mg/ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**
8. Pakiet 21, Pozycja 23, LIDOCAINUM HYDROCHLORIDUM 1% rozt.do wstrz. 10 mg/ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**
9. Pakiet 21, Pozycja 23, LIDOCAINUM HYDROCHLORIDUM 1% rozt.do wstrz. 10 mg/ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**
10. Pakiet 21, Pozycja 24, LIDOCAINUM HYDROCHLORIDUM 2% rozt.do wstrz. 20 mg/ml 20 ml x 5 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**
11. Pakiet 21, Pozycja 24, LIDOCAINUM HYDROCHLORIDUM 2% rozt.do wstrz. 20 mg/ml 20 ml x 5 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**
12. Pakiet 24, Pozycja 52, CALCII GLUBIONAS amp. 9 mg Ca/ml 10 ml x 10: Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 ampulek po 10 ml roztworu?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
13. Pakiet 24, Pozycja 52, CALCII GLUBIONAS amp. 9 mg Ca/ml 10 ml x 10: Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca<sup>2+</sup> jest takie samo jak w wymaganym preparacie.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
14. Pakiet 24, Pozycja 160, KALII CHLORIDUM 15% fiol. 3000 mg KCl/20 ml x 20: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany x10 z odpowiednim przeliczeniem.  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
15. Pakiet 5, Pozycja 14, FENTANYL CITRATE amp. 0,1 mg/2 ml x 50: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga przynajmniej następujących dróg podania: dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.**
16. Pakiet 5, Pozycja 15, FENTANYL CITRATE amp. 0,5 mg/10 ml x 50: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga przynajmniej następujących dróg podania: dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.**
17. Pakiet 5, Pozycja 19, MIDAZOLAMUM amp. 15 mg/3 ml x 10: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**
18. Pakiet 5, Pozycja 21, MIDAZOLAMUM amp. 5 mg/1 ml x 10: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?  
**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**
19. Pakiet 5, Pozycja 21, MIDAZOLAMUM amp. 5 mg/1 ml x 10: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia takich wymagań.**

20. Pakiet 24, Pozycja 32, ASCORBIC ACID amp. 500 mg/5 ml x 10: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

#### Zestaw zapytań nr 18

1. Pytanie dotyczy Pakiet 24 pozycja 147 (IDARUCYZUMAB 2,5 g /50 ml x 2 fiol. roztw.do wstrz. do infuzji 50 mg/ml(2,5g/50ml) : 2 fiol.50 ml) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie (bądź przeniesienie i utworzenie nowego oddzielnego pakietu) dla pozycji 147 z pakietu 24-go? Takie rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do jednego konkurenta, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu.**

2. Pytanie dotyczy Pakiet 24 pozycja 157 (IZOMALTOZYD ŻELAZA amp. 100 mg x 5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie (bądź przeniesienie i utworzenie nowego oddzielnego pakietu) dla pozycji 157 z pakietu 24-go? Takie rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do jednego konkurenta, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu. Zamawiający dopuszcza w poz. 156 i 157 preparaty żelaza o innej postaci chemicznej niż izomaltozyd. Warunkiem jest utrzymanie dożylnego drogi podania (bolus i wlew).**

#### Zestaw zapytań nr 19

1. dot. części 2 poz. 4 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety o zawartości EPA+DHA 33,7g/100ml? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

2. dot. części 2 poz. 5 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety o zawartości białka 3,9g/100ml? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

3. dot. części 2 poz. 6 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety opartej o 4 źródła białka (kazeina, serwatka, groch, soja)? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

4. dot. części 2 poz. 7 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety o zawartości białka 87,2g/100ml oraz o zawartości tłuszczu 1,6g/100ml? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

5. dot. części 2 poz. 12 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety o kaloryczności 1,04 kcal/ml oraz o % energii z białka 22%, z węglowodanów 47%, z tłuszczu 28%? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

6. dot. części 2 poz. 13 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety o kaloryczności 1,24 kcal/ml, zawartości białka 8,8g/100ml, zawartości węglowodanów 14,5g/100ml oraz o % energii z białka 28%, z węglowodanów 46%, z tłuszczu 26%? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

7. dot. części 2 poz. 14 Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie wyspecyfikowanej diety o zawartości węglowodanów 11,5g/100ml? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

8. dot. części 2 poz. 18 Prosimy o wyłączenie z pakietu pozycji 18 w celu dopuszczenia większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskania korzystniejszej oferty cenowej dla Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

9. dot. części 2 poz. 19 Prosimy o wyłączenie z pakietu pozycji 19 w celu dopuszczenia większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskania korzystniejszej oferty cenowej dla Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

10. dot. części 2 poz. 21 Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie wyspecyfikowanych zgłębników w opakowaniach gwarantującym sterylność 3 lata? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

11. dot. części 2 poz. 21 Prosimy o wyłączenie zgłębnika w rozmiarze Ch10/130 cm z pozycji 21 do pozycji 21a w celu uzyskania korzystniejszej oferty cenowej na pozostałe zgłębniki wyspecyfikowane w pozycji 21.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

12. dot. części 2 poz. 22 Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie do przetargu zgłębnik nosowo-żołądkowy przeznaczony do żywienia dojelitowego bezpośrednio do żołądka wyposażony w dodatkowy port do odbarczania przeznaczony do ewakuacji treści żołądka. Rozmiar zgłębnika Ch14/110cm. Bliższy koniec zgłębnika zakończony złączem typu ENFit służącym do łączenia z zestawami do podaży diet ze złączem typu ENFit . Zgłębnik wykonany z miękkiego, przezroczystego poliuretanu, nie twardniejącego przy dłuższym stosowaniu. Zawiera centymetrową podziałkę znakowaną dokładnie co 1 cm ułatwiającą kontrolowanie długości wprowadzanego zgłębnika, metalową prowadnicę (pokrytą silikonem) z kulkową końcówką ułatwiającą jej wprowadzanie do światła. Zgłębnik posiada linię o właściwościach kontrastujące w promieniach RTG. Dalszy koniec zgłębnika posiada cztery boczne otwory i dodatkowy otwór końcowy umożliwiający np. założenie pętli z nici ułatwiający pociągnięcie zgłębnika podczas zakładania metodą endoskopową. Opakowanie gwarantujące sterylność przez 36 miesięcy.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

13. dot. części 2 poz. 24 W związku z zaprzestaniem produkcji zestawów do pompy Flocare 800 oraz kompatybilnych z nimi pomp Flocare 800 prosimy o zgodę na zaofertowanie zestawów do żywienia dojelitowego do połączenia worka z dietą (opakowanie miękkie typu PACK) ze zgłębnikiem umożliwiającym żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare Infinity. Zestaw ze złączem i portem medycznym typu ENFit™. Pompy Flocare Infinity są na wyposażeniu szpitala.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

#### **Zestaw zapytań nr 20**

1. Pakiet 36 Prosimy o doprecyzowanie czy do ww. pakietu Zamawiający dopuści: Poz. 1 Wchłaniający hemostatyk polisacharydowy na bazie skrobi, w postaci proszku, opakowania po 3 g, do stosowania w warunkach pola operacyjnego, jałowy z dołączonym aplikatorem około 100 mm z przeliczeniem 110 sztuk?
2. Poz. 2 Wchłaniający hemostatyk polisacharydowy na bazie skrobi, w postaci proszku, opakowania po 3 g, do stosowania w warunkach pola operacyjnego, jałowy z aplikator laparoskopowy 380 mm z przeliczeniem 40 sztuk?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie pod warunkiem jednoczesnego dostosowania się oferenta do zaproponowanego opisu z pytania nr 1 i 2.**

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

Wyk. w 1 egz.  
1/ strona internetowa  
2/ a/a  
Druk: J. Śmiałowska

**KIEROWNIK**  
**Działu Zamówień Publicznych**  
*mgr Michał Flis*