



PN-EN ISO 9001:2009  
AQAP 2120:2006  
PN-EN ISO 14001:2005



CMJ



Dział Zamówień Publicznych  
SPSSZ - V/48/2015

Grodzisk Maz., dn. 10.02.2015 r.

### Wg rozdzielnika

Dot. postępowania na dostawę leków dla Szpitala Zachodniego w Grodzisku Mazowieckim .  
(Nr procedury SPSSZ/1/D/15)

Otrzymaliśmy zapytania dotyczące zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia powyższego postępowania.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prześle treść wyjaśnień wszystkim wykonawcom, którym doręczono SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą pakietu 86 poz. 1, 2, 3, 4 i 5 w przedmiotowym postępowaniu:

1. W związku z umieszczeniem przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 86 poz. 1, 2, 3, 4 i 5 nazw własnych glukometrów (będących zastrzeżonymi znakami towarowymi), do których Zamawiający oczekuje dostarczenia pasków testowych informujemy że opis taki wskazuje w poszczególnych pozycjach na produkty konkretnych wytwórców działających na terenie Polski. Ze względu na gwarantowaną przez producentów kompatybilność pasków testowych danej marki wyłącznie z glukometrami takiej marki, taki opis ograniczyłby konkurencję asortymentową pomiędzy różnymi producentami, wyznaczając konkretnych producentów zaoferowanego sprzętu i nadając im wyłączność na kształtowanie ceny oferty w poszczególnych pozycjach pakietu, samodzielnie lub poprzez podmioty powiązane. Czy Zamawiający postępując zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 ustawy), uwzględniając możliwość dopuszczenia ofert konkurencyjnych oraz potencjalne oszczędności finansowe, dopuści zaoferowanie w w/w pozycjach w pakiecie 86 konkurencyjnych pasków testowych (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów na zasadach określonych przez Zamawiającego – tj. wliczenie w cenę pasków, dzierżawa lub nieodpłatne użyczenie), charakteryzujących się wymienionymi poniżej, następującymi parametrami:
  - a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania, przy czym zastosowane i potwierdzone przez producenta rozwiązania techniczno-wdrożeniowe powodują że w praktyce po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika;
  - b) Funkcja automatycznego wyrzutu zużytego paska testowego;
  - c) Detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu;

- d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi i nieinterferujący z cukrami nieglukozowymi;
  - e) Możliwość wykonywania oznaczeń glikemii we krwi kapilarnej, żyłnej i tętniczej;
  - f) Wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
  - g) Czas pomiaru od chwili zasysania próbki 5 s;
  - h) Dobrze oznaczone miejsce zasysania krwi w przedniej części boku paska, znajdujące się w oddaleniu od krawędzi glukometru i umożliwiające swobodne pobieranie krwi z licznych miejsc AST oraz precyzyjną detekcję zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska;
  - i) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta;
  - j) Wyniki zgodne z normą ISO15197:2013 w zakresie hematokrytu 20%-60%
  - k) Zakres zastosowań pasków określony przez producenta, umożliwiający wykonywanie badań u pacjentów z różnymi współistniejącymi stanami klinicznymi bez konieczności specjalnego wyłączenia zastosowania pasków w chorobach współwystępujących;
  - l) Zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników w całym zakresie pomiarowym (obejmującym wymagany zakres 10-600mg/dl) z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 co potwierdzono odpowiednim dokumentem Jednostki Notyfikowanej, oraz z najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego;
2. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga paski testowe o zakresie wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl, umożliwiające otrzymywanie wyników liczbowych pomiaru glikemii u pacjentów z wysokimi wartościami stężenia glukozy? Wartość glikemii u pacjentów hospitalizowanych może przekraczać 600mg/dl, przy czym glukometr z zakresem pomiarowym do 600mg/dl może wskazać komunikat HIGH lub Error zamiast wyniku już przy stężeniu glukozy wynoszącym 550mg/d – wskutek czego nie wiadomo czy stężenie glukozy we krwi pacjenta jest bliższe wartości 550mg/dl czy np. 800mg/dl. Paski z zakresem do 900 mg/dl dają więc dodatkowe informacje osobie wykonującej pomiar.
  3. Czy Zamawiający wymaga aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał  $\pm 15$ mg/dl przy stężeniu glukozy  $< 100$  mg/dl  $\pm 15\%$  przy stężeniu glukozy  $> 100$  mg/dl, zgodnie z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?
  4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych umożliwiających wykonywanie pomiarów we krwi żyłnej i kapilarnej?
  5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy?
  6. Czy w celu uzyskania pewności pracy na sprzęcie dającym wiarygodne wyniki pomiarów Zamawiający wymaga przedstawienia atestu Jednostki Notyfikowanej potwierdzającego spełnianie przez zaoferowany sprzęt normy ISO15197:2013?
  7. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zabezpieczy ciągłość dostaw pasków?
  8. Czy Zamawiający dopuści paski i glukometry wymagające przeprowadzenia testu z płynem kontrolnym za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest niższy lub wyższy niż poziom normalny?
  9. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?

**Odpowiedź:** Dot. pytań od 1 do 9 – Zamawiający pozostaje przy opisanym w SIWZ zapotrzebowaniu na paski testowe.

Wykonawca zwraca się o modyfikację opisu w pakiecie nr 64, ze względu na wycofanie ze sprzedaży dawki 100 mcg .

Pragniemy również zwrócić uwagę, iż dawka 80 mcg nie widnieje na wykazie leków refundowanych – katalog B.

Lek występuje w formie amp-strzyk, oraz amp-strzyk z automatycznym zabezpieczeniem igły.

**Odpowiedź:** Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia, który otrzymuje brzmienie: Postać: ampułkostrzykawki z automatycznym zabezpieczeniem igły. Dawki: od 10 mcg do 60 mcg.

1. Czy Zamawiający zamieni w par. 1.3 wyraz ‘ilości’ na „wartość” (asortymentu)? Jak wynika z treści par. 1.4, ilości poszczególnych produktów mogą zostać zwiększone (kosztem innych) - to wartość całego asortymentu jest maksymalna.

**Odpowiedź:** Zamawiający dokona zmiany.

2. Czy Zamawiający dopisze w par. 2.4 na końcu frazę: „Korekta cen w przypadku zmian limitów lub obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź:** Tak

3. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 7.1.tiret pierwsze z 10% ceny niezrealizowanej części umowy do kwoty max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 7.1.tiret trzecie z 10% ceny niezrealizowanej części umowy do kwoty max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający zamieni termin wskazany w par. 9.1 z 3 dni do 7 dni?

**Odpowiedź:** Nie.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 79 poz. 7 leku Adenosine w postaci **fiolki**?

**Odpowiedź:** Tak.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 81 poz. 1 i 2 leku Atorvastatinum w opakowaniach zawierających **30 tabletek** i odpowiednie przeliczenie ilości wymaganych opakowań z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań lub z dokładnością do 2 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:** Tak z zaokrągleniem do pełnych opakowań, czyli 387 op. a’ 30 tabl. Jednocześnie Zamawiający zaznacza, że w poz. 2 takie zaoferowanie leku będzie na równi traktowane z zaoferowanym lekiem 290 op. a’ 40 tabl.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 84 poz. 1 – **Ketoprofen kaps. 50mg** oraz poz. 12 – **Ranitidinum hydrochloricum**, co umożliwi przystąpienie do przetargu większej liczbie wykonawców?

**Odpowiedź:** Nie

1. Dotyczy pakietu 61:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 61 poz. 9 i 10 (Dexamethasonum) do odrębnego pakietu, co umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert, pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i umożliwi przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Oferentów?

**Odpowiedź:** Nie

2. Dotyczy pakietu 55:

Czy w pakiecie 55 poz. 8 Zamawiający dopuszcza lek w fiolce o innej pojemności np. 10 ml.?

**Odpowiedź:** Tak

Dotyczy: Pakiet 22 antybiotyki 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę wycenę w poz. 1 pakietu leki z importu równoległego?

**Odpowiedź:** Tak.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji i utworzenie z niej osobnego pakietu, jednocześnie ustalając kwotę wadium?

**Odpowiedź:** Nie

Dotyczy: Pakiet 102 tabletki 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę wycenę w poz. 13, 14, 15 pakietu leki z importu równoległego?

**Odpowiedź:** Tak.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji i utworzenie z niej osobnego pakietu, jednocześnie ustalając kwotę wadium?

**Odpowiedź:** Nie

Czy Zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 35 „Antybiotyki 18” pozycji nr 4 (Linezolidum 2mg/ml 300ml worek) i utworzenie oddzielnego pakietu dla w/w pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu.

**Odpowiedź:** Nie. Pozostają zapisy SIWZ

Oferent chciałby zaproponować opakowanie Lizenolidu x 1 worek w przeciwieństwie do preparatu dostępnego obecnie na rynku pakowanego x 10 worków, co umożliwi lepsze dostosowanie oraz wykorzystanie przedmiotu zamówienia w powyższym pakiecie w optymalny sposób zgodnie z zapotrzebowaniem poszczególnych oddziałów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie określił sposobu konfekcjonowania a 10 szt. W SIWZ zamieszczono jedynie łączną ilość 100 worków

Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% i/lub 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe, przeciwbakteryjne stosowane w celu ochrony pacjentów z dostępem naczyniowym jak cewniki, porty?

**Odpowiedź:** Nie.

### **Pakiet 3 receptura 2 pozycja 1 i 2**

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 1 i 2 z pakietu nr 3 receptura 2 do oddzielnego pakietu albo dopuści składanie ofert częściowych w zakresie pakietu 3 receptura 2 na poszczególne pozycje?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 1 i 2 do osobnego pakietu. W związku z powyższym pozycja 1 i 2 z pakietu 3 zostaje wykreślona.

Powstaje pakiet 143 – formalina

L.p.	Nazwa handlowa wielkość opakowania	Ilość opakowań
1	Formalina 10% buforowana 1 kg	40,000
2	Formalina 10% buforowana a` 5 kg	194,000

Jednocześnie **zmienia się wadium**. W pakiecie 3 – wadium nie dotyczy;

W pakiecie 143 – należy wpłacić wadium w kwocie 220,00 PLN

### **Pyt.1**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych (innych niż w formularzu cenowym) pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?

**Odpowiedź:** Tak

Proszę o informację, czy jeśli ogólna ilość sztuk nie jest podzielna przez wielkość opakowania, czy Zamawiający dopuszcza wycenę ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:** Tak. Zaoferowany lek będzie traktowany równoważnie do ilości opakowań zaoferowanych bez zaokrąglenia.

**Pyt. 2**

Proszę Zamawiającego o sprecyzowanie: czy jeśli w opisie jest brak szczegółowych zapisów, to pod pojęciem np: tabletki, kapsułka, Zamawiający dopuszcza wszystkie rodzaje tabletek/kapsułek?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pyt. 3**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Nie z zasady. Zależy od konkretnych przypadków – konkretnych pytań.

**Pyt. 4**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych? tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki lub drażetki?

zamiast kapsułek-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

**Odpowiedź:** Nie. Odpowiedź w pkt. 3

**Pyt.5**

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

**Odpowiedź:** Należy wycenić obecny na rynku produkt równoważny, lub zwrócić się o wykreślenie z pakietu.

**Pyt. 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 cytotoksyczne 1 w poz. od 3 do 6 oraz 10 do 12 dopuszcza wycenę preparatów w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji?

**Odpowiedź:** Nie.

**Pyt. 7**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 14 cytotoksyczne 2 w poz. od 3 do 5 dopuszcza wycenę preparatów w postaci roztworu do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:** Jeśli to dotyczy pakietu 13, to tak.

**Pyt. 8**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 cytotoksyczne 3 poz. nr 2 dopuszcza wycenę dawki 0,02/5ml fiolek 5ml w ilości 300op.?

**Odpowiedź:** Jeśli to dotyczy pakietu 14, to nie. Sprostowanie: Zamawiający wymaga w pakiecie 14 cytostatyki 3 w poz. 2 dawki 0,02g/ml; fol 25 ml.

**Pyt. 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie / wykreślenie:

Z Pakietu nr 26 poz. nr 2, Ketokonazol 0,2g tabl. – zakończona produkcja

**Odpowiedź:** Pozycja zostaje wykreślona

Z Pakietu nr 67 poz. nr 4, Glyceroli trinitras 1mg/ml 10ml. – brak dostępności

**Odpowiedź:** Należy wycenić zgodnie z ostatnią dostawą

Z Pakietu nr 76 poz. nr 9, Hydroxyzinum syrop 8mg/5ml – brak dostępności

**Odpowiedź:** Jest lek równoważny

Z Pakietu nr 77 poz. nr 61, Vagothyl 36% roztw. - zakończona produkcja

**Odpowiedź:** Pozycja zostaje wykreślona

Z Pakietu nr 90 poz. nr 11, Ketaminum roztw.. – wstrzymany obrót

**Odpowiedź:** Jest odpowiednik

Z Pakietu nr 95 poz. nr 1, Calcium gluconicum roztw. do inj. 0,1375/ml amp. 5ml. - zakończona produkcja

**Odpowiedź:** Pozycja zostaje wykreślona

Z Pakietu nr 95 poz. nr 7, Vit. B 1 inj. 0,01g/ml. - zakończona produkcja

**Odpowiedź:** Pozycja zostaje wykreślona

Z Pakietu nr 104 poz. nr 9, Armanor tabl. 50mg x 30 tabl. - zakończona produkcja

**Odpowiedź:** Pozycja zostaje wykreślona

**Pyt. 10**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 45 Żelazo dożylnie 1, dopuszcza wycenę preparatu pod nazwą Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz.,x 25 amp w ilości 32 op.?

**Odpowiedź:** Nie

**Pyt. 11**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 46 Żelazo dożylnie 2, dopuszcza wycenę preparatu pod nazwą CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp w ilości 262 op.?

**Odpowiedź:** Nie

**Pyt. 12**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 67 leki różne 2 w poz. nr 9, Terlipressinum roztw. do wstrz., miał na myśli dawkę 1mg/8,5ml x 5 amp? Tylko taka dawka dostępna jest na rynku.

**Odpowiedź:** Sprostowanie: 1mg/8,5 ml x 5 amp. W ilości 195 ampulek – 39 opakowań.

**Pyt. 13**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 76 leki płynne w poz. nr 3, Calcium syrop 115mg Ca<sup>++</sup>/5ml, dopuszcza wycenę preparatu w dawce 0,114 – 0,116 g wapnia /5ml ?

**Odpowiedź:** Tak

**Pyt. 14**

Czy Zamawiający wymaga aby w Pakiecie nr 76 Leki płynne poz. nr 8, był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

**Pyt. 15**

Czy Zamawiający wymaga aby w Pakiecie nr 76 Leki płynne poz. nr 8, był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

**Pyt. 16**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 76 leki płynne w poz. nr 21, Dekstrometorfan Syrop 0,015g/ 5ml opakowanie 100 ml, miał na myśli preparat w dawce 0,0225g/ 15ml but 100ml ?

**Odpowiedź:** Nie

**Pyt. 17**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 77 Galena w poz. nr 50, Rectanal 20g/100ml 1 but.a 150ml dopuszcza wycenę preparatu pod nazwą Enema,roztw.do wl.doodbyt, 150 ml (jedn.użytku) ?

**Odpowiedź:** Nie. W pakiecie w tej pozycji winno być Rectanal but. 180 ml

**Pyt. 18**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 77 Galena w poz. nr 63, Permetryna roztw. 0,125% roztwór 50 ml miał na myśli dawkę 10mg/ml; 50ml ?

**Odpowiedź:** Tak

**Pyt. 19**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 106 Gąbki garamycynowe w poz. nr 1, dopuszcza wycenę preparatu pod nazwą Garamycin,2mg/cm<sup>2</sup> ( 32,5 mg gentam),gąbka, 5x5x0,5cm,1 szt?

**Odpowiedź:** Tak

**Pyt. 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz nr 7 z Pakietu nr 109 Leki różne 17, celem zaferowania korzystniejszych warunków cenowych ?

**Odpowiedź:** Nie

**Pyt. 21**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 114 Kontrasty 5 w poz. nr 3 Iopromidum roztw. do wstrz. 0,623/g/1ml 1 but 200ml w ilości 200op., dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu 100ml w ilości 400op.? Brak dostępności butelek po 200ml.

**Odpowiedź:** Tak

**Pyt.1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 128 Immunoglobulina wyrazi zgodę na zaferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml

**Odpowiedź:** Nie

1. Pytanie do rozdziału 6 pkt b) SIWZ - kryterium oceny ofert. Prosimy o ustalenie minimalnego czasu na dostawę "cito" na poziomie 4 godzin.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w zw. z art. 144 ust. 1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §1 ust.4 Umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ. Zmiana ilościowa przedmiotu umowy polegała by na: w przypadku wykorzystania danej pozycji z umowy, a nie wykorzystania innej (brak zapotrzebowania na dany lek) Zamawiający dopuszcza możliwość rezygnacji z pozycji nie wykorzystanej na rzecz pozycji wyczerpanej. Wartość umowy nie może ulec zwiększeniu.

3. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §1 ust.8 projektu umowy)?

**Odpowiedź:** Nie

4. Do treści §1 ust.11 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody

5. Do §9 projektu umowy. Prosimy o zróżnicowanie zapisu dotyczącego załatwienia reklamacji na reklamacje ilościowe mogące być realizowane zgodnie z umową w ciągu 3 dni, oraz jakościowe w terminie późniejszym np. 7 dni od jej złożenia. Wskazujemy, że reklamacje jakościowe rozpatrywane są najczęściej w oparciu o decyzję producenta leku. Procedura reklamacyjna wymaga zatem odbioru leku od Zamawiającego i dostarczenia go do producenta. Również badanie zasadności reklamacji przez producenta nie zawsze może odbyć się natychmiastowo.

**Odpowiedź:** Nie

6. Zwracamy się z prośbą o modyfikację sposobu przygotowania formularza ofertowego. Czy Zamawiający wyrazi zgodę żeby wszystkie pakiety, na które oferent składa ofertę zostały wyszczególnione na jednym formularzu ofertowym w ten sposób, iż pkt. 1 formularza zostanie powielony dla każdego pakietu z uwzględnieniem wartości w ppkt. A, B, C, i D. Powielanie całego formularza ofertowego dla każdego pakietu osobno przy przygotowaniu kompleksowej

oferty na wszystkie pakiety znacznie zwiększy objętość oferty (sam formularz będzie wynosił 284 strony), natomiast powielenie informacji podlegających ocenie w jednym, wspólnym formularzu dla wszystkich pakietów znacznie ułatwi przygotowanie oferty i zmniejszy jej objętość.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 70 (Sevofluranum płyn wziewny 250 ml – 284 butelki) i utworzenie oddzielnego pakietu, co umożliwi przystąpienie więcej niż dwóch oferentów, ponieważ jedynym producentem produktu Desflurane jest firma Baxter Polska Sp. Z o.o. Obecny pakiet nr 70 wyklucza innych producentów z tego postępowania.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 53 pozycji nr 8 i 9, ponieważ maksymalne ceny jednostkowe, po których świadczeniodawca (Szpital) obowiązany jest nabywać leki refundowane, w przypadku ww. pozycji są znacząco niższe (od 31%-79%), niż Urzędowe ceny zbytu.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę** na wydzielenie poz. 8 i 9 do osobnego pakietu. W związku z powyższym pozycja 8 i 9 z pakietu 53 zostaje wykreślona.

Powstaje pakiet 144 – Lamotrigine

1	Lamotrigine	25 mg	Op 30 tabl rozp.	4
2	Lamotrigine	100 mg	Op 30 tabl rozp.	4

1. Czy w „Pakiet 61 Leki różne” w poz. 9 (Dexamethasonum roztwór do wstrzyk. 4 mg opakowanie 10 amp. 1 ml) i w „Pakiet 61 Leki różne” w poz. 10 (Dexamethasonum roztwór do wstrzyk. 8 mg opakowanie 10 amp. 2 ml) Zamawiający wymaga aby dexametazon posiadał wskazania do stosowania w stanach wstrząsowych, obrzękach krtani i strun głosowych, ostrych odczynach uczuleniowych, po strumektomii (profilaktycznie i w leczeniu powikłań) przełamach w chorobie Addisona oraz w ciężkich stanach spastycznych oskrzeli?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 2 dwukomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania drogą żył centralnych o zawartości azotu 12 g, energia całkowita 1500 kcal o objętości 1500 ml?

**Odpowiedź:** Nie

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 3 trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania drogą żył centralnych o zawartości azotu 8,1 g, energia całkowita 1400 kcal o objętości 1540 ml?

**Odpowiedź:** Nie

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 4 trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania drogą żył centralnych o zawartości azotu 12 g, energia całkowita 1600 kcal o objętości 1477 ml?

**Odpowiedź:** Tak

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 5 witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampułka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%. Proponowane przez nas preparaty, pomimo że są konfekcjonowane osobno stanowią równoważnik preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach a ich przygotowanie jest łatwe i nieskomplikowane.



Preparat Vitalipid N Adult zawiera dodatkowo w swoim składzie witaminę K zalecaną w standardach żywienia pozajelitowego przez Polskie Towarzystwo Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego.

**Odpowiedź:** Nie

5. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 pozycja 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie 20% emulsji tłuszczowej zawierającej olej sojowy, przeznaczonej do stosowania u pacjentów wymagających żywienia pozajelitowego, w celu dostarczenia energii i niezbędnych nienasyconych kwasów tłuszczowych, 100 ml?

**Odpowiedź:** Jeśli w składzie jak Clinoleic – Tak.

6. Czy Zamawiający Pakiecie 1 pozycja 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie 10% roztworu aminokwasów do żywienia pozajelitowego 500ml – roztwór aminokwasów przeznaczony do żywienia pozajelitowego chorych z zaburzeniami czynności nerek?

**Odpowiedź:** Tak

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź:** Nie

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 pozycji 1 produktu leczniczego Dekstran 10% 250 ml w butelce szklanej?

**Odpowiedź:** Nie

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 pozycji 3-7, 13-14 płynów infuzyjnych w opakowaniach stojących z dwoma różnej wielkości, samozasklepiającymi się portami niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź:** Nie

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 pozycji 8, 10 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym?

Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeźroczyste, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skryształizowanych cząsteczek.

**Odpowiedź:** Nie

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 pozycji 11 Natrium chloratum 0,9% 1000 ml do irygacji w butelce zakręconej?

**Odpowiedź:** Tak

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 pozycja 16 oraz 17 płynu wieloelektrolitowego zawierającego (Na, K, Ca, Mg, Cl) oraz octany i cytryniany w butelce stojącej z dwoma portami?

**Odpowiedź:** Nie

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 5 pozycji 18, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź:** Nie

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 6 pozycji 1 płynów infuzyjnych w opakowaniach stojących z dwoma różnej wielkości portami, niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź:** Tak

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 7 pozycji 1 oraz 2 produktów, które będąc roztworami do irygacji nie posiadają opakowania z dwoma niezależnymi portami?

**Odpowiedź:** Tak

16. W związku z informacją o stałym wstrzymaniu obrotu produktem leczniczym opisanym w Pakiecie 8 pozycji 4 zwracamy się z prośbą o wykreślenie ww. pozycji z Pakietu?

**Odpowiedź:** Tak

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 9 pozycja 2 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze izotonicznych elektrolitów 500ml?  
**Odpowiedź:** Tak
18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 9 pozycja 3 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków z dwoma portami 500ml?  
**Odpowiedź:** Nie
19. Czy Zamawiający w Pakiecie 10 pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie 8% roztworu aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby, 500 ml w butelce szklanej?  
**Odpowiedź:** Nie
20. Czy Zamawiający w Pakiecie 10 pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie 8,5 % roztworu aminokwasów bez elektrolitów 500 ml w butelce szklanej?  
**Odpowiedź:** Nie
21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 12 pozycji 10-12, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?  
**Odpowiedź:** Nie
22. Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 1 oraz 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Gemcitabinum w postaci proszku do sporządzania roztworu do infuzji?  
**Odpowiedź:** Nie
23. Czy Zamawiający w Pakiecie 27 pozycji 1 oraz 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Vancomycin w postaci proszku do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji?  
**Odpowiedź:** Nie zgodnie z SIWZ
24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 34 pozycji 3, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?  
**Odpowiedź:** Nie
25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 42 pozycji 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?  
**Odpowiedź:** Nie
26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 74 pozycji 1 diety do żywienia dojelitowego, przeznaczonej dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,25g/100ml, o dużej zawartości błonnika (1,5g/100ml), zawierającej białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczną 1 kcal/ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000ml?  
**Odpowiedź:** Nie
27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 74 pozycji 3 diety do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowej 10,0 g/100 ml – co najmniej 27% energii białkowej, opartej na białku kazeinowym i hydrolizacie serwatki, o wysokiej zawartości ω-3 kwasów tłuszczowych, tłuszczu MCT i antyoksydantów, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowej, o osmolarności 340 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500 ml?  
**Odpowiedź:** Nie
28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 74 pozycji 4 diety do żywienia dojelitowego, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, normobiałkowej (5,6 g/100 ml), zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowej, o osmolarności 330 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500 ml?

**Odpowiedź:** Tak

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 74 pozycji 6 diety do żywienia dojelitowego, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowej (7,5 g/100 ml) - co najmniej 20% energii białkowej, zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000 ml?

**Odpowiedź:** Tak

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 74 pozycji 7 diety do żywienia dojelitowego, standardowej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe (3,8 g/100 ml), tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej o osmolarności 220 mosmol/l, o smaku neutralnym, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000 ml?

**Odpowiedź:** Nie

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 74 pozycji 8 diety do żywienia dojelitowego, standardowej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe (3,8 g/100 ml), tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej o osmolarności 220 mosmol/l, o smaku neutralnym, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500 ml?

**Odpowiedź:** Nie

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 74 pozycji 9 diety do żywienia dojelitowego, oligopeptydowej, zawierającej hydrolizat serwatki, ponad 50% tłuszczu MCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500ml?

**Odpowiedź:** Tak

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 74 pozycji 11 diety cząstkowej w proszku Fresubin Protein Powder, będącej źródłem białka, o neutralnym smaku w opakowaniu jednostkowym po 300 g po odpowiednim przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:** Nie

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 74 pozycji 2,5,10, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź:** Nie

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 97 pozycji 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź:** Nie

36. Dotyczy § 4 ustęp 2 umowy. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)?

Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na przesyłanie faktur w formie elektronicznej.

37. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

**Odpowiedź:** Nie (uznanie wzajemnej gwarancji warunków przechowywania)

1. Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamum w pakiecie 87 pozycja 1, 2, 3 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 5 lat?.

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 62 pozycja 1 leku Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz.dożylnych?

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ

3. Czy Zamawiający wymaga aby Propofol w pakiecie 62 pozycja 1 po rozcieńczeniu w izoosmotycznym roztworze glukozy w stosunku 1:4 miał stabilność przechowywania do 6h?

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 55 pozycja 2 leku Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp.

**Odpowiedź:** Tak

5. Czy Zamawiający wymaga aby lek Cefazydym w pakiecie 22 pozycja 1 i 2 posiadał rejestrację poniżej 3 miesiąca życia oraz zachowywały po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz w temp. 2-8°C?.

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ

6. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 29 pozycja 1 i 2 Ciprofloxacyny w postaci monowodzianu?.

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ

7. Czy Zamawiający wymaga aby leku Cefuroksym w pakiecie 23 pozycja 1 i 2 w fiolkach do 30 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

8. Czy Zamawiający wymaga aby Biotrakson 2g był podawany dożylnie do mięśniowo i do infuzji?.

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ

1. Czy Zamawiający w pakiecie 86 w poz. 1,3,4,5 dopuści paski testowe równoważne lub nawet przewyższające parametrami podane w specyfikacji. Charakterystyka systemu proponowanych pasków i glukometrów:

- Funkcja automatycznego kodowania pasków wykluczająca klucze, chipy kodowe a tym samym redukująca możliwość błędnego kodowania przez personel,
- Czas pomiaru 7 sekund,
- Zakres pomiarowy 20-600 mg/dl,
- Wielkość próbki krwi 0,7 µl,
- Zakres temperatury przechowywania pasków min 4 – min 40C°,
- Zakres hematokrytu 20-60%,
- Możliwość wykonania pomiaru z 6 alternatywnych miejsc badania (AST),

- Paski pakowane po 50 sztuk – opakowanie jednostkowe;
- Wykorzystany enzym na paskach, to Oksydaza Glukozowa (GOD), co daje maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a,
- Automatyczny wyrzut paska – pozwala na bezdotykowe usunięcie zużytego paska pomiarowego unikając kontaktu z rękami personelu ograniczamy do minimum ewentualne ryzyko epidemiologiczne.

Dopuszczenie pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo. Prosimy też o podanie ilości glukometrów potrzebnych Zamawiającemu, które to będą ujęte w cenie pakietu na paski.

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ.

#### **Pakiet 131**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów, które w Charakterystyce produktu leczniczego nie będą zawierały ograniczeń wiekowych do stosowania u dzieci i noworodków, oraz będą umożliwiały samodzielne wykonanie procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **Pakiet 133**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy wg komunikatu Prezesa URPLW MiPB z dnia 23.02.2011r. Zgodnie z ww. komunikatem produkty o innej rejestracji nie mogą być stosowane do procedury dezynfekcji skóry, ran i błon śluzowych.

**Odpowiedź:** Jak wynika z SIWZ.

#### **Pakiet 132**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów kompatybilnych chemicznie i farmaceutycznie z antyseptykiem zaoferowanym w pakiecie 133.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **Pakiet 135 pozycja 1**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

**Odpowiedź:** Jak wynika z SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zostają zmienione terminy:

- termin składania ofert – 05.02.2015 godz. 10.00

- termin otwarcia ofert – 05.02.2015 godz. 10.30.

.....