

Mława, dnia 16.10.2017r

Nasz Znak SP ZOZ ZP 461/2017

dot. SP ZOZ ZP 431/2017

**DO WSZYSTKICH
ZAINTERESOWANYCH**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pod nazwą
„Dostawy leków i materiałów opatrunkowych”

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Mławie poniżej odpowiada na zadane pytania do SIWZ:

Dotyczy zadania nr 1

1. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 8 i 9 **wymaga, aby** Budesonid 160 i 320 mikrogramów + Formoterol (4,5 i 9 mikrogramów/dawkę) **był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP? – Odp. Zamawiający nie wymaga.**
2. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz.7, 8 i 9 **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum+Formoterol) lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta? – Odp. Zamawiający nie wymaga.**
3. Dotyczy zadania 1 pozycja 13, czy zamawiający dopuści wycenę Asaris,(250mcg+50mcg)/daw.inh.,prosz.d/inh.,60daw. w ilości 2 opakowania? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
4. Dotyczy zadania 1 pozycja 14, czy zamawiający dopuści wycenę Oxis Turbuhaler, 4,5mcg/dawkę,prosz.d/inh,60 dawek w ilości 5 opakowań ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
5. Dotyczy zadanie 1 pozycja 15 , czy zamawiający dopuści wycenę Oxis Turbuhaler, 9mcg/dawkę,prosz.d/inh,60 dawek w ilości 5 opakowań? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
6. Dotyczy zadanie 1 pozycja 7, czy zamawiający dopuści Symbicort Turbuhaler, (80+4,5mcg)/d,prosz.inh, 60daw w ilości 5 opakowań? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
7. Dotyczy zadanie 1 pozycja 8 , czy zamawiający dopuści wycenę Symbicort Turbuhaler,(160+4,5mcg)/d,prosz.inh, 60daw – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
8. Dotyczy zadanie 1 pozycja 9, czy zamawiający dopuści wycenę Symbicort Turbuhaler,(320+9mcg)/d.,prosz.inh,60daw – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 2

1. Dotyczy zadanie 2 pozycja 17, czy zamawiający dopuści Potazek tańszy, dawka 610mg, ale 315mgK X 100kaps – **Odp. Brak pozycji 17 w zadaniu nr 2**

Dotyczy zadania nr 4

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Zadanie 4 pozycja 5 Desflurane** do osobnego pakietu? – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy zadania nr 5

1. **poz. 17 - Prosimy o dopuszczenie probiotyku konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsulek – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanej liczby w górę. – Odp. Zamawiający dopuszcza.**
2. Dotyczy zadania 5 poz. 1 – Czy zamawiający dopuszcza wycenę leku postaci tabletek ulegających rozpuszczeniu w jamie ustnej (-DIS)? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
3. Dotyczy zadania 5 pozycja 17 0 Czy zamawiający dopuści wycenę **L**acto 30 Dr., kaps.twarde, 10 szt w ilości 80 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy zadania nr 7

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 9 (Linezolid), ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wymaga od Wykonawców dostarczenia produktu zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w dawce 0,2g/ml worek 100ml zamiennie z dawką 0,2g/ml worek 300 ml, co umożliwia lepsze dostosowanie dawki minimalizując potencjalne straty, ograniczając przy tym koszty terapii a także wykorzystując przedmiot zamówienia w powyższym pakiecie w optymalny sposób zgodnie z wymogami terapeutycznymi poszczególnych oddziałów? – **Odp. Zamawiający nie wymaga**
2. Dotyczy zadanie 7 pozycja 2, czy zamawiający dopuści wycenę produktu w opakowaniu x 10 fiolek w ilości 2 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
3. Dotyczy zadanie 7 pozycja 3, czy zamawiający dopuści wycenę produktu w opakowaniu x 10 fiolek w ilości 2 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
4. Dotyczy zadanie 7 pozycja 6, czy zamawiający dopuści wycenę produktu w opakowaniu x 10 fiolek w ilości 1 opakowanie z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza. Ilość po przeliczeniach musi być zgodna z SIWZ.**
5. Dotyczy zadanie 7 pozycja 9, czy zamawiający dopuści wycenę produktu w opakowaniu x

10 fiolek w ilości 3 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

– **Odp. Zamawiający dopuszcza. Ilość po przeliczeniach musi być zgodna z SIWZ.**

6. Dotyczy zadanie 7 pozycja 9, czy zamawiający dopuści zamianę postaci z worka na opakowanie Kabipac? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

7. Dotyczy zadanie 7 pozycja 10, czy zamawiający dopuści wycenę produktu w opakowaniu x 10 fiolek w ilości 3 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

– **Odp. Zamawiający dopuszcza. Ilość po przeliczeniach musi być zgodna z SIWZ.**

Dotyczy zadania nr 8

1. Czy Zamawiający w zadaniu nr 8 dopuści lek **Cefazolin-MIP 2g** z jednoczesnym przeliczeniem ilości? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 12

1. Dotyczy zadanie 12 pozycja, czy zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na kapsułkę 2 można wycenić lek w postaci kapsułki lub kapsułki twardej?

– **Odp. Zamawiający dopuszcza do poz. 2**

Dotyczy zadania nr 13

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 13 poz. 16-17 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu po 28 tabl., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań? Czy w przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań należy ilość zaokrąglić w górę?

– **Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Opakowania należy zaokrąglić w górę.**

Dotyczy zadania nr 16

1. Dotyczy zadanie 16 pozycja 1, czy zamawiający dopuści wycenę opakowani x 10 fiolek w ilości 100 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

- **Odp. Zamawiający dopuszcza**

Dotyczy zadania nr 19

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 19 poz. 1-2 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu po 28 tabl.dojelit., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań? –

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy zadania nr 21

1. **poz. 46 -_Z uwagi na fakt, że produkty na podłożu oliwy z oliwek wymagające przechowywania w niskich temperaturach, w czasie przechowywania w lodówce ulegają zbryleniu w taki sposób, że niemożliwe staje się ich doprowadzenie do poprzedniej postaci zawiesiny bez uprzedniego worteksowania (co zmusiłoby personel Zamawiającego do używania worteksu po każdorazowym wyjęciu produktu z lodówki), wnosimy o dopuszczenie aktualnie stosowanego przez Zamawiającego produktu o nazwie LactoDr. krople, przeznaczonego do stosowania niezależnie od**

- wieku pacjentów, zawierającego olej kukurydziany i nie wymagającego przechowywania w niskiej temperaturze. – Odp. Zamawiający nie dopuszcza.
2. Dotyczy zadanie 21 pozycja 3 prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania (występuje w opakowaniu 100ml, 120 ml, 150ml) ? – Odp. Zamawiający nie precyzuje wielkości opakowania.
 3. Dotyczy zadanie 21 pozycja 4 prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania (występuje w opakowaniu 100ml, 120 ml, 150ml, 200ml) ? – Odp. Zamawiający nie precyzuje wielkości opakowania.
 4. Dotyczy zadanie 21 pozycja 24 i 25 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 20 g ? – Odp. Zamawiający dopuszcza.
 5. Dotyczy zadanie 21 pozycja 29 prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania (występuje w opakowaniu 100ml, 120 ml, 200ml) ? – Odp. Zamawiający nie precyzuje wielkości opakowania.
 6. Dotyczy zadanie 21 pozycja 31, czy zamawiający dopuści wycenę Lacrimal, krople do oczu, nawilżające, 2 x 5 ml w ilości 2 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – Odp. Zamawiający dopuszcza.
 7. Dotyczy zadanie 21 pozycja 32, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 35g w ilości 5 opakowań? – Odp. Zamawiający dopuszcza.
 8. Dotyczy zadanie 21 pozycja 34, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 24 sztuki w ilości 63 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ(producent zmienił wielkość opakowania zbiorczego)? – Odp. Zamawiający dopuszcza.
 9. Dotyczy zadanie 21 pozycja 35 czy zamawiający wycenę opakowania x 24 sztuki w ilości 17 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ(producent zmienił wielkość opakowania zbiorczego)? – Odp. Zamawiający dopuszcza.
 10. Dotyczy zadanie 21 pozycja 42, prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania (występuje w opakowaniu 100ml, 150ml) – Odp. Zamawiający nie precyzuje wielkości opakowania.
 11. Dotyczy zadanie 21 pozycja 46, czy zamawiający dopuści wycenę LactoDr., krople doustne, 5 ml ? – Odp. Zgodnie z SIWZ.
 12. Dotyczy zadanie 21 pozycja 49, czy zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Enema 150ml x 50 butelek(Rectanal niedostępny) w ilości 3 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – Odp. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy zadania nr 22

1. Czy w zadaniu Nr 22 poz. 1-4 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojemników) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu

klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

– **Odp. Zamawiający wymaga dla pozycji nr 1-3**

2. **Czy Zamawiający w zadaniu Nr 22 poz. 1-4 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojemników) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ? – Odp. Zamawiający wyraża zgodę dla pozycji nr 1-3**
3. **Czy Zamawiający w zadaniu Nr 22 poz. 1-4 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojemników) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną? – Odp. Zamawiający dopuszcza.**
4. **Czy w zadaniu Nr 22 poz. 1-4 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojemników) Zamawiający wymaga leku, w postaci budesonidu zmikronizowanego ? – Odp. Zamawiający wymaga dla pozycji nr 1-3.**
5. **Czy Zamawiający w zadaniu Nr 22 poz. 1-4 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojemników) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ? – Odp. Zamawiający wymaga dla pozycji nr 1-3**
6. **Czy Zamawiający w zadaniu 22 poz. 1,2,3, (Budesonid) dopuści Nebbud co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty? – Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
7. **Czy zamawiający w zadaniu 22 poz. 1,2,3,4 wymaga Nebbud w ampułkach zawiesina do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS? – Odp. Zamawiający nie wymaga**

Dotyczy zadania nr 24

1. **pozycja 12** - Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np:

z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z Zadania nr 24- Leki parenteralne – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**
3. pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
4. Pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 25

1. **pozycja 10** - Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™(cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (łączna objętość 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. CitraFlow posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki zabezpiecza przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki - brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie

ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 46,7% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawek, która wynosi 6ml. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. **pozycja 11** - Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™(cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (łączna objętość 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. CitraFlow posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki - brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 30% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawek, która wynosi 6ml. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 i pozycji 11 z Zadania nr 25- Leki parenteralne 2 i stworzy osobny pakiet? – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. **pozycja 10** - Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

5. Pozycja 10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
6. pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości, z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
7. Pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci bezigłowej ampułki o pojemności 5 ml pakowany w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
8. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 25 pozycje 24,25,26,27, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi. – **Odp. Zamawiający wymaga**
9. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 25 pozycje 24,25,26,27, aby lek był zarejestrowany we wskazaniu: A. choroby układu nerwowego w tym: - zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego, ostre urazy rdzenia kręgowego; B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK; C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki? – **Odp. Zamawiający wymaga**
10. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 25 poz. 22 produkt leczniczy Lignocain 2% 5ml x 10 amp., posiadał rejestrację do stosowania znieczulenia zewnątrzoponowego? Leczniczego? – **Odp. Zamawiający wymaga.**
11. Dotyczy zadanie 25 pozycja 3, czy zamawiający wydzieli pozycje z pakietu? – **Odp. Zamawiający nie wydziela.**
12. Czy wymogiem zamawiającego jest dostawa produktu określonego w SIWZ w zadaniu nr 25 pozycja 4 i 5 (Atosiban) – we wskazanych postaciach farmaceutycznych tj. pkt 1.) koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji op.1 fiol. 5ml - 37,5 mg/5 ml oraz pkt 2.) roztworu do iniekcji op.1 fiol. 0,9ml. - 6,75 mg/0,9 ml - od ściśle określonego wytwórcy w celu zapewnienia jednoznacznej identyfikacji podmiotu ponoszącego odpowiedzialność za wszelkie konsekwencje podania pacjentowi produktu w sytuacjach klinicznych, w których obowiązuje podanie obu postaci farmaceutycznych/dawek zgodnie z określonym w ChPL schematem dawkowania, i w celu zapewnienia zgodności z wytycznymi „Guideline on

good pharmacovigilance practices (GCP) Module V- Risk management systems”

– **Odp. TAK**

13. Dotyczy zadanie 25 pozycja 8 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 50 sztuk w ilości 4 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

– **Odp. Zamawiający dopuszcza opakowanie x 50 sztuk w ilości 40 opakowań zgodnie z SIWZ.**

14. Dotyczy zadanie 25 pozycja 11, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 ampulek w ilości 3 op z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

– **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

15. Dotyczy zadanie 25 pozycja 13, czy zamawiający dopuści wycenę Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp w ilości 10 opakowań? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

16. Dotyczy zadanie 25 pozycja 10, czy zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk., 1 fiol w ilości 10 opakowań? – **Odp. Zamawiający dopuszcza lecz dla pozycji nr 15 (Wykonawca prawdopodobnie pomylił numerację)**

17. Dotyczy zadanie 25 pozycja 38, czy zamawiający wydzieli pozycję z pakietu?

– **Odp. Zamawiający nie wydziela.**

Dotyczy zadania nr 27

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 27 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu x 1 fiol., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań? – **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

2. Dotyczy zadanie 27 pozycja 1, czy zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin Kabi, 5 mg/ml; 100 ml, rozt.d/inf., 10poj.KabiPac w ilości 25 opakowań? – **Odp. Zamawiający dopuszcza. Ilość po przeliczeniach musi być zgodna z SIWZ.**

Dotyczy zadania nr 30

1. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 30 poz 1. (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i była udokumentowana zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C i była udokumentowana zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego? – **Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga**

2. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 30 poz 1. (Meropenem) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu

Leczniczego lub podejrzanego jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych? – **Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga**

3. Dotyczy zadanie 30 pozycja 1 czy zamawiający dopuści wycenę opakowań x 10 fiolek w ilości 30 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 33

1. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści szew na igle okrągłej przyostrzonej o długości 17mm zamiast 12-13mm, szew o długości 90cm zamiast 75 cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. Czy zamawiający w pozycji 9 dopuści szew o długości 45 cm zamiast 75 cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
3. Czy zamawiający w pozycji 10 dopuści szew o długości 45 cm zamiast 75 cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
4. Czy zamawiający w pozycji 11 dopuści szew o długości 45 cm zamiast 75 cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. Mając na uwadze, że opakowanie Race-Pack jest nazwą handlową, czy zamawiający w tym zadaniu dopuści inne rozwiązania oferowane przez producenta które w nie mniejszym stopniu jak pierwotnie wymagane minimalizują efekt pamięci szwu po wyjęciu go z saszetki? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 37

1. Poz. 1-3 Czy Zamawiający dopuści kompresy 30g? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści kompresy niesterylne 8 warstw 13 nitkowe, 10x10 o wadze kompresu 1,33g? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
3. Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści kompresy niesterylne 8 warstw 13 nitkowe, 10x10 o wadze kompresu 0,74g? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
4. Poz. 7-8 Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną z zapinką o składzie: materiał 100% włókna syntetyczne tj: poliestrowe i poliamidowe? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
5. Poz.15-17 Czy Zamawiający oczekuje wyceny za 1 mb siatki opatrunkowej w stanie swobodnym czy w stanie rozciągniętym? – **Odp. Zgodnie z SIWZ (stan swobodny)**
6. Poz. 9-11 Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe zawierające min. 92% gipsu naturalnego w masie gipsowej? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 38

1. Czy Zamawiający dopuści gazę oraz kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu?
– **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. Poz. 2-3 Czy Zamawiający stworzy z tych pozycji pakiet na gazę?
– **Odp. Zamawiający nie wprowadza żadnych zmian.**
3. Poz. 4-6 Czy Zamawiający dopuści kompresy o wadze 1,01g?
– **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
4. Poz. 7-9 Czy Zamawiający dopuści kompresy o wadze 1,79g?
– **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. Poz. 4-9 Czy Zamawiający stworzy z poz. 4-9 osobny pakiet? – **Odp. Zamawiający nie wprowadza żadnych zmian.**
6. Czy Zamawiający dopuści dokument potwierdzający powtarzalność procesu sterylizacji w formie certyfikatu z zakresu sterylizacji wyrobów medycznych zgodnej z normą 11135-1 dla tlenu etylenu. Raport z walidacji procesu sterylizacji dotyczy konkretnej partii produktu, natomiast certyfikat potwierdza proces sterylizacji wyrobów medycznych sterylnych wdrożony u wytwórcy. Ponadto dowodzi to, iż proces walidacji jest procesem powtarzalnym kontrolowanym przez zewnętrzne instytucje certyfikujące.
– **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 40

1. Dotyczy zadanie 40 pozycja 1 czy zamawiający dopuści wycenę opakowań x 10 fiolek w ilości 500 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?
– **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 41

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 41, pozycje: 1, 2): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948. – **Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**
2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 41, pozycje: 1, 2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są

rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

3. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 41, pozycje: 1, 2): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor? – **Odp. Zamawiający wymaga.**
4. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 41, pozycje: 1, 2): złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barrierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce krocza przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu. – **Odp. Zamawiający nie wymaga.**
5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 41, pozycje: 1, 2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkce minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. Nasze produkty seryjnie są wyposażone w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo brak ściągacza taliowego z przodu jest z korzyścią dla pacjentów, szczególnie tych z nadwagą - brak ściągacza taliowego przedniego

nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza. – **Odp. Zamawiający wymaga pieluchomajtek zgodnych z SIWZ.**

6. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 41, pozycja: 1): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2750g? – **Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**
7. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 41, pozycja: 2): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2400g? – **Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**
8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 41, pozycja: 2): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 73-122cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 41, pozycja: 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 92-144cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 47

1. pozycje 1, 2 - 1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunk hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. pozycje 1 i 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości? – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
3. pozycje 1 i 2 -Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 1 i 2 do osobnego pakietu? – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
4. Dotyczy zadanie 47 pozycja 1, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 sztuk w ilości 20 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
5. Dotyczy zadanie 47 pozycja 2, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 20 sztuk w ilości 3opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
6. Dotyczy zadanie 47 pozycja 3, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 5 sztuk w ilości 6 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 50

1. Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści siatkę w rozmiarze 30x30 pakowaną podwójnie, płaską, złożoną na pół – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 52

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz.nr 4 i 5 tj. Niejonowy monomeryczny środek cieniujący Zarejestrowany do podania doustnego 320mg I/ml; 50 ml x fl. oraz Niejonowy monomeryczny środek cieniujący Zarejestrowany do podania doustnego 320mg I/ml; 100 ml x 1 fl. z pakietu 52 i utworzenie z tych pozycji odrębnego pakietu?
– **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz.nr 4 i 5 tj. Niejonowy monomeryczny środek cieniujący Zarejestrowany do podania doustnego 320mg I/ml; 50 ml x fl. oraz Niejonowy monomeryczny środek cieniujący Zarejestrowany do podania doustnego 320mg I/ml; 100 ml x 1 fl w pakiecie 52 na dopuszczenie środka podawanego dożylnie.
– **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
3. Dotyczy zadanie 52 pozycja 1-5, czy zamawiający dopuści wycenę opakowań x 10 fiolek z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
4. Dotyczy zadania 52 poz. 45. Prosimy o doprecyzowanie dawki leku gdyż lek o podanej nazwie międzynarodowej w postaci tabletek nie występuje w dawce 12,5 mg – **Odp. Brak pozycji 45 w zadaniu 52**

Dotyczy zadania nr 55

1. poz. 78 -Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, uprzejmie prosimy o dopuszczenie zaoferowania równoważnego preparatu, zawierającego w swoim składzie substancje aktywne występujące w identycznych stężeniach, tzn. asparaginian ornityny (100 mg) i cholinę (35 mg), występującego w postaci tabletek powlekanych
– **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
2. Dotyczy zadanie 55 pozycja 40, czy zamawiający dopuści wycenę opakowań x 40 tabletek do ssania w ilości 10 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?
– **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
3. Dotyczy zadanie 55 pozycja 52, czy zamawiający dopuści zamianę postaci z tabl. Prolong. Na kapsułkę o przedłużonym uwalnianiu? – **Odp. W pozycji 52 Zamawiający zgodnie z SIWZ wymaga kapsulek.**
4. Dotyczy zadanie 55 pozycja 61,62,63, czy zamawiający dopuści wycenę opakowań x 30 tabletek z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
5. Dotyczy pakiet 55 pozycja 78, czy zamawiający dopuści wycenę **HepaDr., tabl.powl., 40 szt?** – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

6. Dotyczy pakiet 55 pozycja 90, czy zamawiający dopuści wycenę opakowań x 60 tabletek w ilości 9 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
7. Dotyczy pakiet 55 pozycja 129, czy zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na tabletkę musującą? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
8. Dotyczy pakiet 55 pozycja 131 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 20 tabletek w ilości 200 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
9. Dotyczy pakiet 55 pozycja 141, czy zamawiający dopuści wycenę Lactodr x20 kaps.? – **Odp. Niezgodność proponowanego leku z SIWZ.**
10. Dotyczy zadanie 55 pozycja 176, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 90 tabl. w ilości 84 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 60

1. Czy zamawiający zgodzi się na wydzieleni z pakietu 60 pozycji 5 – **Odp. Zamawiający nie wydziela.**

Dotyczy wzoru umowy

1. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.1 termin dostaw „ratujących życie” na minimum 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje przede wszystkim lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje iż: jeżeli zamówienie zostanie złożone przez Zamawiającego do godz. 16⁰⁰ dostawa towaru w tym samym dniu. W przypadku złożenia zamówienia po godz. 16⁰⁰ Zamawiający wyraża zgodę na dostawy w terminie 12 godzin od złożenia zamówienia.**
2. Czy Zamawiający w par. 4.4 zamiast obowiązku dostawy zamiennika wprowadzi prawo do jego dostarczenia? 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. Zamawiający nie wprowadza żadnych zmian.**
3. Czy Zamawiający w par. 4.12 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy

uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe. – **Odp. Zamawiający nie wprowadza żadnych zmian.**

Dotyczy SIWZ

1. *Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?* – **Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie.**
2. *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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?* – **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
3. *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 iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania ampulki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?* – **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
4. *Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.* – **Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Opakowania należy zaokrąglić w górę w przypadku ilości niepodzielnych.**
5. *Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?* – **Odp. Należy wyceniać/podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**
6. *Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do*

wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? – **Odp. Zamawiający wymaga spełnienia warunków transportu zgodnych z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381 z późn. zm.).**

7. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem? – **Odp. Zamawiający wymaga aby dostawca dostarczył przedmiot zamówienia wraz z wniesieniem do wskazanego pomieszczenia przez pracownika apteki szpitalnej.**

Michalina Toczyłowska

Z-ca Dyrektora SP ZOZ w Mławie

Ds. Pielęgniarstwa