

Suwałki, dnia 27/11/2019

L.dz. SZW.DZI.262.586/46/PN/MN/2018

**Wszyscy uczestnicy postępowania  
NS: 46/PN/MN/2019**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa leków dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach**

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Na mocy art. 38 ust. 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) udzielamy następujących wyjaśnień:

#### **UCZESTNIK 1**

**Pytanie 1 Dotyczy Wzoru umowy – Załącznik nr 2 do SIWZ:**

**§2 ust. 1:**

Zwracamy się prośbą o wydłużenie czasu dostawy dla części 67 do 5 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 2 § ust. 2:**

Uprzejmie prosimy o dodanie zapisu „, nie dotyczy części nr 67”.

Niezotopowy znacznik do detekcji węzłów chłonnych wartowniczych nie jest lekiem ratującym życie.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 3 Dotyczy Wzoru umowy – Załącznik nr 2 do SIWZ:**

**§1 ust. 1:**

Uprzejmie prosimy o zmianę zapisu „dostawa leków (zwanych dalej towarem)”

Niezotopowy znacznik do detekcji węzłów chłonnych wartowniczych nie jest lekiem ratującym życie - część nr 67.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 4 §7 ust. 4 pkt. 3)**

Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia wzoru umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

*„za wyjątkiem okoliczności, gdy Zamawiający zalega z płatnościami za dostarczony towar ponad 45 dni licząc od terminu zapłaty. Wówczas Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności”.*

Wykonawca na mocy postanowień umowy zobowiązany jest do sukcesywnego świadczenia przedmiotu umowy na rzecz Zamawiającego. Powyższym zapisem Zamawiający dokonał ograniczeń praw Wykonawcy przynależnych mu w przypadku nie wykonania zobowiązania Zamawiającego, mianowicie, w przypadku braku zapłaty za dostarczoną część przedmiotu zamówienia. W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron, zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent swego świadczenia od kontrahenta, dlatego też zgodnie z art. 552 KC gdy kupujący dopuszcza się zwłoki z zapłatą ceny na dostarczony towar i powstaje przypuszczenie że zapłata za towar który będzie dostarczony później nie nastąpi, sprzedawca może powstrzymać się z dostarczeniem pozostałego towaru wyznaczając dodatkowy termin do zabezpieczenia zapłaty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 6 § 8 ust. 2**

Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu:

*„W wypadku przekroczenia terminu zapłaty Wykonawca będzie uprawniony do naliczania odsetek ustawowych zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.”*

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 7 Dotyczy SIWZ rozdział VII, Część B ust.10 pkt. 4)**

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby Wykonawca zamiast aktualnego odpisu z właściwego rejestru w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, przedstawił **informację odpowiadającą odpisowi aktualnemu z rejestru przedsiębiorców**, pobraną na podstawie art. 4 ust. 4a ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym?

Departament Informatyzacji i Rejestrów Sądowych Ministerstwa Sprawiedliwości uruchomił w dniu 28 czerwca 2012 roku internetową usługę pozwalającą na pobranie wydruku komputerowego aktualnych informacji o podmiotach wpisanych do KRS. Wydruki te mają moc zrównaną z mocą dokumentów wydawanych przez Centralną Informację.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 8 §4 ust. 2:**

Prosimy o dopuszczenie możliwości wystawiania faktur częściowych w sytuacji gdy towar będzie wysyłany z magazynu partiami.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

## **UCZESTNIK 2**

**Dotyczy pakietów**

**Pytanie 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

- tabletki lub kapsułki odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 2** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampulki?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 3** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampulki na ampulko-strzykawkę?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 4** – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: tak.**

**Pytanie 5** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

## **UCZESTNIK 3**

**Pytanie 1 pakiet 110 Trastuzumab**

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na lek Trastuzumab, który, zgodnie z potwierdzeniem w CHPL może być przechowywany po rekonstytucji przez 7 dni w lodówce?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 2 pakiet 178 poz. 1 acidum zoledronicum**

Czy w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie tej pozycji z pakietu?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 3 pakiet 150**

Czy Zamawiający w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji 8 i 9 ?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający w celu uzyskania oferty atrakcyjnej cenowo wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Trastuzumab w obu pozycjach w dawce 150 mg? Od marca refundowane są nowe biopodobne odpowiedniki Trastuzumabu i ceny rynkowe obniżyły się. Dopuszczenie złożenia oferty na lek w dawce 150 mg przyczyniłoby się do znacznych oszczędności finansowych u Zamawiającego. Oferowany przez nas Trastuzumab zgodnie z CHPL może być przechowywany po rekonstytucji przez 7 dni w lodówce.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 3 pakiet 140**

Czy w pozycji 11 Kalii chloridum Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na 150 op. leku pakowanego po 100 kapsulek?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 4**

Czy w pozycji 12 Levomperazinum Zamawiający ma na myśli 10 op. po 50 tabletek? Tylko takie opakowania są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### UCZESTNIK 4

##### **Pytanie 1 część 155 pozycja 85**

Czy Zamawiający w pozycji 85 część 155 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki 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?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

##### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### UCZESTNIK 5

##### **Pytanie 1 Części 161**

Czy Zamawiający wydzieli z części nr 161 pozycje o nr 64 co umożliwiłoby złożenie korzystniejszej oferty?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### UCZESTNIK 6

##### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający w Część 155, poz. 31 (Bupivacainum Spinal inj. 5mg/ml Heavy 5fiol. 4ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### UCZESTNIK 7

##### **Pytania – CZĘŚĆ NR 160.**

##### **Pytanie 1:**

Czy zamawiający dopuszcza w Części nr 160 poz. 2 (Cyclophosphamidum 200mg) i poz. 7 (Mesnum) ofertę cenową wyższą od limitu finansowania, ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

##### **Pytanie 2:**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie 1, czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Części nr 160 poz. 2 i poz. 7 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie oferty większej liczbie wykonawców i pozyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

##### **Pytanie 3:**

Czy Zamawiający oczekuje wyceny 40 op. x 15 amp. a 400mg/4ml Mesnum roztwór do wstrzykiwań w ramach Części nr 160 poz. 7, ponieważ jest to najmniejsza zarejestrowana wielkość opakowania

**Odpowiedź: Tak.**

##### **Pytanie 4:**

Czy Zamawiający w **części 99** dopuści produkt leczniczy Sevoflurane Baxter płyn wziew. d/zniecz ogólnego op 250ml, butelka z aluminium, z fabrycznie zamontowanym adapterem, wraz z bezpłatnym użyczeniem kompatybilnych z nim parowników?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy Zamawiającego o informację, w jakiej ilości i do jakich aparatów do znieczulenia Zamawiający wymagać będzie bezpłatnego użyczenia powyższych parowników?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Parowniki w ilości 7 szt. Aparaty do znieczulenia: Saturn Evo, Mindray – Wato, Draeger, Fabius.**

##### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający w **części 99** dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250ml płyn wziewny, w pojemniku ze szczelnym, bezpiecznym systemem napełniania Draeger Fill, o zawartości wody poniżej 0,03%?

Uzasadniając nasze zapytanie o dopuszczenie do zaoferowania naszego równoważnego preparatu Sevoflurane Baxter 250ml, podkreślamy, że posiada on identyczne wskazania zarówno w profilaktyce, jak i w leczeniu. Mniejsza zawartość wody w naszym preparacie wynika z innego rodzaju opakowania, tj. butelka aluminiowa, która jest pozbawiona cech kwasu Lewisa, który mógłby

powodować rozpad sevofluranu. Jednocześnie chcemy powołać się na zapis w Farmakopei Stanów Zjednoczonych: „Wymagania dotyczące zawartości wody zostały zmienione, ponieważ sevofluran powinien zawierać śladowe ilości wody w celu zapobiegania rozkładowi produktu podczas przechowywania w pojemnikach szklanych. Jeżeli produkt pakowany jest do pojemników nie zawierających szkła lub pojemników nie posiadających miejsc kwasowych Lewisa, nie ma potrzeby obecności wody”<sup>1</sup> „Sevoflurane Baxter posiada specyfikację zawartości wody nie większej, niż 130 ppm i wykazano, że jest stabilny. Nie obserwowano tworzenia fluorowodoru ani innych produktów rozpadu sevofluranu w warunkach normalnego lub przyspieszonego badania stabilności”<sup>2</sup>

1. *Pharmacopeial Forum Volume 26, Number 3, page 739 May-June 2000.* 2. *Data on file at Baxter Healthcare.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## UCZESTNIK 8

### Pytanie 1 Zadanie nr 88, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wapna sodowanego w o absorbcji Co2 min 130 litrów Co2 / 1 kg.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

### Pytanie 2 Zadanie nr 123, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny gąbek pakowanych a' 5sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 3 Wzór umowy

Zwracamy się z prośbą o dopisanie adresów mailowych do osób odpowiedzialnych za składanie zamówień. Pozwoli to na przyspieszenie ewentualnego kontaktu

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie adresów mailowych do osób odpowiedzialnych za składanie zamówień.**

## UCZESTNIK 9

### Pytanie 1 Pakiet 105

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, w pakiecie 105 - Thalidomidum 100mg x 30tbl., wyrazi zgodę na zaoferowanie lek sprowadzanego w ramach importu docelowego.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

## UCZESTNIK 10

### Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 44 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 44 glukozy 75 g. - proszek będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## UCZESTNIK 11

### Pytanie 1

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 związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2 i §6 ust.1 punktów czwarty umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 10% wartości umowy.**

#### **Pytanie 2**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego 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 §2 ust.9 projektu umowy)?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 3**

Do treści §3 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 4**

Do §4 ust.3 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 5**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §4 ust.8 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 6**

Czy okoliczności wskazane w §5 ust.1 pkt. 2 projektu Umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę stanowią katalog zamknięty tych okoliczności? - zważywszy na fakt, iż warunkiem skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 7**

Do § 5 ust.1 pkt. 2 lit. b projektu umowy. Ze względu na niejednoznaczny zapis prosimy wyjaśnienie co zamawiający miał na myśli pisząc w treści umowy „...pozostałe okoliczności”.

**Odpowiedź: pozostałe okoliczności – wymienione w punkcie 1 ust. 2), które nie zostały ujęte w punkcie 1 ust. 2) lit.a).**

#### **Pytanie 8**

Do § 5 ust.1 pkt. 2 lit.b projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do wysokości 1% wartości brutto umowy w przypadku zaistnienia pozostałych okoliczności.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 9**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (do §6 ust.1 punkt 3 projektu umowy).

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

### **UCZESTNIK 12**

#### **Pytanie 1**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1, 2:

1. Zamawiający obciąży Wykonawcę karą umowną:

1) w wysokości 5 % wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada.

2) w przypadku nienależytego wykonywania umowy, które może się przejawiać np.: w nieterminowej realizacji dostaw, niezgodności dostawy z zamówieniem, niezgodności dostawy z fakturą, stosowaniu zmienionych cen bez zastosowania procedury zmiany cen określonej w umowie, załatwianiu reklamacji w sposób niezgodny z zapisami w umowie, odmowie realizacji dostawy (ustnej lub pisemnej):

a) w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy**

b) jednorazowo, w wysokości **0,5%** wartości niezrealizowanej części brutto umowy w przypadku zaistnienia pozostałych okoliczności;

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

### UCZESTNIK 13

#### Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampulki lub ampulko-strzykawkę i odwrotnie, tabletki/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 155 poz. 141 i 142

W związku ze wstrzymaniem przez GIF wszystkich serii leków zawierających ranitydynę czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 155 poz. 141 i 142 na podanie ostatniej ceny i wpisanie informacji o braku dostępności na rynku?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 173 poz. 2, 3, 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu będącego wodnym roztworem aktywnych oksydantów zawierający podchloryn sodu i kwas podchlorawy w stężeniu 30ppm (0,003%) o pH 6,0 – 7,5 o działaniu antybakteryjnym, wirusobójczym, grzybobójczym i przeciwzapalnym, przeznaczonym do odkażania i płukania ran ostrej i przewlekłych w tym zainfekowanych, głębokich z tkanką martwiczą oraz zatwierdzonym wskazaniu do płukania jam ciała w tym otrzewnej jak również odsłoniętych chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości. Roztwór bez działania drażniącego i cytotoksycznego do stosowania bez ograniczeń czasowych. Dostosowany do terapii NPWT z możliwością podwieszenia i podgrzania do temperatury 37°C. Okres przydatności produktu 24 miesiące. Preparat Hydrocyn Aqua aktualnie używany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 173 poz. 2, 3, 4

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny kl. III zgodnie z MANUAL ON BORDERLINE AND CLASSIFICATION IN THE COMMUNITY REGULATORY FRAMEWORK FOR MEDICAL DEVICES.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### Pytanie nr 5 dotyczy Części nr 160 poz. 9 – 23, Części nr 162 poz. 1 – 10 oraz Części nr 161

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w pak. nr 160 i pak. nr 162 wydzieli z pakietu 160 pozycje nr 9 – 23 oraz z pakietu 162 pozycje nr 1 – 10 i dołączy wymienione pozycje do Pakietu nr 161.

Prośbę swoją rekomendujemy tym, iż umożliwi to wystartowanie firmom specjalizującym się w dostawach do jednostek szpitalnych asortymentu z żywienia dojelitowego oraz pozajelitowego, co przeloży się na zwiększenie konkurencyjności ofert zgodnie z przesłankami Ustawy Prawo Zam. Publicznych oraz na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala w postaci uzyskania. niższych cen na w/w asortyment.

Dodatkowo ilość pakietów w tym postępowaniu przetargowym się nie zmienia tj. będą dalej 183 części.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### UCZESTNIK 14

#### Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie nr 155 pozycja 40, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: tak.**

#### Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie nr 169 pozycja 3, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie 3

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 152 pozycja 35 i 36 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 4**

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 156 pozycja 6,7 i 8 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: tak.**

**Pytanie 5**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 156 pozycja nr 5 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podjęczynówkowo ?

**Odpowiedź: tak.**

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w w pakiecie nr 155 pozycje nr 160 i 161 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: tak.**

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 155 pozycje nr 100 i 101 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?

**Odpowiedź: tak.**

**Pytanie 8**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 169 pozycja nr 21 lek Linezolid Polpharma 2mg/ml 300ml.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 9**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 169 pozycji nr 20 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**UCZESTNIK 15****Pytanie 1 Część 70**

Prosimy o dopuszczenie Produktu Leczniczego - Octenisept, spełniającego wymogi SIWZ o pojemności a 50 ml, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaproponowania 800 opakowań a 50ml.**

**UCZESTNIK 16****Pytanie 1, dotyczy części 118**

Czy Zamawiający dopuści wapno sodowane w postaci krótkich porowatych pałeczek o średnicy 3 mm, absorbujące w przedziale 120 -180 litrów CO2/1 litr w zależności od intensywności użytkowania, szybkości przepływów anestetycznych , rodzaju i liczby zabiegów, czasu ich trwania, które zawiera w swoim składzie 97% wodorotlenku wapnia, 3% wodorotlenku sodu, 13-17% wody , nisko pyłące, jednoznaczne rozpoznanie zużycia poprzez indykator zużycia – fiolet etylenowy , zmieniający barwę z białej na fioletową, długi okres przydatności do użycia, zakres temperatur przechowywania: -20°C +50°C opakowani 5L/4,5 kg.

Proponowane wapno jest wapnem medycznym zaakceptowanym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, nie ustępujące w jakości wapnu wymaganemu przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 2, dotyczy części 118**

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 3, dotyczy części 118**

W związku z tym, że Zamawiający wymaga wapna o niskim zawartości pyłu, a co za tym idzie pylenia podczas napełniania pojemnika w aparacie do znieczulenia. Czy wartość pylenia nie powinna przekraczać 0,3%?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

## UCZESTNIK 17

### Pytanie 1

związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa przetargu w postępowaniu 46/PN/MN/2019, zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert.

Nagromadzenie postępowań w tym okresie oraz duża ilość pozycji asortymentowych w ww. postępowaniu w połączeniu z brakami kadrowymi uniemożliwiają nam przygotowanie w pierwotnym terminie atrakcyjnej cenowo oferty dla Państwa. Licząc na zrozumienie i pozytywną odpowiedź.

**Odpowiedź: zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert oraz termin składania wadium na dzień 16/12/2019r.**

### Pytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsulek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje brak produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 5

Czy zamawiający wymaga, aby w części nr 151 poz. 17 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 oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

### Pytanie 6

Czy zamawiający wymaga, aby w części nr 151 poz. 17 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

### Pytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie:

- z części nr 157 poz. 27 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika?

- z części 121 poz. 252 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika?

- z części 121 poz. 299 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika?

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla.**

### Pytanie 8

Czy Zamawiający w części nr 164 poz. 17 dopuszcza wycenę preparatu 2,8mln jm/28 ml, ze względu na zmianę opakowania ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

## UCZESTNIK 18

### Pytanie 1 pakiet 81

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampulkach ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**



**Pytanie 2 Pakiet 152 poz. 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampulkach ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 3 Pakiet 152 poz. 31**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w butelce ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 4**

Pakiet 155 poz. 93

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampulce ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 5 Pakiet 155 poz. 138**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampulce ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 6 Pakiet 161 poz.11**

czy Zamawiający miał na myśli Dipeptiven 100 ml (bowiem zawartość L-alaniny i glutaminy jest taka jak w opakowaniu 100 ml) ?

**Odpowiedź: Dipeptiven 50 ml**

**Pytanie 7. Pakiet 161 poz. 12**

Prosimy Zamawiającego o podanie jakiej ilości produktu leczniczego oczekuje ?

**Odpowiedź: 10 opakowań.**

**Pytanie 8. Pakiet 169 poz. 10 i 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampulkach ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 9. Pakiet 169 poz. 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampulce ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 10. Pakiet 169 poz. 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w butelce ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 11. Pakiet 169 poz. 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampulce ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 12. Pakiet 169 poz. 34**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampulkach ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 13. Dotyczy § 2 ust. 2 umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw na cito z 12 na 24 godziny. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 14. Dotyczy § 2 ust. 13 umowy**

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 2 dni roboczych w przypadku reklamacji ilościowej i 14 dni w przypadku reklamacji jakościowej? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**UCZESTNIK 19**

**Pytanie 1 dot. pakiet nr 157 poz. nr 19 (Cloxacillinum 500) i 27 (Erythromycinum inj)**

Prosimy o usunięcie tych pozycji z formularza z uwagi na zakończoną produkcję i brak zarejestrowanego zamiennika.

**Odpowiedź: Zamawiający usunie.**

#### UCZESTNIK 20

##### **Pytanie 1 Pakiet nr 123**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

##### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

##### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający ma na myśli gąbki hemostatyczne o jednorodnej porowatości, wykonane z żelatyny wieprzowej i upłynniające się w ciągu 3-5 dni?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

##### **Pytanie 4**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający oczekuje, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

##### **Pytanie 5 Dotyczy umowy**

Zwracamy się z prośbą o dopisanie w §1 pkt. 7 ppk. b) „kody EAN dostarczanych leków lub nr katalogowy”. Po numerze katalogowym również można zidentyfikować produkt.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

##### **Pytanie 6 Pakiet nr 123 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowanie handlowego 20 sztuk z odpowiednim przeliczenie ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

##### **Pytanie 7 Pakiet nr 123 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowanie handlowego 5 sztuk z odpowiednim przeliczenie ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### UCZESTNIK 21

##### **Pytanie 1 Pakiet 173**

Czy Zamawiający wymaga by produkt był w nieprzezroczystym opakowaniu co przekłada się na jego stabilność i ryzyko powstania chloranów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

##### **Pytanie 2 Pakiet 173**

Czy Zamawiający wymaga by produkt miał badania na ilość powstających chloranów, których stężenie oscyluje w granicach nie wyższych niż 4,5-5 mg/l?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### UCZESTNIK 22

##### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem korekty hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 10-70%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%. Sprawia to, że paski z wąskim zakresem korekty hematokrytu nie powinny być stosowane u licznych grup pacjentów.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

## Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych skłania wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nier refundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

## Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe **zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych** – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

## Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Części 78 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 5** Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 77 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy mając na uwadze możliwość ujednolicenia oferty i systemu do monitorowania glikemii w Szpitalu Zamawiającego, Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pasków testowych MultiSure GK również w Części 77?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 6** Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 121 poz. 164 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.;?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

## Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

## Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużycie kolejnych opakowań preparatu)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 11** Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 155 poz. 94 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużywanie kolejnych opakowań preparatu)?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**UCZESTNIK 23**

**Zapytania do części 1 poz. 43**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

**Odpowiedź: tak.**

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź: tak.**

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego [www.szpital.suwalki.pl](http://www.szpital.suwalki.pl). Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 46/PN/MN/2019 z dnia 04/11/2019r.

**Z poważaniem**

**Adam Szałanda**

**Dyrektor**

Szpitala Wojewódzkiego  
im. dr. Ludwika Rydygiera  
w Suwałkach