

Konstancin-Jeziorna, dn. 11.04.2022 r.

Do zainteresowanych

### Zawiadomienie

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę leków na potrzeby Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o." (nr referencyjny sprawy: A/F/1/2022).

W postępowaniu przetargowym na dostawę leków na potrzeby Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o." nr referencyjny sprawy: A/F/1/2022 wpłynęły zapytania.

W związku z powyższym Zamawiający zgodnie z art. 38 ust 1 pkt 1, ust 2 i ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2017 r. poz 1579 ze zm.) informuje, że:

#### Pytanie nr 1

Pakiet 4, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane metodą rozdmuchu z polietylenu wysokiej gęstości z pokrywką z wiekiem wykonanym z polipropylenu?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zachowania wszystkich pozostałych zapisów SWZ.**

#### Pytanie nr 2

Pakiet 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 2l o wysokości 246 mm i średnicy góra/dół 109/95 mm?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### Pytanie nr 3

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 2l o wysokości 140 mm i średnicy góra/dół 109/92,5 mm?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

anie nr 4

Pakiet 4, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści sterylny żel w opakowaniu 6 ml?

**Odpowiedz: Zamawiający potrzebuje żel w pojemnikach o objętości 8,5-12,5 g**

Pytanie nr 5

Pakiet 4, pozycja 7

Zamawiający ma na myśli wycenę 10 opakowań po 50 sztuk?

**Odpowiedz: Zamawiający miał na myśli opakowania a 25 szt w ilości 10 opakowań.**

Pytanie nr 6

Pakiet 4, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'250 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 7

Pakiet 4, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści dren Redona z równymi otworami w rozmiarach CH 8 – Ch 18?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie nr 8

Pakiet 4, pozycja 12,13

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya, który może zostać w ciele pacjenta przez 7 dni?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 9

Pakiet 4, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya, którego można zostawić w ciele pacjenta przez 30 dni?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 10

Pakiet 4, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści łącznik uniwersalny w rozmiarach 6-15-6 o wyglądzie:?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 11

Pakiet 4, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści łącznik prosty o różnych średnicach:  
O wyglądzie:?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie nr 12

Pakiet 4, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na

j powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu  $0,17\pm 0,01$ , na dłoni  $0,14\pm 0,01$ , mankiecie  $0,11\pm 0,01$ , długość min 280 mm. Poziom protein poniżej  $67 \mu\text{g/g}$ . Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie nr 13

Pakiet 4, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści rękawie o parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankiem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą

EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III.

Grubość pojedynczej ścianki na palcu  $0,21\text{mm}(+/-0,02)$ , dłoni  $0,18\text{mm}(+/-0,01)$ , mankiecie  $0,17\text{mm}(+/-0,01)$ ,

długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max  $10 \mu\text{g/g}$  - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz

rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół.

Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5.?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie nr 14

Pakiet 4, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu  $0,11\text{mm} +/- 0,01\text{mm}$ , na dłoni  $0,07 +/- 0,01 \text{ mm}$ , AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

nr 15

Zadanie 4, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 16

Zadanie 4, pozycja 27-28

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o parametrach:?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 17

**Pakiet 4, Pozycja 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniula dożylna wykonana z biokompatybilnego PTFE, z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego z samodomykającym się koreczkiem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, zgodna z normą ISO 10555-5. Logo producenta pozwalające na identyfikację producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowane EO. Bez zawartości ftalanów, lateksu.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 18

**Pozycja 23**

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznaczej różnicy w parametrach, średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy, długość minimalna 260-280mm dostosowana do rozmiaru.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznaczej różnicy w parametrach, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 19

**Pakiet 5 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym składzie:

1 x serweta na stolik narzędziowy min. 140x190 cm z folii PE 50 µ ze wzmocnieniem

1 x serweta na stolik Mayo, 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 75x100cm +/-1cm

5 x taśma przylepna, przezroczysta 8x40 cm

1 x osłona na kończyne 35x120cm 2-warstwowa, z warstwą chłonną od wewnętrznej strony

1 x serweta 190x190 cm długość przylepca 85 cm

1 x serweta górna 300x220 +/-2cm długość przylepca 130 cm

1 x serweta do operacji biodra 230x305 +/-2 cm ze wzmocnieniem chłonnym 70x100 +/- 2cm cm , z wycięciem U 15x117 cm zaopatrzonym w taśmy lepne, które umożliwiają trójstopniową aplikację na pacjencie i obejmują precyzyjnie zaokrąglenia wycięcia U . Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni bilaminatu o gramaturze max. 58g/m<sup>2</sup> , niskim współczynnikiem pylenia ≤1,7 log<sub>10</sub>, wysokiej odporności przenikanie płynów > 175 cm H<sub>2</sub>O. Obszar wzmocnienia bez wiskozy i celulozy o łącznej gramaturze >121g/m<sup>2</sup> i wysokiej absorpcji > 700ml/m<sup>2</sup>. I klasa palności. W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z

epnymi końcówkami przy taśmach o szerokości 5cm zabezpieczającymi część lepną serwet pozwalające w rękawicach odkryć część lepną do aplikacji serwet na pacjencie. Zestaw pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Zestawy zbiorczo pakowane w worek foliowy, następnie karton. Sterylizacja EO. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy PN13795. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 20

**Pakiet 5 poz. 1**

- 1) Czy celem precyzyjnego obłożenia biodra pacjenta Zamawiający oczekuje aby serweta U była wyposażona w taśmy lepne umożliwiające trójstopniową aplikację.
- 2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy należy zaoferować obłożenie z serwetą U, której część lepna obejmuje precyzyjnie wycięcie „U” łącznie z zaokrągleniami celem właściwej aplikacji.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie nr 21

**Pakiet 5 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym składzie:

1 x serweta na stół narzędziowy 152 x 190 cm

1 x serweta na stół Mayo 80 x 145 cm

1 x taśma przylepna 10 x 50 cm

1 x serweta 221 x 328 cm, z elastycznym otworem Ø 4 cm, ze wzmocnieniem wokół otworu 67 x 140 cm (poliester + wiskoza), 4 uchwyty na przewody typu rzep. Serweta wykonana z wielowarstwowej, paroprzepuszczalnej włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 43g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej ze wzmocnieniem o łącznej gramaturze min. 115 g/m<sup>2</sup> o odporność na penetrację płynów min. 200 cm H<sub>2</sub>O. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 22

**Pakiet 5 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym składzie:

1 x serweta na stół narzędziowy 140x190cm z foli PE 50µ, z wzmocnieniem chłonnym w część centralnej (owinięcie zestawu)

1 x serweta nieprzylepna 91x150 cm z laminatu trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66g/m<sup>2</sup>

1 x uchwyt na przewody typu rzep 2,5x13cm

weta do operacji kończyn 242x300cm z elastycznym, samouszczelniającym się otworem  $\Phi$  5cm wykonana w części okrywającej pacjenta z laminatu, trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max.66 g/m<sup>2</sup>, pozbawionego pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia  $\leq 1,9 \log 10$ ) dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów ( $> 200$  cm H<sub>2</sub>O). Materiał odporny na rozrywanie na mokro/sucho (min. 190kPa. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie nr 23

##### **Pakiet 5 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym składzie:

2 x serweta na stolik narzędziowy 150 x 190 +/-2 cm z folii PE 50 $\mu$  z wzmocnieniem 75x190 +/-2cm

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm składana rewersowo

1 x osłona na kończynę 38x73 +/-2 cm 2-warstwowa

1 x taśma przylepna 9 x 50 cm

2 x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrosiesią zabezpieczającą przed rozerwaniem

1 x serweta do operacji kończyny 200x300 cm z elastycznym z otworem  $\Phi$  6 cm wykonana z chłonnego laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) bez zawartości pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia  $\leq 1,7 \log 10$ ) o gramaturze max. 58g/m<sup>2</sup> odpornego na przenikanie płynów ( $> 175$ cm H<sub>2</sub>O), odpornego na rozrywanie na sucho/mokro ( $> 145$ kPa). I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie nr 24

##### **Pakiet 5 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym składzie:

2 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm

1 x osłona na stolik Mayo 80x142 cm

1 x osłona na kończynę 36,5x72 cm



ma przylepna 9x50 cm,

2 x ręcznik chłonny 30x20 cm, z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem

1 x osłona na kamerę video 13x240 cm składana teleskopowo, z naciętą końcówką, z kartonikiem i z taśmą samoprzylepną ułatwiającą aplikację,

1 x serweta do artroskopii 221/290x322 cm w kształcie litery T, z obłożeniem ramion stołu, z podwójnym, samouszczelniającym się otworem  $\varnothing$  5 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny z portem do ssaka z zatyczką, z pionowymi i poziomymi kształtkami usztywniającymi umożliwiającymi uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z zabezpieczeniem na końcach usztywnień torby, 2 zintegrowane organizatory przewodów typu rzep. Serweta wykonana z chłonnego bilaminatu o niskiej gramaturze max.58g/m<sup>2</sup>, o niskim współczynniku pylenia  $\leq 1,7 \log_{10}$  i wysokiej odporności przenikanie płynów  $> 175 \text{ cmH}_2\text{O}$  i pojemność absorpcji  $> 145 \text{ ml/m}^2$ . I klasa palności. Zestaw pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Zestawy zbiorczo pakowane w worek foliowy, następnie karton. Sterylizacja EO. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie nr 25

#### **Pakiet 5 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym składzie:

1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm z folii PE 50 $\mu$  z mikroteksturą ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm z folii PE ze wzmocnieniem z polipropylenu 55x88cm, składana rewersowo

2 x serweta boczna 90x75 cm, ze wzmocnieniem 60x25 cm z przylepcem o długości 84cm

1 x serweta dolna 175x190 cm, ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1 x serweta górna 240x150 cm ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98 cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1 x taśma lepna włókninowa 9X50 cm

4 x ręcznik chłonny celulozowy 20x30 cm z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem

Tolerancja rozmiarów dla serwet okrywających pacjenta +/-2 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max.58g/m<sup>2</sup> odpornego na penetracje płynów ( $> 175 \text{ cmH}_2\text{O}$ , odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145kPa) o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia  $\leq 1,7 \log_{10}$ ).

W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyjących włókien wiskozy i celulozy (polipropylen 60 g/m<sup>2</sup>), o łącznej gramaturze w 121 g/m<sup>2</sup>. Dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepnią ułatwiającą mocowanie serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy

13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie nr 26

##### **Pakiet 5 poz. 5**

- 1) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zestawów z serwetami okrywającymi pacjenta, które są pełnobarierowe i chłonne na całej powierzchni zarówno w obszarze krytycznym jak i poza nim?
- 2) Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zestawów sterylizowanych tlenkiem etylenu, dzięki czemu serwety są mniej pogniecione i nie posiadają nieprzyjemnego zapachu jak w przypadku sterylizacji radiacyjnej.
- 3) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany zestaw zawierał serwety wykonane z włókien sztucznych bez zawartości wiskozy i celulozy odpowiedzialnej za pylenie oraz zapychającej filtry laminarne systemów klimatyzacji na salach operacyjnych a przede wszystkim przyczyniające się do wzrostu ryzyka ZMO?
- 4) Czy zamawiający oczekuje zestawu z 4 etykietami do dokumentacji medycznej.
- 5) Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy oczekuje zestawu, którego etykieta pozwala na identyfikację składu zestawu.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie nr 27

##### **Pakiet 5 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieprzylepnej serwety z bilaminatu o gramaturze 58g/m2 o rozmiarze 145x193 cm.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie nr 28

##### **Pakiet 5 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: sterylna torba na narzędzia 33x41cm z przylepcem 41x5cm, 1-komorowa. Torba wykonana jest z mocnej, przezroczystej folii polietylenowej. Produkt bez zawartości lateksu. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w min. 3 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Produkt jednostkowy pakowany zbiorczo po 100 szt. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**



nr 29

**Pakiet 5 poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego rekawu z elastycznym wykończeniem o długości 55 cm.

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 30

**Pakiet 5 poz. 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, jednorazowej stokinety 30x122cm, bezlateksowa, wykonana z termoplastycznego elastomeru (styren-etylen/butylen-styren), wyściółka z poliestru Jersey. Stokineta spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w min. 3 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Stokinety pakowane zbiorczo w karton transportowy po 10 szt. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 31

**Pakiet 5 poz. 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, jednorazowej osłony na kończynę 36,5x72cm, bezlateksowa, wykonana z chłonnego i nieprzepuszczalnego bilaminatu (polipropylen warstwa wewnętrzna + polietylen warstwa zewnętrzna), niepyłącego (współczynnik pylenia  $\leq 1,7 \log 10$ ) o gramaturze max. 58g/m<sup>2</sup>, odpornego na przenikanie płynów (> 178 cm H<sub>2</sub>O, pakowana dodatkowo z taśmą przylepną w 9x50cm. Zestaw spełnia wymogi normy EN 13795. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Osłony w zestawie z taśmą pakowane zbiorczo w 4 dozowniki po 35 szt., następnie karton transportowy. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 32

**Pakiet 5 poz. 12**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie taśmy lepnej o rozmiarze 9x50 cm

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 33

**Pakiet 5 poz. 13**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej torby na narzędzia 33x41cm z przylepcem 41x5cm, 2 komory - jedna komora o szerokości 14 cm, druga 27 cm, dodatkowe usztywnienie na końcu. Torba wykonana jest z mocnej, przezroczystej folii polietylenowej o grubości 60µm. Produkt bez zawartości lateksu. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w min. 3 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Produkt jednostkowy pakowany zbiorczo po 100 szt. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Producent

wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 34

**Pakiet 5 poz. 14**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowy, jałowy czyścik ścierny do końcówek elektrod. Powierzchnia ścierna czyścika zawiera tlenek aluminium, materiał wewnętrzny – pianka, zawiera pasmo baru widzialne w promieniach rtg. Warstwa przylepna z mocnym klejem zapewniającym dobrą przyczepność do powierzchni. Wymiary: 50 x50 mm, grubość 4mm. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Klasa I sterylna. Pakowane pojedynczo w torebki papierowo foliowe. Karton zbiorczy 100 szt oraz sterylny, jednorazowy, bezlateksowy przylepny uchwyt na przewody typu rzep wykonany z poliamidu, o długości 23cm i szerokości 2,5cm. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Produkt jednostkowy umieszczony po 100 szt. w 4 dyspenserach, następnie w kartonie zbiorczym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem. Pakowane oddzielnie.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 35

**Pakiet 5 poz. 10-11, 15-16**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 10, 11, 15 oraz 16 z pakietu nr 5 w celu zaferowania korzystnej konkurencyjnie oferty.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 36

**Pakiet 5 poz. 17**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 gsm i kroju prostym. W przedniej części i na rękawach wzmocnienia z laminatu o gramaturze min. 43gsm. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze zielonym oznaczającym wymagania wysokie. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barielowość na rękawach i w części przedniej fartucha min. 140 cmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie na mokro głównej włókniny min. 155 kPa i min. 205 kPa w obszarze krytycznym, wytrzymałość na rozciąganie na mokro głównej włókniny CD/MD min. 30/65 N oraz min. 93/91 N w obszarze krytycznym. Na opakowaniu indykator sterylności min. 2 etykiety przylepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. W zestawie 2 ręczniczki do osuszania rąk w rozmiarze: 30x40cm, pakowane razem z fartuchem. Rozmiary fartuchów: S-XXL

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 37

**Pakiet 5 poz. 18**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 gsm i kroju prostym. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka

kolorze żółtym oznaczającym wymagania standardowe. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barierowość min. 35 cmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie min. 155 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro CD/MD min. 30/65 N. Na opakowaniu indykator sterylności, min. 2 etykiety przylepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. W zestawie 2 ręczniczki do osuszania rąk w rozmiarze: 30x40cm, pakowane razem z fartuchem. Rozmiary fartuchów: S-XXL.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 38 - Pakiet 13, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści neurokompresy wykonane z włókniny wiskozowo-poliestrowej, niepozostawiającej kłaczek w polu operacyjnym. Neurokompres posiada na stałe przymocowaną nitkę kontrastującą w promieniach RTG, Długość nitki mocującej neurokompres min 25cm. Rozm.10mm x 10mm x 10szt w blistrze.

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 39 - Pakiet 13, poz. 3,4,5

Czy Zamawiający wymaga opasek wykonanych w 100% z wiskozy?

**Odpowiedz: Zamawiający** wymaga opasek wykonanych z wiskozy.

Pytanie nr 40 - Pakiet 13, poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści sterylizację kompresów w tlenku etylenu?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 41 – Pakiet 13, poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści kompresy bez podwijanych brzegów?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 42 – Pakiet 13, poz. 14-16

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- a. -błoną śluzową jamy ustnej,
- b. -błoną śluzową oka,
- c. -błoną śluzową jamy nosowej
- d. -przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego. W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych

dach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

**Odpowiedz: Zamawiający wymaga.**

Pytanie nr 43 - Pakiet 14, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści majtki chłonne z nadrukiem kierunkowym "FRONT" wskazującym na przód produktu?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 44 - Pakiet 14, poz. 3

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga, podobnie jak w pozostałych pozycjach, opakowań a'30 sztuk?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 45 - Par. 2 ust. 1c

Prosimy o wydłużenie czasu realizacji zamówienia składanego przed godziną 12.00, tak aby dostawa następowała następnego dnia roboczego? Dostarczenie zamówienia w tak krótkim czasie jest niemożliwe ze względów logistycznych.

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę ale tylko w odniesieniu do wyrobów medycznych , w przypadku leków zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie nr 46- Pakiet 5 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji biodra wykonanych z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodne z EN 13795 1-3) o gramaturze 55g/m<sup>2</sup>. Dodatkowo obłożenie posiada obszar wzmocniony (pad chłonny z hydrofilowej wiskozy,) o gramaturze całkowitej w obszarze krytycznym min. 110 g/m<sup>2</sup>. Serwety posiadają - I klasa palności (16 CFR 1610).

Odporność na przenikanie cieczy w cm (H<sub>2</sub>O): strefa niewzmocniona: Md = 150 i Lq = 155, strefa wzmocniona: Md = 139 i Lq = 139,

posiadającego w swoim składzie:

- 1 x serweta pomocnicza o wymiarach 150cm x 190cm,

pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 47 Pakiet 5 Pozycja2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji na kończynie wykonanych z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodne z EN 13795 1-3) o gramaturze 55g/m<sup>2</sup>. Dodatkowo obłożenie posiada obszar wzmocniony (pad chłonny z hydrofilowej wiskozy,) o gramaturze całkowitej w obszarze krytycznym min.

110 g/m<sup>2</sup>. Serwety posiadają - I klasa palności (16 CFR 1610). Odporność na przenikanie cieczy w cm (H<sub>2</sub>O): strefa niewzmocniona: Md = 150 i Lq = 155, strefa wzmocniona: Md = 139 i Lq = 139, pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 48 Pakiet 5 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do artroskopii kolana posiadającego w

składzie:

- 1 x osłonę na kamerę o wymiarach 13cm x 250cm,  
pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 49 Pakiet 5 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego wzmocnionego posiadającego w swoim składzie:

- 1 x serweta przylepna wzmocniona o wymiarach 200cm x 200cm,  
pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 50 Pakiet 5 Pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowego fartucha chirurgicznego zgodnego z EN 13795 1-3; z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>.

Wzmocnienia nieprzemakalne w rękawach i z przodu fartucha o gramaturze 42 g/m<sup>2</sup>.,  
pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 51 Pakiet 5 Pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowego fartucha chirurgicznego zgodnego z EN 13795 1-3; z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>.

pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów § 2 ust. 1 pkt. d) w przypadku asortymentu będącego wyrobami medycznymi w zakresie Pakietu nr 5 na następującą:

*Zamowienia składane do godziny 12:00 będą realizowane w ciągu max 24 godzin od momentu przekazania zamówienia Wykonawcy.*

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 53- dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości produktu leczniczego Enoxapainnum natricum zawartego w Pakiecie 17 poz. 3 do 8 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. z powodu ograniczonej dostępności leku w postaci ampułko-strzykawek?

Czy Zamawiający zgodzi się na zamienne zaoferowanie poniższych ilości postaci wielodawkowej:

- poz. 3 - Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. – 14 op
- poz. 4 - Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. – 667 op
- poz. 5 - Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. – 300 op
- poz. 6 - Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. – 214 op
- poz. 7 - Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. – 17 op



poz. 8 - Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. – 8 op.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 54

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

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę faktury proszę przysłać na adres [apteka.ckr@ckr.pl](mailto:apteka.ckr@ckr.pl)**

Pytanie nr 55

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 1-3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty ich stwierdzenia” na „...od dnia uznania reklamacji”

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 56

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

2) za zwłokę w dostarczeniu części lub całości przedmiotu Umowy w wysokości **0,5 %** wartości brutto niedostarczonej na czas zamówionej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej na czas zamówionej części zamówienia**

3) za zwłokę w usunięciu wad lub niezgodności stwierdzonych przy odbiorze towaru (zgodnie z § 2 Umowy) - w wysokości **0,5 %** wartości brutto reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki licząc od dnia wyznaczonego na ich usunięcie, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i **0,5 %** ww. wartości za każdy następny dzień opóźnienia powyżej 7-ego dnia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru**

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 57

Pakiet 4 pozycja 20, 21

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o długości 3m?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 58

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów, Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m<sup>2</sup>, o odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H<sub>2</sub>O

- 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85



mocnienie o wymiarze 75cm x 100cm

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 300cm wzmocnienie o wymiarze 30cm x 80cm
  - 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>
  - 1 x elastyczna osłona na kończybę o wymiarach 35 cm x 120 cm
  - 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
  - 2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
  - 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 59

Pakiet 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowego typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów, Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m<sup>2</sup>, o odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H<sub>2</sub>O

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm

- 1 x serweta elastyczna osłona na kończybę o wymiarach 30 cm x 60 cm
  - 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
  - 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
  - 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 60

Pakiet 5, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowego typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów, Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m<sup>2</sup>, o odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H<sub>2</sub>O

- 1 x serweta o wymiarach 200 cm x 300 cm z otworem samouszczelniającym się o średnicy 3,5 cm
  - 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>
  - 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
  - 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
  - 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

anie nr 61

Pakiet 5, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów, Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m<sup>2</sup>, o odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H<sub>2</sub>O

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 30 cm x 60 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 62

Pakiet 5, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z dwoma początkowymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m<sup>2</sup>, o odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H<sub>2</sub>O

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 63

Pakiet 5, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 150x210cm?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 64

Pakiet 5, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kieszeń samoprzylepną w rozmiarze 30x40cm?

**Odpowiedz: Zamawiający wymaga serwety operacyjnej.**

anie nr 65

Pakiet 5, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kieszeń samoprzylepną w rozmiarze 30x40cm?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 66

Pakiet 5, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zarękawek o długości 54cm zakończony bawełnianym mankietem?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 67

Pakiet 5, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści kieszeń 2 sekcyjną w rozmiarze 30x40cm?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 68

Pakiet 5, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści zestaw z taśmami typu rzep w rozmiarze 2x22cm?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 69

Pakiet 5, pozycja 15-16

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 70

Pakiet 5, pozycja 15-16

Czy Zamawiający dopuści tufery wykonane z gazy 17 nitkowej?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 71

Pakiet 5, pozycja 15-16

Czy Zamawiający dopuści tufery w rozmiarze 9,5x9,5cm?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 72

Pakiet 5, pozycja 15-16

Czy Zamawiający dopuści tufery w opakowana folia-papier, oraz w kartonowym opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 73

Pakiet 5, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, posiadający dodatkowe wzmocnienie w części przedniej i na rękawach o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

anie nr 74

Pakiet 5, pozycja 17, 18

Czy Zamawiający dopuści zapięcie na przy szyi na standardowy rzep?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie nr 75

Pakiet 5, pozycja 17, 18

Czy Zamawiający dopuści kolorową lamówkę adekwatną do rozmiaru, oraz nadruk z przodu fartucha informujący o jego rodzaju?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 76

Pakiet 5, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >100cm H<sub>2</sub>O w strefie krytycznej?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 77

Pakiet 5, pozycja 17-18

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie I klasy palności oświadczeniem producenta?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 78

Pakiet 5, pozycja 17-18

Czy Zamawiający dopuści fartuch owinięty dodatkowo w serwetę polipropylenową?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 79

Pakiet 5, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> ?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 80

Pakiet 5, pozycja 1, 2, 3, 4, 56, 7, 8, 9, 12, 13, 14, 17, 18

Czy Zamawiający dopuści asortyment pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz karton zewnętrzny?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 81

Pakiet 5, pozycja 1, 2, 3, 4, 56, 7, 8, 9, 12, 13, 14, 17, 18

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby w/w asortyment pakowany był w dyspenser.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 82

Pakiet 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do usuwania zszywek pakowany a'1szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**powiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 83

Pakiet 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do usuwania zszywek pakowany a'20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 84

Pakiet 12, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści plaster na włókninie mikroporowaty?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 85

Pakiet 12, pozycja 3-4

Czy Zamawiający ma na myśli plaster tkaninowy?

**Odpowiedz: Zamawiający ma na myśli plaster wykonany z tkaniny jedwabnej.**

Pytanie nr 86

Pakiet 12, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 14x250cm lub 16x250cm?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 87

Pakiet 12, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny tylko w rozmiarze L i XL?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 88

Pakiet 12, pozycja 29

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy należy wycenić 1000 szt. czy 1000 op po 50szt?

**Odpowiedz: 1000 opak a 50 szt.**

Pytanie nr 89

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia umownego wskazanego w §2 ust.4 a) Wzoru Umowy, mając na uwadze, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust.1 PZP powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, które nie może być wprowadzane do umowy w sprawie zamówienia publicznego, a nadto stanowi zakazaną praktykę na podstawie art. 9 ust. 2 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, co w konsekwencji obarcza czynność prawną sankcją nieważności. Zastrzeżenie § 2 ust.4 a) wzoru umowy skutkuje przyjęciem niedopuszczalnej praktyki, iż Wykonawca nie będzie w stanie ustalić minimalnej wielkości przyszłego swojego świadczenia oraz wysokości odpowiadającego mu świadczenia Zamawiającego. Próba jednostronnego kształtowania przez Zamawiającego zasad realizacji zamówienia naraża Wykonawcę na realne straty finansowe w związku z koniecznym zabezpieczeniem świadczenia w maksymalnym zakresie na etapie składania oferty, podczas gdy rzeczywisty zakres realizacji umowy może okazać się znikomy albo w ogóle nierealizowany. Powyższe działanie Zamawiającego jest sprzeczne z art. 433 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2021 r. Prawo

ień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129)- dalej zwane jako PZP, w sposób rażąco naruszając równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązują w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia. Praktyka ta jest również niezgodna z brzmieniem art. 99 ust. 1 PZP ponieważ Zamawiający w projekcie umowy zastrzega możliwość niewykonywania zamówienia już na etapie jego realizacji. Zastrzeżenie prawa nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw (precyzyjnie wskazaną w opisie przedmiotu zamówienia), poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy zostało zakwestionowane w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej w wyr. z 2.1.2017 r. (KIO 2346/16, niepubl.). KIO uznała za niedopuszczalny brak pewności po stronie wykonawcy co do jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Podobnie w orzeczeniu z dnia 8 listopada 2021 r. sygn. 3107/21 KIO stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w przypadku braku zgody wykonawcy na odpowiednie obniżenie ceny, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP. Takie jednostronne narzucanie warunków realizacji umowy należy kwalifikować jako bezwzględnie zakazane na gruncie z art. 9 ust.2 ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2021 poz. 275).

Wreszcie podnieść należy, iż kwestionowane postanowienie umowne wpisuje się w katalog niedozwolonych praktyk Zamawiających, które są publikowane przez Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych. Organ ten w ramach realizacji swoich obowiązków ustawowych przewidzianych w art. 469 pkt 8 PZP jako jedną z przykładowych klauzul umownych, którą należy uznać za niezgodną z art. 433 PZP wskazuje następujące postanowienie: Zamawiającemu przysługuje prawo do niezrealizowania pełnej ilości i asortymentu umowy określonych w umowie. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwać żadne roszczenia. Mając na uwadze powyższe, Urtica Sp. z o.o. zwraca się o usunięcie kwestionowanego zapisu celem zapewnienia zgodności wzorca umowy z reżimem ustawy PZP.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zapis szczegółowy określony w przedmiotowym SWZ nie wypełnia przesłanek klauzuli abuzywnej, gdyż określono minimalną wartość zamówienia.**

#### Pytanie nr 90

Do §2 ust.5 projektu umowy. Prosimy o modyfikację zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "...Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu leków w terminie 7 dni od daty dostawy pod warunkiem oświadczenia wykwalifikowanego farmaceuty o zachowaniu wymaganych warunków przechowywania leków".

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu – obowiązek prawidłowego przechowywania leków wynika z przepisów ogólnych.**

#### Pytanie nr 91

Do §2 ust. 6 i §8 ust.7 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."



**wiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu – przepisy prawa obowiązują niezależnie od ich dookreślenia w swz.**

Pytanie nr 92

Do §4 ust. 8 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §4 ust. 8 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §4 ust. 8 umowy, w taki sposób aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie Pzp).

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu – zapis jest wystarczająco precyzyjny i zaakceptowany w tym zakresie przez Narodowy Fundusz Zdrowia, tj. finalnego płatnika za przedmiotowe zamówienie.**

Pytanie nr 93

Do §4 ust. 9 wzoru umowy: Prosimy o informację, 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 rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedz: W przypadku wystąpienia takiej sytuacji zamawiający wyrazi zgodę pod warunkiem że dany produkt nie będzie dostępny aktualnie w żadnej innej hurtowni po cenie niższej niż cena zaoferowanego odpowiednika.**

Pytanie nr 94

Do treści §6 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §6 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy swz jako bezwzględnie konieczny.**

anie nr 95

Do treści §8 ust.7 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."

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu – przepisy prawa obowiązują niezależnie od ich dookreślenia w swz.**

Pytanie nr 96

Do treści §13 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie §13 ust. 2 wzorca umowy, który stanowi, że w przypadku jeżeli średni koszt rozliczania substancji czynnej, refundowanej w ramach programu lekowego lub chemioterapii, zawartej w leku nabywanym na podstawie Umowy, opublikowany w komunikacie Narodowego Funduszu Zdrowia, będzie niższy od kosztu tej substancji czynnej obliczonego z uwzględnieniem wielkości opakowania, mocy oraz ceny hurtowej brutto produktu leczniczego objętego Umową, Zamawiający może żądać od Wykonawcy zmiany umowy i obniżenia ceny hurtowej brutto tego produktu do wysokości wynikającej z aktualnego, opublikowanego przez NFZ, średniego kosztu rozliczania tej substancji czynnej. Odmowa podpisania porozumienia w tym zakresie będzie uprawniała Zamawiającego do rozwiązania umowy, w części dotyczącej tego produktu leczniczego, w trybie jednostronnego jej wypowiedzenia? Mechanizm narzucenia cen przez NFZ, w sposób wskazany powyżej, a przewidziany w niżej wskazanych zarządzeniach Prezesa NFZ jest bezprawny - narusza wiele przepisów powszechnie obowiązujących, stąd dla zachowania bezpieczeństwa obrotu i zawieranej umowy przetargowej, Wykonawca wnosi o jego usunięcie, uzasadniając szczegółowo, co następuje: Po pierwsze, mechanizm rozliczania średnich kosztów wybranych substancji czynnych określony na gruncie §30 Zarządzenia nr 162/2020/DGL Prezesa NFZ z dnia 16 października 2020 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie programy lekowe (oraz odpowiednio §28 Zarządzenia nr 180/2019/DGL z dnia 31 grudnia 2019 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia) jest mechanizmem wewnętrznym służącym rozliczeniom świadczeń medycznych na linii Szpital – NFZ. Zgodnie z ww. przepisami dyrektor oddziału NFZ monitoruje i weryfikuje średni koszt rozliczeń wybranych substancji czynnych i uwzględnia tę weryfikację w stosunku do danego szpitala. Tym samym, przerzucenie obowiązku każdorazowego dostosowania ceny na Wykonawcę jest bezpodstawne, gdyż ww. zarządzenia NFZ wprowadzające mechanizm rozliczania średnich kosztów mają charakter wyłącznie wewnętrzny i nie stanowią źródła prawa powszechnie obowiązującego w rozumieniu art. 87 ust. 1 Konstytucji RP. Komunikaty ustalające lub zmieniające wysokość średnie koszty rozliczeń wybranych substancji czynnych nie mają zatem żadnego szczególnego charakteru prawnego, uprawniającego do przerzucania odpowiedzialności za realizację założeń komunikatów NFZ z Zamawiających na wykonawców. Co więcej ten mechanizm kształtowania ceny może wypaczać sens ustawy o refundacji, która ustala zasady kształtowania ceny. Po drugie, wyrażenie zgody przez wykonawców na każdorazową zmianę ceny produktów z momentem pojawienia się nowego komunikatu NFZ dot. średnich kosztów ma charakter wyłącznie fikcyjny. Zwrócić bowiem należy uwagę, że brak wyrażenia zgody przez wykonawców, w myśl §10 ust. 12 wzorca umowy może skutkować jednostronnym wypowiedzeniem umowy przez

mawiającego (gdy NFZ obniży Zamawiającemu kwoty refundacji na leki objęte niniejszą umową poniżej cen wynikających z niniejszej umowy, chyba że Wykonawca obniży ceny leków do wysokości kwot określonych przez NFZ (...). W praktyce zatem istnieje uzasadnione ryzyko, że szpital kierując się własnym stanem finansowym będzie odstępował od umowy i rozpisywał przetarg na nowo w celu uzyskania wykonawcy, który każdorazowo będzie w stanie dostosować cenę do tej wynikającej z komunikatów NFZ. Taka praktyka z kolei ma charakter pozorny – gdyż zawarcie umowy na dostawę leków, która może być w każdym czasie rozwiązana (w drodze jednostronnego wypowiedzenia przez Zamawiającego) odbywa się z poszkodowaniem wykonawcy (który nie jest w stanie – na dzień sporządzania oferty przewidzieć jak będą się w ciągu roku kształtowały średnie koszty, które pojawiają się w wydawanych cyklicznie przez NFZ komunikatach, a tym samym wygranie przetargu wiąże się ze świadomością realizacji go z nieprzewidywalną stratą)- jak i uderza w samego pacjenta, który zgodnie z ustawą z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta) ma zagwarantowane prawa do świadczeń zdrowotnych odpowiadających wymaganiom aktualnego dorobku wiedzy medycznej czy prawa pacjenta do wyrażenia zgody na udzielenie określonych świadczeń zdrowotnych czy też wreszcie – obowiązku lekarza do wykonywania zawodu, zgodnie ze wskazaniami aktualnej wiedzy medycznej. Szpital kierując się wyłącznie kryterium cenowym przy zakupie jak najtańszych leków ogranicza tym samym ustawowe gwarancje prawa swoich pacjentów. Po trzecie, akceptacja obowiązku dostosowania cen do komunikatów NFZ dot. Średnich kosztów wybranych substancji czynnych w istocie będzie stanowiło obejście zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wskazanej w art. 16 ust. 1 Prawo Zamówień Publicznych. Oszacowanie ryzyka i ewentualnej straty związanej z koniecznością obniżenia ceny dla wykonawców na dzień złożenia oferty, w momencie gdy umowa jest zawierana na okres 12 miesięcy czy dłużej, przy świadomości cyklicznego ukazywania się komunikatów jest w zasadzie bardzo utrudnione, a nawet niemożliwe. Wyrażenie zgody przez wykonawców na to postanowienie wiąże się w zasadzie z wyrażeniem zgody na szkodę w postaci utraty zysku, na który wykonawca mógłby liczyć uzyskując zamówienie publiczne do realizacji. Tym samym, postępowanie przetargowe będą mogły zrealizować wyłącznie największe podmioty z dużym kapitałem, które będą w stanie wkalkulować w stratę duże zasoby finansowe swoich przedsiębiorstw. Zachwiana jest tym samym ww. zasada z art. 16 PZP, gdyż nie można w takim wypadku mówić o uczciwej konkurencji, zwłaszcza w okresie trwającej pandemii wywołanej wirusem SARS\_CoV-2. Po czwarte, tak sformułowane postanowienie stanowi klauzulę niedozwoloną w rozumieniu art. 6 ust 1 pkt 6 i 7 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, zgodnie z którym zakazane są porozumienia, których celem jest eliminacja, ograniczenie lub naruszenie w inny sposób konkurencji na rynku właściwym polegającym na ograniczeniu dostępu do rynku lub eliminowaniu z rynku przedsiębiorców nieobjętych porozumieniem. Mając na uwadze, że działania Zamawiającego polegające na pozornie dobrowolnym wyrażeniu zgody na każdorazową zmianę ceny w oparciu o komunikaty NFZ jak i mając na uwadze charakter wewnętrzny zarządzeń regulujący mechanizm rozliczania średnich kosztów substancji czynnych – powoduje, że zachodzi podstawa do uznania takiego postanowienia za porozumienie nieważne w rozumieniu art. 6 ust. 2 ww. ustawy. Ponadto działania Zamawiającego „przerzucającego” na Wykonawcę koszty prowadzenia swojej działalności można kwalifikować także jako nadużycie pozycji dominującej na rynku właściwym, które, zgodnie z art. 9 ust. 1 pkt 1 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów polega w szczególności na „bezpośrednim lub pośrednim narzucaniu nieuczciwych cen, w tym cen nadmiernie wygórowanych albo rażąco niskich, odległych terminów płatności lub innych warunków zakupu albo sprzedaży towarów”. Po piąte, nie sposób nie zauważyć, że akceptacja kwestionowanego postanowienia stanowi de facto przerzucenie odpowiedzialności na wykonawców za przekraczanie przez Szpital dopuszczalnego % średniego kosztu rozliczenia danej substancji czynnej. Wskazać bowiem należy, że w myśl §30 ust 1 pkt 3

ządzenia Prezesa NFZ Nr 162/2020/DGL oraz §28 ust 1 pkt 3 Zarządzenia Prezesa NFZ nr 180/2019/DGL Dyrektor Oddziału NFZ przy określaniu wysokości kwoty zobowiązania NFZ w stosunku do Szpitala na kolejny okres uwzględnia czy świadczeniodawca nie przekracza dopuszczalnych 10%, a jeśli tak to ewentualnie wyciąga konsekwencje dla tego świadczeniodawcy w następnym okresie określając kwotę zobowiązania NFZ w stosunku do tego świadczeniodawcy. Tym samym przerzucenie każdorazowego dostosowywania ceny na wykonawców sprawia, że to w istocie wykonawcy są odpowiedzialni za utrzymywanie % rozliczenia wybranych substancji czynnych na odpowiednim poziomie. Tak skonstruowana klauzula ma zatem charakter abuzywny w rozumieniu art. 433 pkt 3 PZP, bowiem przewiduje odpowiedzialność wykonawcy za okoliczność, za którą wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający (to świadczeniodawca winien czuwać pieczę nad nieprzekraczaniem %, zamawiając produkty w ilościach gwarantujących nieprzekraczanie tego wskaźnika i uwzględniając ilości niezbędne do kontynuacji programów lekowych/chemioterapii). Odpowiedzialność wykonawcy w tym zakresie za niedostosowanie się do tego wymogu jest w zasadzie możliwość jednostronnego wypowiedzenia umowy przez Zamawiającego na gruncie §10 ust. 12 wzorca umowy odstąpienia na zasadach ogólnych. Wreszcie, Wykonawca wskazuje, że powyższe stanowisko znajduje potwierdzenie w wyroku z dnia 30 lipca 2019r. w sprawie o sygn. akt KIO 1331/19 oraz w wyroku z dnia 31 lipca 2019 r. o sygn. akt KIO 1382/19, w których to Krajowa Izba Odwoławcza odniosła się do zagadnienia przerzucania kosztów związanych z każdorazowym dostosowywaniem ceny do progów kosztowych uprawniających do zastosowania współczynnika korygującego, wskazującego na bezpodstawność takiej praktyki (a więc do mechanizmu w zasadzie tożsamego ze stosowanych do średnich kosztów rozliczeń). KIO wskazała wyraźnie, że zamawiający nie może opisywać przedmiotu w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję (art. 29 ust. 2 ustawy PZP) (...) Wymóg zaoferowania ceny, której maksymalny limit ustalony ma być na podstawie zarządzenia Prezesa NFZ jest sprzeczny z zasadą uczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów wskazanych wyżej (tj. dot. ochrony konkurencji). Dalej KIO stwierdza, że Zamawiający nie jest natomiast uprawniony do wpływania na treść oświadczenia woli wykonawcy poprzez narzucanie mu maksymalnej ceny, w tym również jednostkowej, za realizację zamówienia. Z uwagi na to, że zamawiający nie ma kompetencji w zakresie kształtowania cen ofert, które zostaną złożone przez wykonawców, czynność polegająca na narzuceniu maksymalnej ceny może być zakwalifikowana jako utrudniająca uczciwą konkurencję. Podobnie, w najświeższym orzeczeniu KIO z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) Izba krytycznie odniosła się do możliwości odstąpienia od umowy w przypadku gdy Wykonawca nie wyrazi zgody na obniżenie cen w odpowiedzi na odpowiednie obniżki dokonywane przez NFZ zakazując stosowania tego typu postanowień i oceniając je jako nadużycie pozycji dominującej Zamawiającego. Ponadto wprost odnosząc się do kwestii zastrzeżenia we wzorcu umowy zmian wynagrodzenia w oparciu o zmiany określanego przez NFZ średniego kosztu rozliczenia substancji czynnej, wyraziła pogląd, że określenie ceny za realizację zamówienia, w tym również cen jednostkowych, jest uprawnieniem Wykonawcy, a Zamawiający nie jest uprawniony do wpływania treść oświadczenia woli Wykonawcy poprzez narzucanie mu maksymalnej ceny za realizację zamówienia, wobec czego treść tak zaprojektowanego postanowienia umownego jest co najmniej abuzywna, godząca w zasady wynikające z art. 431 ustawy PZP i art. 354 §1 KC oraz naruszająca interesy przedsiębiorcy w sposób rażąco nieproporcjonalny do rodzaju zamówienia i ryzyk związanych z jego realizacją. Dodatkowo wskazujemy, że treść §13 ust. 2 wzoru umowy jest niezgodna z aktualnymi wytycznymi Ministra Zdrowia w zakresie stosowania klauzul jednostronnych, które przekazujemy w załączeniu.

**Odpowiedz: - Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu – przedmiotowy zapis został**



**ony przez NFZ i stanowi warunek akceptacji warunków przetargu i finansowania zakupów.**

Pytanie nr 97

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedz: Nie istnieją przesłanki niewypłacalności lub zagrożenia niewypłacalnością Zamawiającego.**

Pytanie nr 98

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedz: Zamawiający nie przewiduje ustanowienia zabezpieczenia gdyż nie istnieją przesłanki niewypłacalności lub zagrożenia niewypłacalnością.**

Pytanie nr 99

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.1d. (powinno być: 2.1.b) termin dostaw CITO z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje 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). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany

dmiotu zamówienia ma zaspokoić.”. Należy zauważyć, że złożenie zamówienia po godzinie 12.00 powoduje, że termin dostawy wynosi 24 godziny (a nawet więcej dla zamówień składanych przed dniami wolnymi); można zatem przyjąć, że Zamawiający może wyznaczyć taki termin dla wszystkich dostaw, skoro jedynym wyróżnikiem dla terminów dostaw jest godzina złożenia zamówienia (a nie np. fakt zamawiania leków ratujących życie).

**Odpowiedz: Wskazany tryb realizacji zamówienia dotyczy tylko i wyłącznie wyjątkowych sytuacji wymagających dostarczenia pilnego leku w sytuacji zagrożenia zdrowia lub życia. Wobec powyższego zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy ale tylko w odniesieniu do wyrobów medycznych.**

#### Pytanie nr 100

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.5? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.**

#### Pytanie nr 101

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 8.1.3 z 2% do wartości max. 1%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.**

#### Pytanie nr 102

Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania (A/F/1/2022, Pakiet 6), wchłanianego, hemostatycznego opatrunku chirurgicznego o nazwie handlowej HEMOPATCH (w Pozycji nr 1 rozmiar 2,7cm x 2,7 cm (5 sterylnych sztuk w opakowaniu).

HEMOPATCH jest hemostatykiem uszczelniającym, wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej (może być stosowany w laparoskopii), pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytroloвого glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Pragniemy wskazać, że HEMOPATCH jest wyrobem medycznym III klasy.

Pragniemy podkreślić, iż produkt Hemopatch to uszczelniający hemostatyk, zawierający unikalne połączenie kolagenu pochodzenia bydlęcego oraz NHS-PEG a jego jakość, skuteczność hemostatyczna i uszczelniająca jest porównywalna z innymi produktami lub ją przewyższa. Zostało



wierdzone w badaniach klinicznych w zakresie chirurgii przewodu pokarmowego, narządów mięszzowych, chirurgii naczyniowej i neurochirurgii (Int Clin Med, 2018. Di Cesare T (2018) Efficacy of Hemopatch® in reducing postoperative bleeding after laparoscopic cholecystectomy: Prospective and multicenter study Clinical Neurology and Neurosurgery 176 (2019. )Hemopatch® as a new dural sealant: A clinical observation☆ Stephan Nowaka,\*, Henry W.S. Schroederb, Steffen Fleckb American Journal of Biomedical Science & Reserch 2019. Cost-Benefit Analysis: Hemopatch® Vs Standard of Care in The Incidence of Postoperative Pancreatic Fistula in a Observational Study Ramirez Manuel G1\*, Serradilla Mario2 and Ramirez Manuel A1 Schebesch K, Brawanski A (February 04, 2019) Clinical Experience with Hemopatch® as a Dural Sealant in Cranial Neurosurgery. Cureus 11(2): e4013. DOI 10.7759/cureus.4013 Anna Pisapia, Enrico Crolla, Michele Saracco, Alessandro Saggioccolo, Pasquale Dolce & Carlo Molino (2019): The effectiveness of Hemopatch™ in preventing postoperative distal pancreatectomy fistulas, Expert Review of Medical Devices Expert review of medical devices, 2018. Clinical effectiveness and versatility of a sealing hemostatic patch (HEMOPATCH) in multiple surgical specialties Kevin M. Lewis\*a, Shelly Ikeme\*a, Tolu Olubunmib and Carl Erik Kuntzea Biomacromolecules 2017. Next Generation Hemostatic Materials Based on NHS-Ester Functionalized Poly(2-oxazoline)s Marcel A. Boerman, Prospective, randomized clinical trial of the HEMOPATCH topical hemostat in ascending aorta: initial experience Weltert L, D'Aleo S, Chirichilli I, Scaffa R, Salica A, Ricci A, Mingiano A, Guerrieri Wolf L, Bellisario A, De Paulis R)

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 103

**Dot. Pak. 10 poz. 5.**

Z uwagi na to, że producent zmienił wielkość opakowania, preparat x20 but. jest najmniejszym występującym na rynku. Czy wobec tego Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę Ciprofloxacin Kabi 200 mg/100ml, roztw.do infuz.,20 but.? Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedz: Proszę o przeliczenie z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.**

Pytanie nr 104

**Dot. Pak. 10 poz. 6.**

Z uwagi na to, że producent zmienił wielkość opakowania i jest ono obecnie jedynym dostępnym na rynku. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę Ciprofloxacin Kabi 400 mg/200ml, roztw. do infuz.,20 but.? Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedz: Proszę o przeliczenie z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.**

Pytanie nr 105

Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabletki = tabletki drażowane/ tabletki powlekane/ kapsułki / kapsułki twarde i odwrotnie, a także tabletki o przedłużonym uwalnianiu zamiennie z tabletkami o zmodyfikowanym uwalnianiu? Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.

**powiedz: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.**

Pytanie nr 106

Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?

**Odpowiedz: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.**

Pytanie nr 107

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

**Odpowiedz: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.**

Pytanie nr 108

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, 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.

**Odpowiedz: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.**

Pytanie nr 109

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedz: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.**

Pytanie nr 110

Dot. Pak. 9 poz. 9 Czy Zam. dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Midazolamum 5mg/ml;10ml,rozt.d/wstrz,inf,10 amp x1 opak.?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 111

Dot. Pak. 9. Poz. 14 Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Zolpidemi tartras, 10 mg, tabl.powl., 30 szt,bl(3x10)? Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę, zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

Pytanie nr 112

---

9 poz. 14, 15, 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 113

Dot. Pak. 10 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 114

Dot. Pak. 10 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Cefepime Kabi, 1 g, prosz.d/sp.roztw.d/wst,inf, 20ml,10 fiol x1opak.?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 115

Dot. Pak. 10 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Cefepime Kabi, 2 g, prosz.d/sp.roztw.d/wst,inf, 20ml,10 fiol x1opak.?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 116

Dot. Pak. 10 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę Ciprofloxacin Kabi 200 mg/100ml, roztw.do infuz.,20 but.? Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody, zamawiający potrzebuje realizację w mniejszych ilościach**

Pytanie nr 117

Dot. Pak. 10 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę Ciprofloxacin Kabi 400 mg/200ml, roztw.do infuz.,20 but.? Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody, zamawiający potrzebuje realizację w mniejszych ilościach**

Pytanie nr 118

Dot. Pak. 10 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Clarithromycinum 500mg x14tabl.powl. x40 opak?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 119

---

10 poz. 10, 17. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?  
**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 120

Dot. Pak. 10 poz. 11, 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułek?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 121

Dot. Pak. 10 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Xifaxan, 200 mg, tabl.powl.,(i.rów),Delf,Włochy, 12 szt x24 opak.? Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę, przeliczenie do pełnych opakowań w górę.**

Pytanie nr 122

Dot. Pak. 10 poz. 21. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Vancomycinum 1g x1fiol. x75 opak?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SWZ / niezbędna zarejestrowana możliwość podania doustnego/**

Pytanie nr 123

Dot. Pak. 11 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułki?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 124

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 22. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie nr 125

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 126

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 127

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 1. W związku z wejściem na listę refundacyjną od dnia 01.05.2014r produktu Avonex w formie wstrzykiwacza (PEN), KOD EAN 5909991001407 (obok funkcjonującej już ampułko-strzykawki), prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do produktu Avonex również o formę wstrzykiwacza(PEN) . Proponujemy, aby w SIWZ znalazł się opis ampułko-strzykawka i/lub wstrzykiwacz. Przy tak sformułowanym opisie Zamawiający będzie miał możliwość realizowania dostaw leku w opakowaniu ampułko-strzykawki i/lub wstrzykiwacza w zależności od bieżących potrzeb.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Zatwierdził

V-ce PREZES ZARZĄDU  
ds. leczniczo-rehabilitacyjnych  
*Jarosław Deszczyński*  
prof. dr hab. n. med. Jarosław Deszczyński

Sprawę prowadzi: Bartłomiej Wirkus

tel. 22 703 05 33

e-mail: bartlomiej.wirkus@ckr.pl