



S Z P I T A L  
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Warszawa, 11.08.2023 r.

Dział Zamówień Publicznych  
tel. 22 4502284  
L. dz. *1551* /23/DZP



Strona internetowa Szpitala/Platforma zakupowa

Dot.: Przetargu nieograniczonego na „Dostawę leków”, nr postępowania 23/2023/DZP

Uprzejmie zawiadamiamy, że do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania dotyczące wyjaśnienia treści SWZ na „Dostawę leków”, nr postępowania 23/2023/DZP:

**Pyt. 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 ?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów opisaną w pytaniu.**

**Pyt. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę opisaną w pytaniu.**

**Pyt. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę opisaną w pytaniu.**

**Pyt. 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?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wykreślenie opisane w pytaniu i podanie informacji pod pakietem.**

**Pyt. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę opisaną w pytaniu.**

**Pyt. 6**

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

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę opisaną w pytaniu. Sposób przeliczenia: pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**



S Z P I T A L  
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



**Pyt. 7**

Dotyczy części nr 2, pozycja nr 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym nakłuciu fiolki wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) w dawce 600mg/60ml z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia tj. w liczbie 650 fiolek ?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.**

**Pyt. 8**

Dotyczy części nr 3, pozycja nr 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym nakłuciu fiolki wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) w dawce 100mg/100ml z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia tj. w liczbie 50 fiolek ?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.**

**Pyt. 9**

Dotyczy części nr 4, pozycja nr 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym nakłuciu fiolki wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) w dawce 200mg/100ml z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia tj. w liczbie 10 fiolek fiolek?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.**

**Pyt. 10**

Dotyczy części nr 4, pozycja nr 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym nakłuciu fiolki wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) w dawce 200mg/100ml z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia tj. w liczbie 37,5 fiolek?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.**

**Pyt. 11**

Dotyczy części nr 5, pozycja nr 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym nakłuciu fiolki wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) w dawce 160mg z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia tj. w liczbie 125 fiolek ?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.**

**Pyt. 12**

Dotyczy części nr 7, pozycja nr 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym nakłuciu fiolki wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) w dawce 2g z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia tj. w liczbie 100 fiolek?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.**



**Pyt. 13**

Dotyczy części nr 8, pozycje nr 1 oraz 2

Czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego, z możliwością pobierania leku z fiołki urządzeniami typu „spike” lub podobnymi aplikatorami z bolcami ?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.**

**Pyt. 14**

Dotyczy części nr 9

Czy Zamawiający takiego produktu leczniczego, który umożliwi Zamawiającemu podawanie go m.in. w ciągłych wlewach trwających np. dwie doby (48 godzin) co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.**

**Pyt. 15**

Dotyczy części nr 61, pozycja nr 8

Czy Zamawiający opisując przedmiot zamówienia w zakresie pozycji 8 części nr 61 ma na myśli 20 opakowań preparatu zawierających po 5 ampułek każde (razem 100 ampułek)?

**Odp. Tak, w części nr 61, pozycja 8 należy wycenić 20 opakowań preparatu zawierających po 5 ampułek każde (razem 100 ampułek).**

**Pyt. 16**

Dotyczy części nr 61, pozycja nr 14

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu w dawce 4,5g z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia tj. w liczbie 20 opakowań?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza preparat i sposób przeliczenia opisany w pytaniu.**

**Pyt. 17**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na żelazo (Ferrosi sulfas + Acid ascorbicum 100 mg ++ + 60 mg ac. ascorbicum x 50 tabletek powlekanych), które zawiera dodatkowo Witaminę C, poprawiającą wchłanianie żelaza o 46% oraz posiada opatentowaną formę tabletki Durules®, która zapewnia kontrolowane uwalnianie żelaza w przewodzie pokarmowym?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.**

**Pyt. 18**

Czy w Część 67 zamówienia - leki o różnym przeznaczeniu poz. 6 i 7 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odp. Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymagania.**



S Z P I T A L  
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



**Pyt. 19**

Dot. części 63 - Prosimy o podanie liczby wymaganych parowników oraz nazw aparatów do znieczulenia, na których miałyby pracować użyzione urządzenia.

**Odp. Liczba wymaganych parowników: 10 sztuk. Nazwy aparatów do znieczulenia, na których miałyby pracować użyzione urządzenia: Spacelabs – 3 sztuki, Mindray wato ex 65 – 3 sztuki, Primus (Drager) – 4 sztuki.**

**Pyt. 20**

Czy Zamawiający w części 72 poz. 2 dopuści Desfluran Baxter 240 ml pakowany po 6 butelek w kartonie?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza preparat i sposób pakowania opisany w pytaniu.**

**Pyt. 21**

Dotyczy części nr 43 poz 8,9

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie wielkości opakowania.

**Odp. Zamawiający informuje, że w Formularzu asortymentowo-cenowym w części nr 43, poz. 8 została wskazana wielkość opakowania. W części 43 Formularza asortymentowo-cenowego brak poz. 9.**

**Pyt. 22**

Dotyczy części nr 50 poz.13

Prosimy o doprecyzowanie dawki.

**Odp. Dla części nr 50 poz.13 dawka wynosi: 1000 j/g**

**Pyt. 23**

Dotyczy części nr 68 poz. 48

Prosimy o doprecyzowanie dawki.

**Odp. Dla części 68 poz. 48 dawka wynosi: 100 mg/ 2 ml**

**Pyt. 24**

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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odp. Sposób przeliczenia: pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

**Pyt. 25**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na opisaną w pytaniu wycenę.**

**Pyt. 26**

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

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na opisaną w pytaniu wycenę.**



S Z P I T A L  
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



**Pyt. 27**

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

**Odp. W sytuacji opisanej w pytaniu Zamawiający dopuszcza umieszczenie stosownej informacji pod pakietem.**

**Pyt. 28**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe pozwolenie MZ ?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów opisanych w pytaniu.**

**Pyt. 29**

dotyczy zapisu SWZ rozdz. V.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie wymogu wyceny produktów leczniczych jednego producenta. Czy Zamawiający wymaga wyceny produktów leczniczych jednego producenta w obrębie tej samej postaci leków?

**Odp. Tak, Zamawiający wymaga wyceny produktów leczniczych jednego producenta w obrębie tej samej postaci leków.**

**Pyt. 30**

Czy Zamawiający w części 42 w poz. 9 oraz 10 miał na myśli wycenę opakowań po 16 saszy?

**Odp. Tak, w części 42 w poz. 9 oraz 10 należy wycenić opakowania po 16 saszy.**

**Pyt. 31**

Czy Zamawiający w części 42 w poz. 17 torecan czopki, wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji opisanej w pytaniu.**

**Pyt. 32**

Czy Zamawiający w części 42 w poz. 28 Actiferol vital x 30 saszy , wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji opisanej w pytaniu.**

**Pyt. 33**

Czy Zamawiający w części 42 w poz. 37 , wyraża zgodę na wycenę opakowań po 800 g – 5 op ?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na sposób wyceny opisany w pytaniu.**

**Pyt. 34**

Czy Zamawiający w części 53 w poz. 17 , wyraża zgodę na wycenę : Panthenol, pianka, 150 ml ?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na sposób wyceny opisany w pytaniu**

**Pyt. 35**

Czy Zamawiający w części 53 w poz. 18.Solcoseryl żel , wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji opisanej w pytaniu.**

**Pyt. 36**

Czy zamawiający w części 53 w poz. 25 wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszy – 14 op (Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.?

**Odp. Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.**



**Pyt. 37**

Czy zamawiający w części 53 w poz. 26 dopuszcza wycenę : Hemorol, czopki, 12 szt,bl ze względu na zakończoną produkcję preparatu -Hemorectal ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu opisanego w pytaniu.**

**Pyt. 38**

Czy zamawiający w części 56 w poz. 8 dopuszcza wycenę opakowań po 150 g – 150 op ?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na sposób wyceny opisany w pytaniu.**

**Pyt. 39**

Czy zamawiający w części 56 w poz. 10 dopuszcza wycenę dawki : 250 mg/5 ml, zaw. doustna, 100 ml – 20 op, ze względu na zakończoną produkcję dawki 500 mg/5 ml , 100 ml ?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na sposób wyceny opisany w pytaniu.**

**Pyt. 40**

Czy Zamawiający w części 56 w poz. 14 miał na myśli wycenę opakowań po 30 tabl. – 20 op?

**Odp. Tak, w części w części 56 w poz. 14 należy wycenić opakowania po 30 tabl. – 20 opakowań.**

**Pyt. 41**

Czy produkt leczniczy z części 59 poz. 12 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

**Odp. Nie, produkt leczniczy z części 59 poz. 12 nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego opisanego w pytaniu.**

**Pyt. 42**

Czy Zamawiający w części 59 poz. 12 dopuści wycenę : Ig Vena, 50 g/l; 50 ml, roztw.do infuz, 1 fiole – 8 op. , ze względu na dłuższy brak dostępności dawki 1g/20 ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza sposób wyceny opisany w pytaniu.**

**Pyt. 43**

Czy Zamawiający w części 59 poz. 15 dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu opisanego w pytaniu.**

**Pyt. 44**

Czy Zamawiający w części 59 w poz. 19 miał na myśli wycenę dawki : 10 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 amp ?

**Odp. W części w części 59 w poz. 19 należy wycenić dawkę 10 mg/ml amp po 2,5 ml x 5 amp.**

**Pyt. 45**

Czy Zamawiający w części 60 poz. 7 dopuści wycenę : Nystatin 100 000 IU/ml,prosz.d/sp.zaw.doust.,5 g (24ml) – 200 op ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza sposób wyceny opisany w pytaniu.**

**Pyt. 46**

Czy Zamawiający w części 68 poz. 54 dopuści wycenę : Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy,4ml, roztw.do wstrz.,5 amp ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza sposób wyceny opisany w pytaniu.**



S Z P I T A L  
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



**Pyt. 47**

Czy Zamawiający w części 68 poz. 59 dopuści wycenę : Magnezin, 130 mg jonów magnezowych, tabl., 60 szt – 250 op ?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza sposobu wyceny opisanego w pytaniu.**

**Pyt. 48**

Czy Zamawiający w części 95 dopuści preparat immunoglobulina ludzka normalna 50mg/ml roztwór do infuzji, max zawartość IgA 50 mikrogramów/ml, stabilizowana maltozą? Preparat jest dostępny w dawkach 2,5g, 5g, 10g.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.**

**Pyt. 49**

Czy produkt leczniczy z części 95 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

**Odp. Nie, produkt leczniczy z części 95 nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego opisanego w pytaniu.**

**Pyt. 50**

Czy Zamawiający w części 96 poz.1 dopuści wycenę opakowań po 100 ml – 60 op ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza sposób wyceny opisany w pytaniu.**

**Pyt. 51**

Czy Zamawiający w części 96 w poz. 5 miał na myśli wycenę: Dicopeg Junior Free,prosz.,dla dzieci od 6-mies.,30 sasz. – 20 op ?

**Odp. W części 96 w poz. 5 Zamawiający wymaga dostawy preparatu w puszcze po 100 g.**

**Pyt. 52**

Dot. zadania nr 69

Prosimy o weryfikację opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu nr 69.

Czy Zamawiający miał na myśli preparat Fibrynogenum ( np. Riastap) w dawce 1 g i ilości 26 fiolek?

Obecny opis przedmiotu zamówienia wskazuje na preparat Beriplex (Koncentrat czynników zespołu protrombiny) w dawce 500 IU. Bardzo prosimy o doprecyzowanie i zmianę opisu przedmiotu zamówienia zgodnie z oczekiwaniami Zamawiającego.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza preparat Fibrynogenum (np. Riastap) w dawce 1 g i ilości 26 fiolek.**

**Pyt. 53**

Pakiet 46, Pozycja 11, Witamina C 500 mg/5 ml 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek; z odpowiednim przeliczeniem?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu z odpowiednim przeliczeniem.**

**Pyt. 54**

Pakiet 101, Pozycja 1, Cefazolina 1 g fiołka: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu/**

**Pyt. 55**

Pakiet 87, Pozycja 1, Gardenal 40 mg amp.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie pozycja leku FENOBARBITALE SODICO S.A.L.F, 100MG/2 ML, ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ, 5 FIOLEK X 2 ML z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza leku opisanego w pytaniu.**



S Z P I T A L  
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



**Pyt. 56**

Pakiet 68, Pozycja 6, Cefuroxim 0,75 g fiołka: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odp. Zamawiający dopuszcza zgodność produktu z płynami infuzyjnymi opisanymi w pytaniu.**

**Pyt. 57**

Pakiet 68, Pozycja 5, Cefuroxim 1,5 g fiołka: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odp. Zamawiający dopuszcza zgodność produktu z płynami infuzyjnymi opisanymi w pytaniu.**

**Pyt. 58**

Pakiet 68, Pozycja 75, Midazolam 5 mg/1 ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.**

**Pyt. 59**

Pakiet 68, Pozycja 28, Fentanyl 0,1 mg/2 ml 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.**

**Pyt. 60**

Czy zamawiający w części nr. 78 pozycja 6 dopuści jedyny zarejestrowany i dopuszczony do obrotu Methylenblau - Błękit Metylenowy na Polskim rynku o nazwie handlowej ProveDye 10 mg w 2 ml x 5 ampulek Stosowany w chirurgii jako kontrast zgodnie z oczekiwaniem zamawiającego - wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych (SLN) w chirurgii onkologicznej.

Wizualizacja wartowniczych węzłów chłonnych w czerniaku,

Wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych w raku endometrium lub szyjki macicy

Wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych w raku piersi

Dodatkowo;

Chirurgia

Wizualizacja wycieków z pęcherza

centrala: (22) 4502 200  
sekretariat, tel./fax.: (22) 4502 264  
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl  
www.szpitalmadalinskiego.pl

NIP 5212935318  
REGON 012045743  
KRS 0000080373  
PKO BP 64 1020 1042 0000 8002 0373 2864





Wytyczenie torbieli  
Nakreślenie zatoki pilonidalnej  
Chirurgia piersi  
Wizualizacja podczas endoskopii przezskórnej w chirurgii piersi (wytyczenie linii szwu)  
Wizualizacja wydzieliny z brodawki  
Wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych  
Urologia  
Wytyczenie dróg przetoki (pochwowo / macicznie-pęcherzykowa lub okrężniczo-pęcherzowa)  
Wycieki moczowodu i wizualizacja zespolenia  
Kontrola drożności jajowodów (chromopertubacja)  
Identyfikacja jamy nerkowej podczas operacji nerek  
Gastrologia  
Wizualizacja wycieku okrężnicy i żółci  
Wizualizacja wycieku z żołądka i trzustki  
Wytyczenie przetoki odbytu  
Endokrynologia  
Wizualizacja przytarczyc  
Wizualizacja przeszczepu powięzi skroniowej  
Wizualizacja przecieku tchawiczo-przelykowego / Wytyczenie przetoki tchawiczo-przelykowej  
Endoskopia  
Rozwiązanie do podnoszenia polipów  
Podkreśla wady błony śluzowej i zaznacza marginesy guza (chromoendoskopia  
**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.**

#### Pyt. 61

Czy zamawiający w części 78 pozycja 2 dopuści referencyjny produkt leczniczy dla Methylthioninum chloride dodatkowo jedyny zarejestrowany i dostępny na Polskim rynku o nazwie handlowej Proveblue 10 mg w 2 ml pakowany po 5 ampulek? Dzięki zmianie rozpuszczalności produktu udało się uzyskać bardzo niski poziom zanieczyszczeń metalicznych i organicznych zawartych w substancji czynnej, przez co Methylthionine chloride Proveblue API jest zgodne z wymogami European Pharmacopeia Dyrektywy Europejskiej 2001/83 / CE czego nie spełnia profil bezpieczeństwa produktu opisanego w SIWZ i pochodzi wyłącznie z importu.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.**

#### Pyt. 62

Czy zamawiający w części 78 poz. 2 oraz 6 z uwagi na dostępność produktów zarejestrowanych i dostępnych w kraju, co wyklucza możliwość oferowania innych produktów leczniczych sprowadzanych z zagranicy na podstawie art.4 ust 8 ustawy z dnia 6 września 2001. Prawo farmaceutyczne (dz. U. z 2019r. poz 499 z późn. zm.) wydzieli produkty do osobnego pakietu?

**Odp. W Formularzu asortymentowo-cenowym w części 78 zamówienia Zamawiający wyraża zgodę na składanie ofert w następujący sposób:**

- w obrębie zamówienia: 78a – L.p. 2
- w obrębie zamówienia: 78b – L.p. 1, L.p. 3, L.p. 4, L.p. 5, L.p. 6, L.p. 7, L.p. 8

**Jednocześnie w ramach wyodrębnionych zamówień Zamawiający wymaga złożenia wszystkich pozycji objętych danym zamówieniem.**

**Ponadto w Formularzu asortymentowo-cenowym w części 78 L.p. 6 (Citrato de cafeine cooper) nastąpiła omyłka pisarska. W kolumnie L.p. jest: „L.p. 6” (Citrato de cafeine Cooper). Powinno być: „L.p. 8” (Citrato de cafeine Cooper).**



**Pyt. 63**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 66

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 szybki test wykrywający IGFBF - 1 innego producenta?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza test opisany w pytaniu.**

**Pyt. 64**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 66

Czy Zamawiający w poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych 20 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania opisane w pytaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem.**

**Pyt. 65**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 66

Czy Zamawiający w poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych 20 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania opisane w pytaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem.**

**Pyt. 66**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 66

Czy Zamawiający w poz. 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych 25 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania opisane w pytaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem.**

**Pyt. 67**

Prosimy o wyjaśnienie treści SWZ to jest punktu VI. 1., zgodnie z którym w postępowaniu mogą brać udział Wykonawcy którzy posiadają uprawnienie do prowadzenia działalności zawodowej czyli posiadają zezwolenie lub koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawcy, którzy w ramach niniejszego postępowania mają zamiar oferować wyłącznie wyroby medyczne (dotyczy części 74), nie muszą posiadać zezwolenia (koncesji) na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

**Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy Rozdziału VI pkt. 1 Specyfikacji Warunków Zamówienia.**

**Pyt. 68**

Do §2 ust. 9 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §2 ust. 1 wzoru umowy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę.**

**Pyt. 69**

Do §2 ust. 6 zdanie czwarte, piąte wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na usunięcie wskazanych zapisów, albowiem dublują one warunki waloryzacji i de facto nakazuje potwierdzać dokumentami obiektywny wskaźnik zmiany cen publikowany przez Prezesa GUS. (...)

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę.**

**Pyt. 70**

Do §3 ust. 1 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do §3 ust. 1 następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.” **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę.**



**Pyt. 71**

Do §3 ust. 7 pkt 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3 ust. 7 pkt 3 wzoru umowy poprzez zapis o karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę.**

**Pyt. 72**

Do §5 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §5 ust. 2 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §5 ust. 2 są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) zapis ten należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dający Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień oraz spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał obowiązku zrealizowania jej.

**Odp.** Zamawiający wskazuje przede wszystkim, że przepisy dotyczące zakazanych postanowień umownych, w tym art. 433 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. zm) - dalej „Pzp” i prawa opcji, o którym mowa w art. 441 ust. 1 Pzp służą innym celom i nie są tożsame. W § 5. ust. 1 Załącznika nr 3 Projektowane postanowienia umowy\_23\_2023\_DZP Zamawiający określił maksymalny poziom zmniejszenia wartości zamówienia (o 40%), a tym samym zagwarantował wartość zamówienia, która zostanie zrealizowana - na poziomie 60% - co jest całkowicie zgodne z art. 433 pkt 4 Pzp.

Uwzględniając wniosek Wykonawcy Zamawiający doprecyzowuje § 5ust. 2 Załącznika nr 3 Projektowane postanowienia umowy\_23\_2023\_DZP, który otrzymuje brzmienie:

**„Niezależnie od postanowień § 5 ust. 1 w przypadku zmian ilościowych i rodzajowych pacjentów, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia ilości niektórych towarów spośród wymienionych w Załączniku nr 1, *lecz nie więcej niż o 20 %* z jednoczesnym zwiększeniem, *lecz nie więcej niż o 20%*, ilości innych towarów w ramach niniejszej umowy z zachowaniem maksymalnej wartości brutto zamówienia określonej w § 2 ust. 1. *O skorzystaniu z powyższego uprawnienia Zamawiający powiadomi Wykonawcę na piśmie z wyprzedzeniem***



**przynajmniej 7 dni roboczych przed datą określoną w § 3 ust. 4. „**

**Pyt. 73**

Do §8 ust. 2 pkt 3 wzoru umowy. Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata 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?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na sprzedaż zamiennika leku/towaru w cenie innej niż cena przetargowa ani na wyłączenie tego leku/towaru z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę.**

**Pyt. 74**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 42 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na umieszczenie w Części 42 poz. 8 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający dopuści w tej pozycji zaferowanie produktu LactoDr. krople o identycznej zawartości kultur bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG*?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.**

**Pyt. 75**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 42 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 42 poz. 8 Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywcym 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.

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.**

**Pyt. 76**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 42 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 42 poz. 8 Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywcym 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. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.**

**Pyt. 77**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 42 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 42 poz. 11 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.**

**Pyt. 78**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 42 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 42 poz. 11 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym



S Z P I T A L  
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).  
**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.**

**Pyt. 79**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 53 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy w Części 53 poz. 1 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ZinoDr. Zасыпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.**

**Pyt. 80**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 68 poz. 26 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy w Części 68 poz. 26 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.**

**Pyt. 81**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 74 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe zaferowane w Części 74 były wyrobem medycznym refundowanym (figurującym w wykazie wyrobów medycznych refundowanych przez MZ w dniu złożenia oferty)? Zgodnie z normą EN ISO 15107:2015 paski testowe do pomiaru stężenia glukozy we krwi służą m. in. do szkolenia pacjentów chorych na cukrzycę. Refundacja pasków testowych obejmuje pacjentów z rozpoznaną cukrzycą typu 1 i 2.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.**

**Pyt. 82**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 74 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane w Części 74 paski testowe były przeznaczone do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska, umożliwiającą jego bezkontaktowe usuwanie z glukometru? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu i pacjentów, eliminując konieczność dotykania zabrudzonego krwią paska przy każdorazowym usuwaniu zużytego paska z glukometru. W glukometrach bez wyrzutu paska zabrudzone krwią paski muszą być usuwane ręcznie.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.**

**Pyt. 83**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 74 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaferowanych w Części 74 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.**



**Pyt. 84**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 74 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z czasem pomiaru wynoszącym 5s? Czynności związane z przygotowaniem pacjenta i glukometru do pomiaru, pobraniem krwi i jej prawidłowym nałożeniem na pasek testowy, a następnie odnotowaniem wyniku, trwają łącznie wielokrotnie dłużej niż sam czas pomiaru, zatem dla pracy personelu pielęgniarskiego nie ma praktycznego znaczenia, czy ten czas wynosi 5 sekund, 4 sekundy czy mniej.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.**

**Pyt. 85**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 74 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści paski testowe konfekcjonowane w opakowaniach x 50 szt., po przeliczeniu pasków na odpowiednią liczbę opakowań? Wielkość opakowania 100 szt. jest niestandardowo duża i oferowana tylko przez jednego producenta aktywnego na polskim rynku, co wyklucza zaistnienie realnej konkurencji asortymentowo-cenowej, ograniczając ją do produktu jednego producenta.

**Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu pod warunkiem ważności pasków do końca terminu ważności po otwarciu folii.**

**Pyt. 86**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 74 w przedmiotowym postępowaniu:

W placówkach służby zdrowia obowiązują przepisy BHP opracowane na podstawie odpowiednich Polskich Norm, wykluczające pracę personelu takich placówek w ciemności lub w warunkach niedostatecznego oświetlenia. Utrzymywanie minimalnego natężenia oświetlenia, oznaczające dobrą widoczność glukometrów i pasków testowych, jest wymagane we wszelkich rodzajach pomieszczeń w takich placówkach. Nie wyobrażamy sobie również, aby czynności związane z pobieraniem krwi pacjentów i jej wprowadzaniem na pasek glukometru, wykonywały osoby niedowidzące, zatrudnione jako personel pielęgniarski Zamawiającego, gdyż narażałoby to Zamawiającego na transmisję zakażeń drogą krwi. Czy z uwagi na powyższe Zamawiający dopuści paski testowe z polem aplikacji oznaczonym kontrastowym kolorem, obejmującym wycinek szerokości paska? W przypadku odmowy prosimy o odpowiedź na pytanie: Skoro większość osób chorych na cukrzycę będących laikami i wykonujących pomiary glikemii w warunkach domowych używa właśnie takich pasków, nie mając żadnych problemów z ich obsługą i pobieraniem krwi, na jakiej podstawie Zamawiający wnosi, że profesjonalny personel pielęgniarski sobie z taką obsługą nie poradzi?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.**

**Pyt. 87**

Czy Zamawiający w części 42 w poz. 3 dopuści wycenę preparatu równoważnego : Diflos, krople, 5 ml ?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza sposób wyceny opisany w pytaniu.**

**Pyt. 88**

Pakiet 70 poz 5.

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt z odpowiednim przeliczeniem.**



S Z P I T A L  
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



**Pyt. 89**

Pakiet 70 poz. 11.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Vitalipid N Infant w op. x 10 ampułek?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.**

DYREKTOR SZPITALA  
*[Signature]*  
mgr inż. Maria Dziura

Specjalista ds. zamówień  
publicznych

mgr Barbara Bukowska  
*[Signature]*

