



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91 32 67 345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [zampub@szpital-swinoujscie.pl](mailto:zampub@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365

Świnoujście, 08/12/2016 r.

Znak sprawy: **ZP/14/2016**

**Szpital Miejski im. Jana Garduły  
w Świnoujściu sp. z o.o.  
ul. Mieszka I 7  
72 – 600 Świnoujście**  
([zampub@szpital-swinoujscie.pl](mailto:zampub@szpital-swinoujscie.pl))

### **DO WSZYSTKICH UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PRZETRAGOWEGO PN.: Dostawa leków, wyrobów medycznych i art. spożywczych dla Szpitala Miejskiego im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.**

W związku z zapytaniem Wykonawcy w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 styczeń 2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn.: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) odpowiada na następujące pytania:

#### **Pytanie 1:**

Czy zamawiający dopuści opatrunek hemostatyczny Argon V+ Pad o właściwościach hydrofilowych do tamowania lokalnych, krwawiących ran w miejscach wkłuc naczyń, cewników i przetok tętniczo żylnych.

Zmniejsza czas tamponady oraz powstrzymuje obfite krwawienia powodując szybką hemostazę dzięki budowie trójwarstwowej o kompozycji siatki wzbogaconej D-glukozaminą. Może być przycinany dowolnie do łatwego umieszczenia wokół miejsc dostępu naczyniowego. Wymiar 4cm x 4cm. Opakowanie zawiera 10 sztuk.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### **Pytanie 2:**

Czy zamawiający dopuści produkt Grip Lok nieinwazyjny system mocowań preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników który zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystny w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej.

GRIP-LOK jest produktem bezłateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Mocowania GRIP-LOK są wyjątkowo cienkie, wodoodporne oraz przepuszczające powietrze.

Zastosowano unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bezwłókninowym poliestrem.

Zastosowanie GRIP-LOK do mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia.

Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 oraz pozycji 38 z Zadania NR 10 i stworzy osobny pakiet?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 4:**

Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko- strzykawki x 5ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampulko-strzykawki w ilości 120 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 5:**

Czy zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań

niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampulko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 6:**

Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38553. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampulko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 7:**

Czy zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampulko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 8:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 262 i pozycji 263 z Zadania NR 1 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 9:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 343 (MEROPENEMUM 1G X 10 FIOL.S.SUCHA) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 10:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 343 (MEROPENEMUM 1G X 10 FIOL.S.SUCHA) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 11:**

Czy w zadaniu Nr 1 poz. 90 i 91 (BUDESONIDUM ZAW. DO INH. Z NEBULIZ. 0.25 i 0.5 MG/1 ML X 20 POJ. A 2 ML) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 12:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 90 i 91 (BUDESONIDUM ZAW. DO INH. Z NEBULIZ. 0.25 i 0.5 MG/1 ML X 20 POJ. A 2 ML) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 13:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 357, 358 i 359 (METOPROLOL SUCCINATE 23,75 ; 47,5 i 95 MG X 28 TABL. O PRZEDŁ. UWALNIANIU) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

**Odpowiedź:**

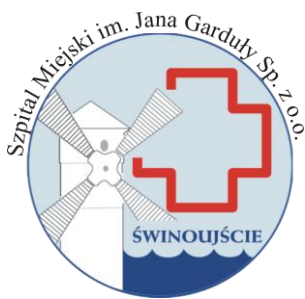
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 14:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 93 (BUPIVACAINUM 0,5% R-R DO WSTRZ. 4 ML X 4 AMP.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91 32 67 345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [zampub@szpital-swinoujscie.pl](mailto:zampub@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365

### **Pytanie 15:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 203 (ESOMEPRAZOLUM INJ 40 MG X 10 FIOL.) wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazol inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci i młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich jak: choroba refluksowa przełyku (GERD) u pacjentów z refluksowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluksu?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 16:**

W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz polityką compliance koncernu (...) stosownie do art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

### **Odpowiedź:**

Elżbieta Symonowicz, Monika Ruć, Tadeusz Koralewski

### **Pytanie 17:**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 1 poz. 317 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o dopuszczenie preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsulek – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią ilość opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej ilości płynu i podawana w formie płynnej.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 18:**

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 1 poz. 490.1 i 490.2 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ i z takim samym stężeniem probiotycznych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps.- po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią ilość opakowań.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 19:**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ ( \cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 20:**

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 21:**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunk **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm oparty na technologii siatki hemostatycznej otrzymanej w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych stosowany na **obfite krwawienia**, który zapobiega dysocjacji w kontakcie z krwią, co wpływa na stabilność skrzepu nie wymagający mocnego ucisku i chroniący przed Stenozą.

Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi. Pełna bio-przyswajalność w czasie nie dłuższym niż 7 dni.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 22:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 23:**

3Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 24:**

czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/14/2016, w pakiecie (zadaniu) ZADANIE NR 1 -LEKI WYROBY MEDYCZNE ARTYKUŁY SPOŻYWCZE, w pozycjach 317 oraz 318 dotyczących „LACTOBACILLUS RHAMNOSUS FORTE PROSZEK DO PRZYGOT.ZAW.DOUST.X 10 FIOL./ LACTOBACILLUS RHAMNOSUS GG 3 MILIARDY X 30 KAPS. NP: DICOFLOR 30 X 30 KAPS.LUB RÓWNOWAŻNE” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blisterów x 15 kapsulek – przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

**Pytanie 25:**

Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ (ponieważ umowa jest uniwersalna to forma składania zamówień zostanie dostosowana do przepisów prawa)

**Pytanie 26:**

Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie konieczność potwierdzania otrzymania zamówień faksem? Zakłada się, że złożone zamówienie zostanie zrealizowane zgodnie z warunkami umowy i potwierdzanie dodatkowo przyjęcia standardowego zamówienia nie jest konieczne.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

**Pytanie 27:**

Czy Zamawiający w par. 2.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36 z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ (ponieważ umowa jest uniwersalna to forma składania zamówień zostanie dostosowana do przepisów prawa)

**Pytanie 28:**

Czy Zamawiający w par. 2.2. usunie konieczność potwierdzania otrzymania zamówień faksem? Zakłada się, że złożone zamówienie zostanie zrealizowane zgodnie z warunkami umowy i potwierdzanie dodatkowo przyjęcia standardowego zamówienia nie jest konieczne.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

**Pytanie 29:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.4? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco strata po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 30:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7? Standardowe systemy magazynowo-księgowe wystawiają fakturę do danej (całej) dostawy, nawet jeśli zamówienia na dany składane są na podstawie różnych umów. Indywidualna obsługa tych dostaw nie jest u Wykonawcy możliwa, z uwagi na liczbę transakcji dokonywanych każdego dnia w hurtowni farmaceutycznej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 31:**

**Dotyczy Zadanie nr 1 poz. 224**

Czy w związku ze zmianą przez producenta objętości produktu jednostkowego Innofer baby na 50 ml (dotychczas 100 ml) Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Innofer baby w objętości 50 ml w równoważnej ilości opakowań?

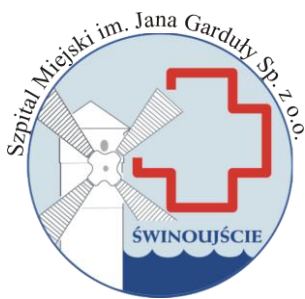
**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

**Pytanie 32:**

**Dotyczy Zadanie nr 1 poz. 318**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 o równoważnym działaniu?



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91 32 67 345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [zampub@szpital-swinoujscie.pl](mailto:zampub@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsulek) zawiera w jednej kapsulce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

### **Pytanie 33:**

Do treści §6 ust.1 pkt b) prosimy projektu umowy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 34:**

Do §6 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 2% wartości brutto niedostarczonej części dostawy?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 35:**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §7 ust.2 pkt f) i pkt k) projektu umowy)?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 36:**

Czy można wycenić lek w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

### **Pytanie 37:**

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

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 38:**

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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga wypełnienia formularza bez pozostawiania pustych pozycji.

### **Pytanie 39:**

#### **Pak.1 Poz. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Witamina C 200 mg, tab. draż., 60 szt Aflofarma będącego suplementem diety?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, gdyż nie może wskazywać producenta.

### **Pytanie 40:**

#### **Pak.1 poz. 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Witamina C 100 mg, tab. draż., 25 szt Aflofarma będącego suplementem diety ?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, gdyż nie może wskazywać producenta.

**Pytanie 41:**

Pak.1 poz. 221

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu CosmoFer, 50mgFe(III)/ml 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 42:**

Pak.1 poz. 280

Bardzo proszę o wskazanie dawki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

**Pytanie 43:**

Pak.1 poz. 309

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o składzie zawierającym: 1 kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu zawiera 610 mg chlorku potasu x 100 kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu – 3 op?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 44:**

Pak. 1 poz. 338

Czy Zamawiający wymaga, wyceny preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek – 12 op., który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESDE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 45:**

Paki. 1 poz. 338

Czy zamawiający wymaga aby w w/w zadaniu był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry – Fortrens – 12 op) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 46:**

Pak. 1 poz. 510

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu: Flodomax (Sudomax), krem, hipoal, antyb, z tl. cynk, 230g – 2 op?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

**Pytanie 47:**

Pak. 1 poz. 517

Czy Zamawiający wymaga preparatu o gramaturze 40 g?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 48:**

Pak. 1 poz. 563

W związku z zakończeniem produkcji preparatu Nutramigen 1 425 g czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Nutramigen 1 LGG 400 g – 1 op?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

**Pytanie 49:**

Pak. 1 poz. 564

W związku z zakończeniem produkcji preparatu Nutramigen 2 425 g czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Nutramigen 2 LGG 400 g – 8 op?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany SIWZ.

**Pytanie 50:**

Pak.6 poz. 1

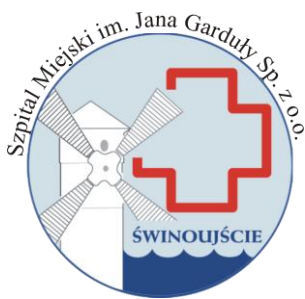
Bardzo proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 51:**



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91 32 67 345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [zampub@szpital-swinoujscie.pl](mailto:zampub@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365

Kolejne pytanie dotyczy pakietu 1 poz. 264 w przedmiotowym postępowaniu:

W związku z podaniem w SIWZ nazwy własnej środka spożywczego specjalnego przeznaczenia oraz niedopuszczeniem przez Zamawiającego możliwości zaoferowania sugerowanego produktu konkurencyjnego, ponownie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (LGG, działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę lub też o wyjaśnienie jakich konkretnie potrzeb Zamawiającego nie spełni taki produkt, przy założeniu że spełni je preparat o stężeniu LGG wynoszącym 3 mld CFU/ kapsułkę. Przypominamy, że nieuzasadnione ograniczanie konkurencji poprzez faworyzowanie wybranych producentów w postępowaniach przetargowych może oznaczać działanie sprzeczne z interesem publicznym i skutkować naruszeniem dyscypliny finansów publicznych oraz rodzić skutki prawne w postaci wszczęcia procedury odwoławczej przez powołane w tym celu organy oraz rozpoczęcia działań mających na celu kontrolę zgodności postępowania Zamawiającego z obowiązującym prawem. Liczymy więc na zaakceptowanie naszej oferty lub jednoznaczną odpowiedź na pytanie: jakich potrzeb Zamawiającego nie spełni preparat o tym samym statusie rejestracyjnym, zawierający 6 mld CFU bakterii probiotycznych/kapsułkę, które jednocześnie spełni preparat o stężeniu dokładnie tych samych bakterii probiotycznych wynoszącym 3mld CFU/kapsułkę? Prosimy o konkrety.

**Odpowiedź:**

Pytanie nie dotyczy pozycji w pakiecie.

**Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 348 i 349 w przedmiotowym postępowaniu:**

**Pytanie 52:**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci konkurencyjnych, równoważnych pasków testowych do glukometrów wysokiej jakości, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 53:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów o parametrach pomiarowych i zakresie zastosowań nie gorszych od opisanych powyżej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 54:**

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym fałszowanie pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 55:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 56:**

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał  $\pm 15\text{mg/dl}$  dla stężeń glukozy  $< 100\text{mg/dl}$  i  $\pm 15\%$  dla stężeń glukozy  $> 100\text{mg/dl}$ , tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 57:**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były zgodnie z instrukcjami przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi żyłnej i kapilarnej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 58:**

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 59:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 60:**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z enzymem GDH-PQQ, interferującym z maltozą? Pomiar wykonany za pomocą takich pasków jest obciążony bardzo dużym błędem u pacjentów dializowanych lub przyjmujących leki, których składnikiem bądź metabolitem jest maltoza - co stwarza bezpośrednie zagrożenie zdrowia i życia pacjentów w rezultacie podjęcia nieprawidłowego leczenia na skutek odczytania zawyżonego wyniku stężenia glukozy we krwi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 61:**

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą chipa lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 62:**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które zawsze po otwarciu nowego opakowania pasków testowych wymagają przeprowadzenia procedury kalibracji z zastosowaniem dostarczonego kalibratora, polegającej na wprowadzeniu kalibratora do glukometru, a następnie sprawdzeniu czy numer partii na wyświetlaczu glukometru zgadza się z numerem na kalibratorze pasków testowych i cyframi na torebce foliowej paska testowego oraz w instrukcji obsługi pasków testowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 63:**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl lub 20-525mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450 mg/dl w górę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 64:**

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 65:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 66:**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 67:**

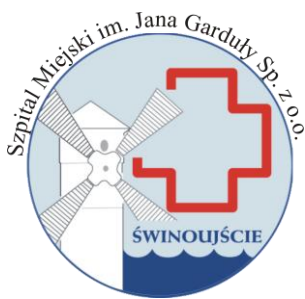
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych, w których zgodnie z instrukcją obsługi glukometru mogą potencjalnie wystąpić problemy z napełnieniem paska testowego krwią?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

**Pytanie 68:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych z enzymem interferującym z tlenem cząsteczkowym?



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91 32 67 345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [zampub@szpital-swinoujscie.pl](mailto:zampub@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 69:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 70:**

Kolejne pytanie dotyczy pakietu 1 poz. 264 w przedmiotowym postępowaniu:

W związku z podaniem w SIWZ nazwy własnej środka spożywczego specjalnego przeznaczenia, uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę.

(W przypadku ewentualnej odmowy uprzejmie prosimy o wskazanie potrzeb Zamawiającego, których nie spełniłyby oferowany produkt.)

### **Odpowiedź:**

Pytanie nie dotyczy pozycji w pakiecie.

### **Pytanie 71:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 377 produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9% kabi 10 ml x 50 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 72:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 378 produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9% kabi 5 ml x 20 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 73:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 467 produktu leczniczego PROPOFOL 1 %, emulsja do wstrzykiwań i infuzji 0,2g/20ml w ampulkach zawierających emulsję MCT/LCT, który posiada w charakterystyce produktu leczniczego zapis o możliwości stosowania u dzieci od 1 miesiąca życia ponadto zastosowanie emulsji tłuszczowej MCT/LCT zmniejszają uczucie bólu w trakcie podawania pacjentowi?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

### **Pytanie 74:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 333 produktu leczniczego LINEZOLIDUM 2MG/1ML 300L w opakowaniu typu flakon z dwoma różnymi portami?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

### **Pytanie 75:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 12 produktu leczniczego LEVOFLOXACINUM w opakowaniu typu flakon z dwoma różnymi portami, pakownymi po 10 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

### **Pytanie 76:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycji 5 produktu leczniczego Gelo plasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 77:**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 10 produktu leczniczego Addamel N 10 ml – koncentratu roztworu infuzyjnego dla dorosłych zawierający pierwiastki śladowe w opakowaniu po 20 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 78:**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 14, płynu do irygacji pod nazwą Versylene Fresenius NaCl 0,9% 500 ml butelka zakręcona?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 79:**

Wymagana przez zamawiającego płyn do irygacji, który można podgrzewać do temperatury 65°C, jest produkowany przez jednego producenta. Proces denaturacji białka rozpoczyna się po przekroczeniu 42°C, a więc sztuczny zapis dotyczący temperatury w opisie SIWZ powoduje jedynie ograniczenie konkurencyjności ofert.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 80:**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 15 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 1000 ml w bezpiecznym opakowaniu z dwoma różnej wielkości, sterylnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 81:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 16 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500 ml – dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna (1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka (kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszczowej (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3, kwasy tłuszczowe olej rybi EPA, DHA)(5,8g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 82:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 17 diety Fresubin Orginal w opakowaniu EasyBag 500 ml – dieta żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka (kazeina i soja) (3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3, kwasy tłuszczowe olej rybi EPA, DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 83:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 18 diety Survimed OPDI w opakowaniu EasyBag 500 ml – dieta żywienia dojelitowego, oligopeptydowa normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa (zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca (krótko łańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolyzate serwatki (4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51%MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany maltodekstryny, modyfikowana skrobia (14,3g/100ml), błonnik (śladowa zawartość) celuloza (0,08g/100 ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 84:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 19 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000 ml – dieta żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka (w tym kazeina)(4,65g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość tłuszczów MUFA), (olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA, DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartość , węglowodanów (skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml), błonnik (wysoka zawartość) (dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100 ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 85:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 20,21 produktu leczniczego Płyn wieloelektrolitowy w bezpiecznym opakowaniu typu KabiPac – butelka z dwoma różnej wielkości, sterylnymi nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użycia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 86:**

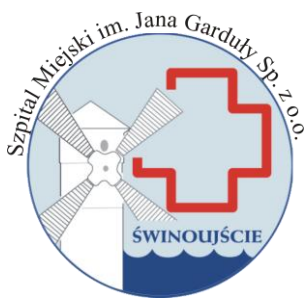
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 22 produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500 ml – roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 87:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 24 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze izotonicznych elektrolitów 500 ml?



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91 32 67 345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [zampub@szpital-swinoujscie.pl](mailto:zampub@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### Pytanie 88:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 25 produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanych elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worków freeflex 500 ml?

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie 89:

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 26 wyrazi zgodę na zaoferowanie w worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 50,0g z tauryną, 8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalna emulsja tłuszczową 38g (30% oleju sojowego, 30%MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 125g o energii pozabiałkowej 900 kcal, pojemności 986ml?

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie 90:

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 27 wyrazi zgodę na zaoferowanie w worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 46,0g z tauryną, 7,4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalna emulsja tłuszczową 41g (30% oleju sojowego, 30%MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 103g o energii pozabiałkowej 800 kcal, pojemności 1448ml?

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### Pytanie 91:

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 28 wyrazi zgodę na zaoferowanie w worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 38,0g z tauryną, 6,2g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalna emulsja tłuszczową 34g (30% oleju sojowego, 30%MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 85g o energii pozabiałkowej 700 kcal, pojemności 1206ml?

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### Pytanie 92:

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 29 wyrazi zgodę na zaoferowanie w worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnego, zawierającego aminokwasy 68,0g, glukozę 200,0g, emulsja tłuszczową 80,0g, azot 10,8g i energię białkową 1600 kcal, pojemności 2053ml?

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie 93:

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 30 wyrazi zgodę na zaoferowanie w worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnego, zawierającego aminokwasy 85,0g, glukozę 250,0g, emulsja tłuszczową 100,0g, azot 13,5g i energię białkową 2000 kcal, pojemności 2566ml?

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### Pytanie 94:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pakietu 7 pozycja 3 oraz 4? Utworzenie nowego pakietu pozwoli na przystąpienie większej liczby oferentów, a co za tym idzie uzyskanie lepszej cenowej oferty na czym Zamawiającemu zależy.

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Prezes Zarządu**

Szpitala Miejskiego im. Jan Garduły  
w Świnoujściu sp. z o.o.

oryginał podpisu w dokumentacji postępowania  
Dorota KONKOLEWSKA