



SZP.292-04/2021

Łódź, 25.02.2021 r.

Dot.: przetargu nieograniczonego na: „*Sukcesywne dostarczanie leków różnych*”. Numer postępowania: 04/2021.

MODYFIKACJA TREŚCI SWZ

Na mocy art. 286 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych – (t.j.: Dz. U. 2019 poz. 2019 ze zm.), zwanej dalej „ustawą Pzp”, **Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ w załączniku nr 9 do SWZ (Formularz asortymentowo-cenowy):**

1) wszędzie, gdzie w załączniku nr 9 do SWZ (Formularz asortymentowo-cenowy) widnieje słowo „Zakres” Zamawiający zmienia je na słowo „Pakiet”;

2) w Pakiecie IV - PŁYNY INFUZYJNE w poz. 35:

jest:

L.p.	Nazwa międzynarodowa, postać (przykładowe nazwy handlowe)	Dawka	J.m.	Ilość
35	Roztwór do infuzji, 100 ml zawiera: 860 mg chlorku sodu, 30 mg chlorku potasu, 33,3 mg dwuwodnego chlorku wapnia	1000ml (butelka stojąca z dwoma portami)	flak	1 500

a powinno być:

L.p.	Nazwa międzynarodowa, postać (przykładowe nazwy handlowe)	Dawka	J.m.	Ilość
35	Roztwór do infuzji, 100 ml zawiera: 860 mg chlorku sodu, 30 mg chlorku potasu, 33,3 mg dwuwodnego chlorku wapnia	500ml (butelka stojąca z dwoma portami)	flak	1 500

3) w Pakiecie VIII – ŻYWIENIE w poz. 11:

jest:

L.p.	Nazwa międzynarodowa, postać (przykładowe nazwy handlowe)	Dawka	J.m.	Ilość
11	Roztwór aminokwasów i elektrolitów do podaży pozajelitowej u pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby	4% 1000g	flak	20

a powinno być:

L.p.	Nazwa międzynarodowa, postać (przykładowe nazwy handlowe)	Dawka	J.m.	Ilość
11	Roztwór aminokwasów do podaży pozajelitowej u pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby	10% 500ml	flak	20

4) w Pakiecie XI – SZCZEPIONKI w poz. 8:

jest:

L.p.	Nazwa międzynarodowa, postać (przykładowe nazwy handlowe)	Dawka	J.m.	Ilość
8	Szczepionka przeciwko meningokokom grupy B, złożona adsorbowana, 0,5ml		amp-strzykawka	200

a powinno być:

L.p.	Nazwa międzynarodowa, postać (przykładowe nazwy handlowe)	Dawka	J.m.	Ilość
8	Szczepionka przeciwko meningokokom grupy B, złożona adsorbowana, 0,5ml, do stosowania u niemowląt po ukończeniu 2 m-ca życia, starszych dzieci, młodzieży i osób dorosłych		amp-strzykawka	200

5) w Pakiecie II – LEKI w poz. 318:

jest:

L.p.	Nazwa międzynarodowa, postać (przykładowe nazwy handlowe)	Dawka	J.m.	Ilość
318	Nadroparinum calcium (Fraxiparinum) - Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki pochodziły od jednego producenta lub jednej grupy kapitałowej			
	a) Nadroparinum calcium inj	2850 j. m. a.Xa/ 0,3ml amp-strzyk.	op. 10 amp-strzyk	20
	b) Nadroparinum calcium inj	3800 j.m. a.Xa/ 0,4ml amp-strzyk.	op. 10 amp-strzyk	40
	c) Nadroparinum calcium inj	5700 j.m. a.Xa/0,6ml amp.-strzyk.	op. 10 amp-strzyk	10
	e) Nadroparinum calcium r-r do wstrzyk. podsk. i doż.	47500 j.m. a.Xa/5 ml	op. 10 fiol.	60
	f) Strzykawka 3-częściowa, jednorazowego użytku, 1ml, 0,5x16mm (25Gx5/8")		op. 100 szt.	60
	g) Aplikator MiniSpike z filtrem do przygotowywania i wielokrotnego pobierania leków		op. 10 szt.	60

a powinno być:

L.p.	Nazwa międzynarodowa, postać (przykładowe nazwy handlowe)	Dawka	J.m.	Ilość
318	Nadroparinum calcium (Fraxiparinum) - Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki pochodziły od jednego producenta lub jednej grupy kapitałowej			
	a) Nadroparinum calcium inj	2850 j. m. a.Xa/ 0,3ml amp-strzyk.	op. 10 amp-strzyk	177
	b) Nadroparinum calcium inj	3800 j.m. a.Xa/ 0,4ml amp-strzyk.	op. 10 amp-strzyk	331
	c) Nadroparinum calcium inj	5700 j.m. a.Xa/0,6ml amp.-strzyk.	op. 10 amp-strzyk	150

5) w Pakiecie II – LEKI w poz. 421:

jest:

L.p.	Nazwa międzynarodowa, postać (przykładowe nazwy handlowe)	Dawka	J.m.	Ilość
421	Sevoflurane 250ml płyn do inhalacji parowej. Produkt nieposiadający specjalnych wskazań dotyczących temperatury przechowywania (w cenie zawarty jest koszt użyczenia 5 szt. parowników na cały okres trwania umowy)	250 ml	fl	200

a powinno być:

L.p.	Nazwa międzynarodowa, postać (przykładowe nazwy handlowe)	Dawka	J.m.	Ilość
421	Sevoflurane 250ml płyn do inhalacji parowej (w cenie zawarty jest koszt użyczenia 5 szt. parowników na cały okres trwania umowy)	250 ml	fl	200

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO SWZ

W związku z zapytaniem do SWZ, jakie wpłynęły od Wykonawców, Zamawiający wyjaśnia:

- Pytanie:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający może się odnieść wyłącznie do propozycji zmian w konkretnych pozycjach, nie zaś do całości asortymentu.
- Pytanie:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający może się odnieść wyłącznie do propozycji zmian w konkretnych pozycjach, nie zaś do całości asortymentu.
- Pytanie:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający może się odnieść wyłącznie do propozycji zmian w konkretnych pozycjach, nie zaś do całości asortymentu.
- Pytanie:** 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; 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)?

Odpowiedź: Zamawiający może się odnieść wyłącznie do propozycji zmian w konkretnych pozycjach, nie zaś do całości asortymentu.
- Pytanie:** Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisem rozdz. VIII.1.4 SWZ, dopuszcza składanie ofert częściowych we wszystkich Pakietach z możliwością składania ofert na poszczególne pozycje. W związku z powyższym na etapie przygotowania oferty, w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu, nie ma konieczności jego wyceny. Natomiast na etapie realizacji umowy sposób postępowania w przypadku zakłóceń w dostawie przedmiotu zamówienia, wynikających m.in. z: wstrzymania, zakończenia lub wycofania asortymentu z produkcji został określony w § 10 ust. 1 pkt. 6 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SWZ).
- Pytanie:** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.
- Pytanie: (Dot. Pakiet II poz. 274)** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zakresie II w poz. 274 żelu znieczulającego o gramaturze 12,36 g? Reszta parametrów zgodna z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci żelu znieczulającego o gramaturze 12,36 g. Reszta parametrów zgodna z opisem przedmiotu zamówienia.

8. Pytanie: (Dot. Pakietu V poz. 21) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zakresie V w poz. 21 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 29 op) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w w/w pozycji preparatu wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z przeliczeniem ilości, tj. należy wycenić 29 op. po 5kg.

9. Pytanie: (Dot. wzoru umowy) Czy Zamawiający w par. 2.4. usunie obowiązek Wykonawcy dostarczenia zamienników i wprowadzi ewentualnie prawo do jego dostarczenia? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

10. Pytanie: (Dot. wzoru umowy) Czy Zamawiający w par. 10.2 wpisze, że zmiana stawki VAT stosowana jest automatycznie po zmianie przepisów, a nie dopiero skutek aneksowania umowy (par. 10.3)? Racjonalnym wydaje się przyjęcie automatyzmu zmiany stawki VAT.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

11. Pytanie: (Dot. Pakietu V poz. 15) Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zakresu produkt z Zakresu 5 poz. 15 I dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisem rozdz. VIII.1.4 SWZ, dopuszcza składanie ofert częściowych we wszystkich Pakietach z możliwością składania ofert na poszczególne pozycje. W związku z powyższym nie ma potrzeby utworzenia osobnego pakietu dla w/w pozycji. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w w/w pozycji gazików o powyższych parametrach.

12. Pytanie: (Dot. wzór umowy) Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu, że paragraf 7 obowiązuje „pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

13. Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

14. Pytanie: (Dot. Pakietu II poz. 36, 37) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SIWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 36 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl.

Pozycja 37 - proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

15. **Pytanie:** Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający może się odnieść wyłącznie do propozycji zmian w konkretnych pozycjach, nie zaś do całości asortymentu.

16. **Pytanie: (Dot. Pakietu I poz. 278)** Dotyczy zakresu nr 1 poz. 278 (Lidocainum inj do podawania dożylnego w leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym) – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach MiniPlasco 20 ml x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

17. **Pytanie: (Dot. Pakietu IV poz. 35)** Dotyczy zakresu nr 4 poz. Nr 35 (Roztwór do infuzji, 100 ml zawiera: 860 mg chlorku sodu, 30 mg chlorku potasu, 33,3 mg dwuwodnego chlorku wapnia) - czy w zakresie danej pozycji nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska – Czy Zamawiający oczekuje preparatu w pojemności 500 ml?

Odpowiedź: Tak, w w/w pozycji nastąpiła omyłka polegająca na błędnym określeniu pojemności, tj. Zamawiający w tej pozycji wymaga zaoferowania preparatu w op. o pojemności 500ml.

18. **Pytanie: (Dot. Pakietu VIII poz. 11)** Dotyczy zakresu nr 8 poz. Nr 11 (Roztwór aminokwasów i elektrolitów do podaży pozajelitowej u pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby) – czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska – czy Zamawiający oczekuje 10% roztworu aminokwasów dla chorych z niewydolnością wątroby nie zawierający elektrolitów?

Odpowiedź: Tak, w w/w pozycji nastąpiła omyłka. Zamawiający w w/w pozycji wymaga zaoferowania roztworu aminokwasów do podaży pozajelitowej u pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby w dawce: 10% 500ml.

19. **Pytanie: (Dot. Pakietu XI poz. 8)** Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego o doprecyzowanie dla jakiej grupy wiekowej ma zostać wyceniona szczepionka w pozycji Lp. 8 w pakiecie XI?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji wymaga zaoferowania szczepionki przeciwko meningokokom grupy B, złożonej adsorbowanej, 0,5ml, do stosowania u niemowląt po ukończeniu 2 m-ca życia, starszych dzieci, młodzieży i osób dorosłych.

20. **Pytanie: (Dot. Pakietu II poz. 318)** Czy Zamawiający w związku z zakończeniem produkcji Fraxiparine Multi fiol. 47500J.M./5ml x 10 oraz braku możliwości zaoferowania produktu równoważnego wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 318 poz. e, f, g.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z Zakresu II poz. 318 pkt. e), f), g) – zgodnie z modyfikacją określona powyżej.

21. **Pytanie: (Dot. Pakietu IV poz. 1, 4, 6, 7, 15, 16, 18, 20, 21, 23, 34, 35)** Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w zakresie IV w pozycjach 1, 4, 6, 7, 15, 16, 18, 20, 21, 23, 34, 35 i wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odczynnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej dopuszczenie innych rozwiązań zwiększy konkurencyjność ofert i pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najkorzystniejszych produktów w najniższych cenach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

22. **Pytanie: (Dot. Pakietu IV poz. 26, 27)** Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zakresie IV w pozycjach 26 i 27 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

23. **Pytanie: (Dot. Pakietu IV poz. 37)** Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zakresie IV w pozycji 37 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego nie posiadającego wapnia o pH 7,4, osmolarności

295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w w/w pozycji preparatu o powyższych parametrach.

- 24. Pytanie: (Dot. Pakietu II poz. 421)** Czy w związku z czynnościami naruszającymi zasady uczciwej konkurencji I nieproporcjonalnego, a w konsekwencji niezgodnego z przepisami ustawy PZP, określenia dla Zakresu II, Pozycja Nr 421 Sevoflurane w opisie produktu leczniczego wymogu: „Produkt nieposiadający specjalnych wskazań dotyczących temperatury przechowywania”, powodującego automatyczne odrzucenie ofert zawierających restrykcje dotyczące temperatury przechowywania produktu leczniczego w Charakterystyce Produktu Leczniczego jako niezgodnych z treścią SIWZ Zamawiający zechce usunąć z zapisu SIWZ warunek: „Produkt nieposiadający specjalnych wskazań dotyczących temperatury przechowywania”? Zapis w obecnym kształcie narusza art. 7 ust. 1 w zw. Z art.29 ust. 2 ustawy PZP, tj. naruszenie zasady uczciwej konkurencji poprzez określenie dla Zakresu II, Pozycja Nr 421 Sevoflurane, wyłącznie w celu faworyzowania wykonawcy Baxter, mimo że w przypadku żadnego innego leku zamawianego w tym postępowaniu, takie kryterium nie zostało zastosowane, zaś prawdopodobieństwo osiągnięcia w magazynie Apteki Szpitalnej temperatury powyżej 25 stopni Celsjusza jest prawie niemożliwe, tym bardziej że Zamawiający zgodnie z przepisami prawa farmaceutycznego ma obowiązek monitorowania temperatury magazynu Apteki, a większość leków posiada zgodnie z CHPL wymaganie przechowywania w temperaturze pokojowej a zatem do 25 stopni Celsjusza, tj. w sposób utrudniający uczciwą konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji wykreśla zapis „*Produkt nieposiadający specjalnych wskazań dotyczących temperatury przechowywania*”.

- 25. Pytanie: (Dot. Pakietu II poz. 78)** Czy Zamawiający w Zakres II – LEKI, poz. 78 (Bupivacaini hydrochloridum r-r hiperbaryczny 0,5% - 4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

- 26. Pytanie: (Dot. Pakietu VIII poz. 14)** Czy Zamawiający w zakresie VIII poz. 14 dopuszcza, produkt złożony lof. witaminowy bez wit. K, 10 fiolek proszku 750 mg subst. Suchej, proszek do sporz. r-ru im/iv?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

- 27. Pytanie: (Dot. Pakietu VIII poz. 14)** Czy Zamawiający w zakresie VIII poz. 14 wymaga, aby dostarczony preparat nie musiał być przechowywany w temperaturze 2-8°C, a przechowywany poza lodówką zachowywał okres ważności wynoszący 2 lata od daty produkcji przy warunkach przechowywania w temperaturze pokojowej, tj. od 15°C do 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

- 28. Pytanie: (Dot. Pakietu VIII poz. 14)** Czy Zamawiający w zakresie VIII poz. 14 wymaga preparatu witaminowego, który po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

- 29. Pytanie: (Dot. Pakietu VIII poz. 15)** Czy Zamawiający dopuszcza w zakresie VIII poz. 15 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek dwukomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę, energii całkowitej 1350kcal, do wkłucia centralnego – Clinimix N17G35E 1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

- 30. Pytanie: (Dot. Pakietu VIII poz. 18)** Czy Zamawiający dopuszcza w zakresie VIII poz. 18 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy do żywienia do podaży drogą żył centralnych – kaloryczność 1980kcal, azot 10,4g, pojemność 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

31. Pytanie: (Dot. Zakres VIII poz. 20) Czy Zamawiający dopuszcza w zakresie VIII poz. 20 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy do żywienia do podaży drogą żył centralnych i obwodowych - kaloryczność 910kcal, azot 5,4g, pojemność 1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

32. Pytanie: (Dot. Zakres VIII poz. 21) Czy Zamawiający dopuszcza w zakresie VIII poz. 21 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy do żywienia do podaży drogą żył centralnych i obwodowych - kaloryczność 1215kcal, azot 7,3g, pojemność 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

*Dyrektor
Miejskiego Centrum Medycznego
im. dr. Karola Jonschera w Łodzi
/-/ mgr Konrad Łukaszewski*