

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków – 59 pakietów – 21/2015r (Leki).

Pyt Nr 1

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje żelu znieczulającego do cewników z Lidocainą w bezlateksowych ampułkostrzykawkach umożliwiających ich całkowite opróżnienie, sterylizowanego parą wodną – najbezpieczniejszą metodą dla pacjenta, z fabrycznie umieszczonymi na korpusie strzykawki: danymi producenta, numerem serii i daty ważności, metody sterylizacji oraz składem żelu w celu pełnej identyfikacji produktu, jak dotychczas stosowany w Państwa placówce ?

Odp. Nie

Pyt Nr 2

Dotyczy Pakietu Nr 23

Czy Zamawiający dopuści dostawę wapna w terminie 3 dni roboczych? Nie jest to lek ratujący życie ani pierwszego zapotrzebowania a jego zamówienie można przewidzieć na podstawie stanów magazynowa oraz ilości wykonywanych zabiegów.

Odp. Tak

Pyt Nr 3

Dotyczy pakietu nr 6, pozycja 1

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby poniższy preparat posiadał zarejestrowane wskazanie do stosowania doustnego?

- Vancomycin 1 g (poz. 1)

Odp. Nie

Pyt Nr 4

Dotyczy pakietu nr 24, pozycje 1 oraz 3

Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zawierające 5 fiolek preparatu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję?

- Amoxicillin/clavulanic acid 0,6g inj. (pozycja 1)

- Amoxicillin/clavulanic acid 1,2g inj. (pozycja 3)

Odp. Tak

Pyt Nr 5

Dotyczy pakietu nr 24, pozycje 2 oraz 4

Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zawierające 14 tabletek preparatu,co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtownii i zwiększy konkurencję?

- Amoxicillin/clavulanic acid 1g tabl.(pozycja 2)
- Amoxicillin/clavulanic acid 625mg tabl. (pozycja 4)

Odp. Tak podać cenę tabletki

Pyt Nr 6

Dotyczy pakietu nr 24, pozycje 2 oraz 4

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku występują produkty z różną liczbą tabletek w opakowaniu, Zamawiający dopuści wycenę leku za tabletkę z zachowaniem ogólnej ilości tabletek wymaganej przez Zamawiającego?

- Amoxicillin/clavulanic acid 1g tabl.(pozycja 2)
- Amoxicillin/clavulanic acid 625mg tabl. (pozycja 4)

Odp. Tak

Pyt Nr 7

Dotyczy pakietu nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie preparatu w formie fiolki,co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtownii i zwiększy konkurencję ?

- Clindamycinum 600mg/4ml

Odp. Tak

Pyt Nr 8

Dotyczy pakietu nr 27, pozycje 1 oraz 2

Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zawierające 5 fiolek preparatu,co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtownii i zwiększy konkurencję?

- Clindamycinum 600mg/4ml
- Clindamycinum 300mg/2ml

Odp. Tak, podać cenę tabletki

Pyt Nr 9**Pakiet 2 pozycja 7, pozycja 8****1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 7 i 8 z pakietu 2 do oddzielnego pakietu z jednoczesnym ustaleniem wadium ?**

Od lat specjalizujemy się w produkcji i konfekcjonowaniu chemikaliów (aceton, ksilen, izopropanol, alkohol bezwodny i utrwalacze formalinowe) dla potrzeb pracowni histopatologicznych i chcielibyśmy mieć możliwość przedstawienia konkurencyjnej /korzystnej dla Zamawiającego oferty na te produkty.

Odp. Tak

Pakiet Nr 2A

<i>Lp.</i>	<i>Nazwa</i>	<i>Ilość</i>	<i>Jedn.</i>	<i>Cena jedn. netto</i>	<i>Cena jedn. brutto</i>	<i>Wartość ogółem netto</i>	<i>Wartość ogółem brutto</i>
7	Formaldehyd 10% 1L stabiliz.	50	op				
8	Formaldehyd 10% 5L stabiliz.	120	op				

Wartość pakietu netto

Wartość pakietu brutto

Wykonawca wniesie Wadium w tym Pakiecie w wysokości 232,00 zł.

2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania koncesji?

Zgodnie z ustawą PZP(art.22ust.1.pkt.1) warunek szczegółowy – uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, t.j. prowadzenia hurtowni farmaceutycznej w zakresie dotyczącym oferty, na podstawie koncesji zezwolenia, licencji – dotyczy wykonawców o ile przepisy prawa nakładają taki obowiązek.

Formaldehyd z pozycji 7 i pozycji 8 nie jest produktem leczniczym, lecz wyłącznie wyrobem medycznym podlegającym innym regulacjom niż produkty lecznicze (przepisy prawa nie nakładają w tym zakresie obowiązku posiadania uprawnień, t.j. koncesji czy licencji) wówczas nie ma obowiązku załączenia

dokumentów, których prawo nie wymaga dla prowadzenia działalności gospodarczej w zakresie dotyczącym Formaldehydu 10%.

Odp. Tak tylko do nowo powstałego pakietu.

Pyt Nr 10

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 41

Czy Zamawiający odstąpi w zakresie pakietu nr 41 od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia lub innego dokumentu potwierdzającego uprawnienia Wykonawcy do hurtowego obrotu lekami?

Produkt oferowany w pakiecie nr 41 jest wyrobem medycznym, a zgodnie z obowiązującymi przepisami na jego dostarczanie/dystrybuowanie nie są wymagane jakiegokolwiek zezwolenia. Obecnie ani Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, ani jakakolwiek inna ustawa, nie nakładają obowiązku posiadania w/w dokumentów.

Odp. Tak

Pyt Nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leków równoważnych w opakowaniach innych niż wskazane w SIWZ i odpowiednie przeliczenie ilości wymaganych opakowań? Czy ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę czy pozostawić po przecinku?

Odp. Tak w górę

Pyt Nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci proponowanych preparatów- tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawki i odwrotnie?

Odp. Tak

Pyt Nr 13

Jak postąpić w przypadku zakończonej produkcji leku -nie wyceniać , czy wycenić lek po ostatnio obowiązującej cenie z informacją pod pakietem o zakończonej bądź wstrzymaniu produkcji?

Odp. Tak z ostatniej produkcji

Pyt Nr 14

Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 39 poz. 1 był preparat Fortrans 74 g x 50 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odp. Nie

Pyt Nr 15

Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 39 poz. 1 był preparat Fortrans (74 g x 50 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp. Nie

Pyt Nr 16

Dotyczy Pakiet nr 23

Czy Zamawiający dopuści dostawę wapna anestetycznego – stosowanego we wszystkich typach aparatów do znieczulenia, z indykatorem barwnym, zmieniającym barwę z białego na fioletowy przy stosowaniu każdego płynu wziewnego, przy spełnieniu pozostałych parametrów technicznych wymaganych przez zamawiającego.

Odp. Tak

Pyt Nr 17

Dotyczy SIWZ, rozdział II pkt. 2.1.1 oraz pkt. 2.2.1 oraz rozdział XII §2 ust. 3

Prosimy Zamawiającego o zmianę warunków udziału w postępowaniu w zakresie pakietu nr 22 i rezygnację z konieczności posiadania uprawnień do działalności gospodarczej w zakresie obrotu produktami leczniczymi. Wapno sodowane jest produktem medycznym nie lekiem. W przypadku rezygnacji z tego warunku wnosimy o wykreślenie konieczności dołączenia koncesji uprawniającej do obrotu produktami leczniczymi lub dopisanie zastrzeżenia „o ile dotyczy”.

Odp. Tak Zamawiający dodaje zapis „o ile dotyczy „

Pyt Nr 17

Dotyczy SIWZ, rozdział III pkt. 1

Wnosimy o zmianę zapisu mówiącego o terminie wniesienia wadium. Zgodnie z ustawą Pzp wadium należy wnieść przed terminem złożenia ofert, więc żądanie wniesienia go do godz. 8:00, gdy oferty należy złożyć do godz. 9:00 jest niezgodne z przepisami prawa.

Odp. Tak

Pyt Nr 18

Dotyczy SIWZ, rozdział IV pkt. 2.1

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu w/w punktu poprzez zmianę słowa „*leki*” na „*leki lub wyroby medyczne*”. Wapno anestetyczne, które Zamawiający opisał w pakiecie nr 23 jest wyrobem medycznym i jako taki posiada inne dokumenty dopuszczające do obrotu niż leki.

Odp. Tak

Pyt Nr 19

Dotyczy SIWZ, rozdział IV pkt. 3.2

Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu dostawy na 2 dni robocze i rezygnację z dostaw

„na cito” w przypadku wapna sodowanego (pakiet nr 23), które jest wyrobem medycznym a nie lekiem, nie ma potrzeby zamawiania go w trybie ekspresowym, dodatkowo posiada indykator zużycia, więc łatwo jest przewidzieć, kiedy należy złożyć zamówienie.

Odp. Tak

Pyt Nr 20

Dotyczy SIWZ rozdział XII §3 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu wymagającego dostarczenie do Zamawiającego faktury w wersji elektronicznej dla pakietu nr 23. W przypadku wyboru naszej oferty zamówienia będą składane jedynie na jedną pozycję, więc wymóg postawiony przez Zamawiającego jest kłopotliwy dla wykonawców, którzy muszą dostosować swoje systemy księgowe do systemu Zamawiającego i w związku tym ponieść duże koszty, które mogą zostać przeniesione na Zamawiającego. W przypadku braku zgody na powyższe, prosimy o możliwość dostarczania faktury w formacie .pdf lub DATA-FARM.

Odp. W sytuacji nie możliwości dostarczenia przez Wykonawcę faktury w wersji elektronicznej Zamawiający dopuszcza fakturę w formie PDF.

Pyt Nr 21

Dotyczy rozdział XII §9 ust. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę kary umownej na 0,2% wartości brutto towaru, wartości Zamówienia, którego zwłoka dotyczy.

Odp. Nie

Pyt Nr 22

Dotyczy rozdział XII §9 ust. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o naliczanie kary umownej od wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp. Nie

Pyt Nr 23

Dotyczy rozdział XII §12

Prosimy Zamawiającego o zmianę w/w zapisu na: „Wykonawca nie ma prawa przenieść wierzytelności oraz odsetek ustawowych bez zgody Zamawiającego na rzecz osób trzecich. W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odp. Nie

Pyt Nr 24**Dotyczy Pakietu nr 23**

Czy Zamawiający dopuści dostawę wapna w terminie 3 dni roboczych? Nie jest to lek ratujący życie ani pierwszego zapotrzebowania a jego zamówienie można przewidzieć na podstawie stanów magazynowa oraz ilości wykonywanych zabiegów.

Odp. Tak

Pyt Nr 25

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów spełniające następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie ± 15 mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30 °C, temperatura wykonania pomiaru 10-40 °C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA, paski i płyny kontrolne stabilne 3 miesiące po otwarciu?

Odp. Tak

Pyt Nr 25

Prosimy o podanie ilości glukometrów realizacji zadania nr 17

Odp. Wykonawca dostarczy nieodpłatnie z pierwszą dostawą 50 sztuk glukometrów fabrycznie nowych do siedziby Zamawiającego

Pyt Nr 26

Dotyczy Pakiet 17:

- Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	
	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl

TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	Nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	
	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
IŁOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI

KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odp. Tak , Wykonawca dostarczy nieodpłatnie do siedziby Zamawiającego z pierwszą dostawą 50 sztuk glukometrów fabrycznie nowych.

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu realizacji dostaw z 24 na 48 godzin od daty złożenia zamówienia?

Odp. Tak

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 17 zapisu SIWZ – rozdz. IV, pkt. 3.2 - dotyczącego terminu dostaw „na cito”, z uwagi na fakt, że testy paskowe do pomiaru stężenia glukozy we krwi nie są produktami dostarczanyymi na ratunek?

Odp. Tak

- Prosimy o wyrażenie zgody, aby Oferenci mogli dostarczyć fakturę w formacie pdf. System księgowo-finansowy wielu Oferentów nie ma możliwości dostarczania faktur w formatach podanych przez Zamawiającego. Jednocześnie przypominamy, iż zgodnie z ustawą o VAT art. 106 tej ustawy reguluje wyłącznie elementy faktury a niej jej format.

Odp. W sytuacji nie możliwości dostarczenia przez Wykonawcę faktury w wersji elektronicznej Zamawiający dopuszcza fakturę w formie PDF.

- Prosimy o określenie szacunkowej ilości glukometrów, jaka będzie niezbędna do realizacji umowy. Uzasadnienie: informacja ta pozwoli na rzetelną wycenę i sporządzeni oferty przetargowej.

Odp. Tak jak w odpowiedzi na Pyt Nr 25

Pyt Nr 27

Do SIWZ

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na Pakiet 41 – tj. żele znieczulające będące wyrobem medycznym, Zamawiający nie będzie żądał od wykonawcy posiadania koncesji.

Odp. Tak

Do SIWZ

Prosimy Zamawiającego, aby w miejsce oświadczenia o posiadania dokumentów dopuszczających na leki, dopuścił możliwość przedłożenia oświadczenia o posiadaniu dokumentów na wyroby medyczne (dotyczy pakietu 41)

Odp. Tak

Do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do min. 60 dni?

Odp. Termin płatności min 50 dni, dodatkowy punkt zostanie przyznany za termin dłuższy tj. do 60 dni

Do Umowy

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia do Zamawiającego faktur w wersji elektronicznej z rozszerzeniem .kt1 lub KT0.

Odp. W sytuacji nie możliwości dostarczenia przez Wykonawcę faktury w wersji elektronicznej Zamawiający dopuszcza fakturę w formie PDF.

Do Pakietu 41

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli żel, który oprócz 2,0% lidocainy zawiera również : Chlorhexidine Gluconate 0.05 %, Hydroxyethyl Cellulose, Methyl Hydroxybenzoate 0,1 %, Propyl Hydroxybenzoate 0,1 %, Purified Water, Propylen Glycol.

Odp. Nie

Do Pakietu 41

Czy Zamawiający ma na myśli żel w wygodnej sterylnej ampułkostrzykawce?

Odp. Tak

Pyt Nr 28

Dotyczy pakietu 13

Pyt.1 Czy Zamawiający wymaga aby postać iniekcja i tabletki pochodziły od jednego producenta ?

Uzasadnienie: Po początkowym podawaniu produktu Levoxa w infuzji, leczenie można kontynuować stosując produkt w odpowiedniej postaci doustnej, zgodnie z Charakterystyką

Produktu Leczniczego tabletek powlekanych i w zależności od stanu pacjenta. Ze względu na biorównoważność postaci dożylnych i doustnych, można zastosować takie same dawki.

Odp. Nie

Pyt Nr 29

Dotyczy pakietu 40

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Meropenem po rozpuszczeniu posiadał stabilność fizyko-chemiczną powyżej 1h w temperaturze pokojowej?

Odp. Nie

Pyt Nr 30

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 17 testy paskowe, które wykorzystują metoda elektrochemiczną z wykorzystaniem wariantu dehydrogenazy glukozowej z mutacją chinoproteiny (Mut. Q-GDH)?

Odp. Dopuszcza

Pyt Nr 31

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 poz. 1 będzie wymagał, aby test paskowy po pierwszym otwarciu fiolki posiadał przydatność do użycia do daty ważności podanej na opakowaniu? Tak długi termin pozwala wykorzystać każdy test paskowy i oszczędne gospodarowanie środkami w trakcie trwania umowy.

Odp. Nie

Pyt Nr 32

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 poz. 1 będzie wymagał przedstawienia listy min. 150 zbadanych leków oraz substancji endogennych, które pokazują dopuszczalny zakres badanego stężenia w odniesieniu do zakresu lub górnej granicy normy stężenia terapeutycznego/fizjologicznego, jak niżej na przykładzie:

Tabela: Lista zbadanych leków oraz substancji endogennych.		
Substancja	Badane stężenie (mg/dl)	Zakres lub górna granica normy stężenia terapeutycznego/fizjologicznego (mg/dl)
5-fluorocytozyna	30	2,1-10,1
Acetaminofen	0	1-3
Acetazolamid	6	1,0-1,5
Aceton	60	< 1,0
Acetooctan etylu	20	2
Acetyloprokainamid	15	0,4-1,0
Acyklowir	5	0,5

Odp. Nie

Pyt Nr 33

1).Co w pakiecie nr 3 poz. 64,65,66 Zamawiający miał na myśli?
Czy Torasemide 2,5mg, Torasemide 5mg, Torasemide 10mg?

Odp. Tak

Pyt Nr 34

2) Czy jeśli Zamawiający w Pakiecie nr 3 poz. 64,65,66 miał na myśli Torasemide 2,5mg, Torasemide 5mg, Torasemide 10mg, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie Torasemide 5mg, Torasemide 10 mg jednego producenta, a Torasemide 2,5 mg innego producenta w celu uzyskania zdecydowanie niższej ceny na ww. preparaty?

Odp. Tak

Pyt Nr 35

3).Czy zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 79 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Espumisan/Simeticonum 40 mg x 100 kaps. posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Esputicon/Dimeticonum 50 mg x 100 kaps ?

Wskazania do stosowania zaproponowanego leku Espumisan:

„- Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.

- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.

- W przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastroskopii.”

Natomiast wskazania do stosowania Esputicon/Dimeticon:

„-wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych.”

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców oraz uzyskanie przez Szpital zdecydowanie korzystniejszej pod względem cenowym oferty.

Odp. Tak

Pyt Nr 36

4).Czy zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 78 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Espumisan krople posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Esputicon krople? Wskazania do stosowania zaproponowanego preparatu Espumisan krople:

„- Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się

gazów w przewodzie pokarmowym, takich jak, np.: wzdęcia.

- Wspomagająco w niemowlęcych kolkach jelitowych u niemowląt.

- Wspomagająco w przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy

brzuszej oraz gastrokopii.

- Jako środek zmniejszający pienienie treści przewodu pokarmowego w zatruciach środkami powierzchniowo czynnymi”.

Natomiast wskazania do stosowania preparatu Esputicon krople:

„wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych.”

Odp. Tak

Pyt Nr 37

1).Czy zamawiający w Pakiecie 4 poz. 52 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pancreatinum/Pangrol 25000 x 20kaps , której skład to:

1 kapsułka zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 25 000 j. Ph. Eur.
amylazy 22 500 j. Ph. Eur.
proteaz 1 250 j. Ph. Eur.

w celu osiągnięcia korzystniejszej ceny?

Odp. Na tabletki z przeliczeniem

Pyt Nr 38

5) Czy zamawiający w Pakiecie 4 poz. 51 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pancreatinum 10000 x 50 kaps lub x 20 kaps pod nazwą Pangrol 10000, której skład to:

1 kapsułka zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.
amylazy 9 000 j. Ph. Eur.
proteaz 500 j. Ph. Eur.

w celu uzyskania korzystniejszej pod względem cenowym oferty?

Odp. Na tabletki

Pyt Nr 39

6)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie 4 poz. 26,27,28 na zaproponowanie preparatu Enalapril maleas w opakowaniach po 30 tabl i przeliczenia wg zapotrzebowania Zamawiającego w celu uzyskania niższej ceny?

Odp. Tak

Pyt Nr 40

7) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie preparatów:

Z Pakietu nr 1 poz. 102 Levothyroxin 50mcg

Z Pakietu nr 3 poz. 64,66 Torasemide 5mg, 10mg

Z Pakietu nr 4 poz. 26,27,28 Enalapril maleas 5mg, 10mg, 20mg
I wyodrębnienie ww. preparatów do oddzielnego pakietu?

Odp. Nie

Pyt Nr 41

Czy Zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wydzielenie z: Pakietu nr 4 pozycji nr 58 (Propofolum 10mg/ml a 20 ml) i utworzenie oddzielnego pakietu dla w/w pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu.

Odp. Nie

Pyt Nr 42

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.3? realizacja dostawy jest możliwa także bez posiadania koncesji (za pośrednictwem podwykonawcy)

Odp. Tak

2. Czy Zamawiający w par. 3.2. 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.

Odp. Tak

3. Czy Zamawiający w par. 8.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp. Tak

4. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.1 z 0,5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odp. Nie

5. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.2 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odp. Nie

6. Czy Zamawiający przewiduje zmianę treści SIWZ w kwestii dotyczącej terminu płatności (w tym przy określeniu kryterium)? zgodnie z Ustawą z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych – art. 8 ust. 2: w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2–4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o

działalności leczniczej, termin zapłaty nie może przekraczać 60 dni. Powyżej tego okresu wierzycielowi należą się odsetki ustawowe.

Odp. Tak, termin płatności min 50 dni, dodatkowy punkt zostanie przyznany za termin dłuższy tj. do 60 dni

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 3 poz. 45 – Omeprazol 40mg x 1 fiol. – oraz z Pakietu nr 19 poz. 2 – Omeprazolium 40mg wlew doż lub Pantoprazol - do oddzielnych pakietów, w celu umożliwienia złożenia oferty większej liczbie wykonawców? Czy zaoferowane leki powinny być rozpuszczalne w 0,9% roztworze chlorku sodu NaCl oraz glukozie?

Odp. Nie

Pyt Nr 43

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycji 13 oraz 14 produktu leczniczego Ciprofloxacin Kabi w postaci wodorosiarczanu?

Odp. Tak

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycji 43 produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9% 10ml w opakowaniu po 50 ampulek?

Odp. Tak z przeliczeniem na 100

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 9 produktu leczniczego Addamel N - zestawu 9 pierwiastków śladowych zawierający: Cynk 100 µmol, Miedź 20 µmol, Mangan 5 µmol, Chrom 0,2 µmol, Żelazo 20 µmol, Selen 0,4 µmol, Jod 1,0 µmol, Molibden 0,2 µmol, Fluor 50 µmol w ampulkach a` 10ml x 20 sztuk, tj. 78 opakowań?

Odp. Tak

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 pozycja 1 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezreszkowa, 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?

Odp. Tak

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 pozycja 4 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezreszkowa, 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?

Odp. Tak

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 pozycja 5 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, 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 zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odp. Tak

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 pozycja 6 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat 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/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odp. Tak

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 pozycji 7 diety Diben 1,5 kcal HP - diety do żywienia dojelitowego, przeznaczonej dla pacjentów chorych na cukrzycę, o wysokiej zawartości białka (7,5 g/100 ml), bogatoresztkowej (2,3 g/100 ml), o zawartości węglowodanów 13,1 g/100 ml, zawierającej białko mleka, MCT oraz EPA i DHA pochodzące z oleju rybnego, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na litry?

Odp. Tak

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 pozycja 8 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(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?

Odp. Tak

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 pozycja 9 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatobiałkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), 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 285 mosmol/l?

Odp. Tak

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 pozycja 10 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml)o osmolarności 300 mosmol/l?

Odp. Tak

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 pozycji 11, diety cząstkowej w proszku Fresubin Protein Powder, Suplement białka - białko serwatki w proszku(proszek rozpuszczalny), zawierająca 87g/100g białka, tłuszcze 1g/100g, nie zawierająca błonnika, wartość energetyczna 360kcal/100g w opakowaniu jednostkowym po 300 g po odpowiednim przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

Odp. Tak

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 47 pozycji 2,3,12, co pozwoli na przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odp. Tak, tworzy Pakiet Nr 47A

Pakiet Nr 47A

<i>Lp.</i>	<i>Nazwa</i>	<i>Ilość</i>	<i>Jedn.</i>	<i>Cena jedn. netto</i>	<i>Cena jedn. brutto</i>	<i>Wartość ogółem netto</i>	<i>Wartość ogółem brutto</i>
2	Bebico 1 90ml x 24szt.	50	op.				
3.	Bebilon Pepti 100 ml x 24szt.	50	op.				
12.	Smoczki Ovita Nutr. Stand.	400	szt.				

Wartość pakietu netto

Wartość pakietu brutto

Wykonawca wniesie Wadium w tym Pakiecie w wysokości 234 zł.

Pyt Nr 44
Pakiet 17:

- Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe do glukometrów miały datę ważności po otwarciu fiolki a la 50 szt. minimum 6 miesięcy?

Odp. Nie

- Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii u pacjenta i aby te płyny kontrolne były dostarczone na życzenie Zamawiającego?

Odp. Nie

- Czy Zamawiający wymaga, aby płyny kontrolne do glukometrów miały datę ważności po otwarciu fiolki minimum 6 miesięcy?

Odp. Nie

- Czy Zamawiający wymaga, aby zakres pomiaru na glukomatrze wynosił min 20 - max 600 mg/dl?

Odp. Nie

- Czy Zamawiający wymaga, aby zakres korekty hematokrytu wynosił min 20 – min 60%?

Odp. Nie

Pyt Nr 45

pak. nr 10:

Czy Zamawiający w pakiecie 10 miał na myśli środek kontrastowy o następujących parametrach:

Osmolalność: 645 mOsm/kg

Lepkość (w 25°C): 8,2 mPa·s

Lepkość (w 37°C): 5,5 mPa·s ?

Odp. Nie

Pyt Nr 46

Pytanie 2 – dotyczy pak. nr 11:

Czy Zamawiający w pakiecie 11 miał na myśli środek kontrastowy o następujących parametrach:

Osmolalność: 780 mOsm/kg

Lepkość (w 25°C): 14,3 mPa·s

Lepkość (w 37°C): 9,0 mPa·s ?

Odp. Nie

Pyt Nr 47

1. Prosimy o zmianę opisu kryterium oceny ofert w odniesieniu do terminu płatności (Rozdział V pkt 2 specyfikacji istotnych warunków zamówienia) oraz §6 ust.1 projektu umowy . Wskazujemy, iż termin płatności 60 dni jest maksymalnym terminem dopuszczonym przez ustawę z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych. W związku z powyższym zaoferowanie dłuższego terminu płatności będzie prowadziło do zawarcia umowy obciążonej sankcją nieważności jako sprzecznej z prawem (art. 58 k.c. oraz art.353(1) k.c.) w części wydłużającej terminy zapłaty powyżej ustawowych limitów. W przypadku wyboru oferty i zawarcia umowy

z terminem płatności dłuższym niż 60 dni, Zamawiający musiałby liczyć się z koniecznością zapłaty odsetek określonych ustawą począwszy od 61 dnia po terminie dostawy towaru. W związku z powyższym, sugerujemy zmianę punktacji w ramach powyższego kryterium poprzez wskazanie minimalnego (najniżej ocenianego) terminu płatności na poziomie 30 dni oraz maksymalnego (najwyżej ocenianego) terminu płatności na poziomie 60 dni.

Odp. Termin płatności min 50 dni, dodatkowy punkt zostanie przyznany za termin dłuższy tj. do 60 dni

2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w zw. z art. 144 ust.1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z Rozdział XII SIWZ §1 ust.2 i ust.3 projektu umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp. Zamawiający zastrzega zmiany ilościowe w pozycjach, w pakiecie. Wartość zamawianego asortymentu podczas trwania umowy z wszystkich pozycji pakietu nie może przekroczyć globalnej całej wartości pakietu.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w Rozdziale XII SIWZ §9 ust.2 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odp. Nie

4. Do treści Rozdziału XII SIWZ §10 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Nie

Pyt Nr 48

Zapytanie 1:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 49 poz. 1 (Meropenem inj. 1g x 10 fiol. i.v.) **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?

Odp. Nie

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 49 poz. 1 (Meropenem inj. 1g x 10 fiol. i.v.) **wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?**

Odp. Nie

Zapytanie 3:

Czy w pakiecie Nr 36 poz. 2 (Budesonide 0,5 mg/ml x 20 amp. do nebuliz.) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odp. Nie

Zapytanie 4:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz. 35 i 36 (Metoprolol 25 i 50 mg x 28 tabl. o przedłużonym działaniu) **wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?**

Odp. Tak

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 58 poz. 1 (Marcaine Spinal 0,5% Heavy 4ml x 5 amp.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

Odp. Nie

Pyt Nr 49

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje żelu znieczulającego do cewników z Lidocainą w bezlateksowych ampułkostrzykawkach umożliwiających ich całkowite opróżnienie, sterylizowanego parą wodną – najbezpieczniejszą metodą dla pacjenta, z fabrycznie umieszczonymi na korpusie strzykawki: danymi producenta, numerem serii i daty ważności, metody sterylizacji oraz składem żelu w celu pełnej identyfikacji produktu, jak dotychczas stosowany w Państwa placówce ?

Odp. Nie

Pyt Nr 50

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 41

Czy Zamawiający odstąpi w zakresie pakietu nr 41 od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia lub innego dokumentu potwierdzającego uprawnienia Wykonawcy do hurtowego obrotu lekami?

Produkt oferowany w pakiecie nr 41 jest wyrobem medycznym, a zgodnie z obowiązującymi przepisami na jego dostarczanie/dystrybuowanie nie są wymagane jakiekolwiek zezwolenia. Obecnie ani Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, ani jakakolwiek inna ustawa, nie nakładają obowiązku posiadania w/w dokumentów.

Odp. Tak

Pyt Nr 51

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 4 poz nr 3-4, w celu dopuszczenia większej ilości oferentów, a tym samym optymalizacji kosztu pakietu?

Odp. Nie

2. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 113-114 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 113-114 wymaga, aby lek był zarejestrowany we wskazanym:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odp. Nie

3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 34 poz 1 (Linezolid), ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wymaga od Wykonawców, dostarczenia produktu zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego 0,2g/ml worek 300 ml zamiennie z dawką 0,2g/ml worek 100ml, co umożliwi lepsze dostosowanie dawki, minimalizując potencjalne straty, ograniczając przy tym koszty terapii a także wykorzystując przedmiot zamówienia w powyższym pakiecie w optymalny sposób zgodnie z wymogami terapeutycznymi poszczególnych oddziałów?

Odp. Nie

4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 34 poz 1 (Linezolid) wymaga, aby bezpośrednie opakowanie produktu posiadało zewnętrzną, szczelną, dodatkową torebkę (zdejmowaną bezpośrednio przed podaniem leku), która zapewnia czystość worka do ostatniej chwili przed podaniem leku, a także chroni linezolid przed szkodliwym wpływem światła widzialnego, oraz ultrafioletu? Jednocześnie czy zamawiający wymaga, aby bezpośrednie opakowanie produktu posiadało sterylne porty, samouszczelniające się membrany, przeciwdziałające wyciekaniu leku w czasie infuzji oraz aby, lek był w opakowaniu samoopróżniającym się, dzięki czemu znacznie zmniejszone jest ryzyko kontaminacji leku w trakcie trwania infuzji?

Odp. Nie

Pyt. Nr 52

Czy Zamawiający dopuści wapno anestetyczne zmieniające barwę z białej na fioletową ?

Odp. Tak