

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.18.2020 BS – leki ogólne, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia, suplementy diety oraz wyroby medyczne

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.1843) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy projektu umowy §3, ust. 3 dla części 1081

„Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 48 godzin dla zadania nr 1081? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin od momentu złożenia zamówienia.

Zapisy umowy i SIWZ w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadzają nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dla części nr 1081 wydłuża termin realizacji dostaw do 2 dni roboczych.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 38

„Czy Zamawiający w pozycji 38 pakiet zbiorczy dopuści 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 w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 38

„Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy przedmiotu zamówienia

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów po uzgodnieniu konkretnych części.

PYTANIE NR 5: dotyczy przedmiotu zamówienia

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiolki na ampułki po uzgodnieniu konkretnej części.

PYTANIE NR 6: dotyczy przedmiotu zamówienia

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę po uzgodnieniu konkretnych części.

PYTANIE NR 7: dotyczy przedmiotu zamówienia

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania po uzgodnieniu odpowiednich części. Zamawiający wymaga, aby wykonawca po przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ zaokrąglił do pełnych opakowań w górę.

PYTANIE NR 8: dotyczy przedmiotu zamówienia

„Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 9: dotyczy przedmiotu zamówienia

„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

W ofercie należy wycenić jedynie te preparaty bądź wyroby medyczne, które Wykonawca będzie mógł dostarczać w trakcie realizacji umowy.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 37

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Zino.Dr. Zасыpka?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 389

„Czy Zamawiający w pakiecie 389 dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampułek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 167

„Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, w Pakiecie 167 – Calcium gluconate inj. 10% 10ml x 10 amp., wyrazi zgodę na zaoferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego i czy w przypadku wyboru naszej oferty zawrze w umowie zapis o realizacji zamówień na w/w lek w procedurze importu docelowego. Nasze pytanie podyktowane jest decyzją Ministerstwa Zdrowia o zaprzestaniu wydawania zgód na czasowe dopuszczenie do obrotu leku Calcio gluconato dla hurtowni – niniejsze pismo przesyłamy w załączeniu.

Oferowany przez nas w procedurze importu docelowego lek zawiera w opakowaniu 5 amp., pochodzi z Unii Europejskiej, posiada CHPL w języku polskim oraz dokument dopuszczający do obrotu w kraju, z którego jest sprowadzany. Czy Zamawiający wyrazi także zgodę na zmianę wielkości opakowania na 5 amp.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego.

PYTANIE NR 13: dotyczy projektu umowy §3 ust. 9

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.9? Tryb reklamacji reguluje wyczerpująco zapis par. 6.7 i nast., zatem brak podstaw, aby wprowadzać do umowy dwutorowy tryb reklamacji – określony w par. 6.7 oraz poprzez „odmowę przyjęcia towaru”. Co więcej, w przypadku odmowy przyjęcia towaru Wykonawca nie uczestniczy w procesie reklamacji, a jest ona dokonywana jednostronnie przez Zamawiającego, co narusza zasady określone w kodeksie cywilnym. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, kiedy Zamawiający odmawia przyjęcia towaru, a kiedy wszczyna postępowanie reklamacyjne?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wykreśli zapisu §3 ust. 9

PYTANIE NR 14: dotyczy projektu umowy §4, ust. 3

„Czy Zamawiający w par. 4.3 wykreśli wzmiankę o zawarciu „stosownego aneksu”? Nowe stawki VAT winny wchodzić w życie z dniem wskazanym w ustawie, a nie z opóźnieniem wynikającym z konieczności podpisania aneksu. Wykonawca zwraca uwagę, że konieczność oczekiwania na podpisanie aneksu, w razie zmniejszenia stawki VAT jest niekorzystna dla Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla wzmiankę o zawarciu stosownego aneksu.

PYTANIE NR 15: dotyczy projektu umowy §7, ust. 1 pkt. 3

„Czy Zamawiający w par. 7.1.3 zamiast 5% wpisze wartość kary umownej 0,2%? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 66

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 66 leku Amiodarone w opakowaniu zawierającym 6 amp przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań? Czy ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 414

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 414 leku w postaci fiolki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 410-414

„Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane przez Wykonawcę leki zawarte w pozycji 410-414 posiadały własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 410-414

„Czy Zamawiający wymaga aby leki w pozycji 410-414 były zarejestrowane na terytorium całej Unii Europejskiej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 410-414

„Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w pozycji 410-414 były objęte dodatkowym monitorowaniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 582, 584

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 582, 584 insuliny w postaci wstrzykiwaczy Solostar?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 590

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 590 insuliny w opakowaniu zawierającym 10 wstrzykiwaczy przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 595

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 595 insuliny w opakowaniu zawierającym 5 wstrzykiwaczy przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 630

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 630 leku w opakowaniu zawierającym 30 tabl. przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 876

„Czy Zamawiający wydłuży termin dostawy leku z pozycji 876 Phenobarbital 40 mg do 6 tyg ze względu na fakt iż lek sprowadzany jest do Polski w ramach importu docelowego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza dla części nr 876 termin dostawy do 6 tygodni jeżeli lek sprowadzany jest do Polski w ramach importu docelowego.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 156, 157, 158

„Czy zamawiający dopuści w pak. zbiorczy poz. 156, 157, 158 Nebbud 0,25mg/ml, 0,125mg/ml, 0,5mg/ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 1043

„Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu zbiorczy poz. [1043] („Ticagrelor” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.”

ODPOWIEDŹ

DZIAŁ II. SIWZ CZĘŚCI ZAMÓWIENIA informuje, że:

„Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych: 1150 części.

Wykonawca może złożyć ofertę na jedną, kilka lub wszystkie części zamówienia.”

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 775

„Czy Zamawiający dopuści wapno o wysokim współczynniku absorpcji, pakowane po 4,15kg?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wapno o wysokim współczynniku absorpcji, pakowane po 4,15kg po odpowiednim przeliczeniu ilości.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 775

„Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 30: dotyczy projektu umowy §3 ust.3 - części nr 775

„Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw do 2 dni roboczych. Wapno, które jest przedmiotem zamówienia w części 775, nie jest lekiem ratującym życie, dlatego nie ma potrzeby stosowania dostaw z tak krótkim terminem realizacji.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę dla części nr 775 na wydłużenie terminu dostaw do 2 dni roboczych.

PYTANIE NR 31: dotyczy projektu umowy §3 ust. 8

„Prosimy o dopisanie 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 nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 32: dotyczy projektu umowy §4 ust. 5

„Prosimy o dopisanie: "(...), chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych i dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze). Jednocześnie prosimy o sprecyzowanie sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek nie wywiązania się przez Wykonawcę z postanowień §4 ust. 5 projektu umowy, czy Zamawiający odwołując się do §7 ust. 1 pkt 3 przez znajdujące się w nim odwołanie do „niezrealizowanej części umowy” rozumie wartość dostawy objętą przedmiotową fakturą?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 33: dotyczy projektu umowy §7 ust. 1 pkt 2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej zastrzeżonej na wypadek niedostarczenia w terminie 7 dni dokumentów o których mowa w §6 ust. 3 do wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 34: dotyczy projektu umowy §7 ust. 1 pkt 3

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za nienależyte wykonywanie umowy do wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 35: dotyczy projektu umowy §7 ust. 4

„Prosimy o dodanie następujących słów: „z tym zastrzeżeniem, że potrącana kara umowna będzie wymagalna oraz bezsporna.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 508, 509

„Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 508, 509

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania handlowego 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza opakowania handlowe po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

PYTANIE NR 38: dotyczy projektu umowy

„Zwracamy się z prośbą o zmianę warunków dostawy. W przypadku wyrobów medycznych wymóg dostawy w ciągu 24 godzin jest nieproporcjonalny do przedmiotu dostawy. Proponujemy 1 dzień roboczy dostawy dla asortymentu będącego wyrobami medycznymi.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 508 i 509

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a 10 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE NR 40:

„Czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w innych opakowaniach niż opisane w SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leków w innych opakowaniach niż opisane w SIWZ po uzgodnieniu konkretnych części.

PYTANIE NR 41:

„W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymaganą ilość czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca po przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ zaokrąglił do pełnych opakowań w górę.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 52

„Dotyczy poz. 52 Amboxol x 5 amp – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 amp z przeliczeniem wymaganej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 67

„Dotyczy poz. 67 Amiodarone x 30 tabl.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę lek w postaci tabletki powlekanej w op. x 60 tabl. z przeliczeniem wymaganej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 73

„Dotyczy poz. 73 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę lek w postaci tabletki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 79,80,92,93

„Dotyczy pozycji 79,80,92,93, - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę lek w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr

„Dotyczy poz. 107,108,109 Atorvastatin tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 116,117

„Poz. 116,117 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 48: dotyczy części nr 147,148,149

„Poz. 147,148,149 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 181

„Poz. 181 Carbo medicinalis tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 188

„Poz. 188 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 51: dotyczy części nr 203,204,205

„Poz. 203,204,205 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę dla części nr 203 i 204;

Zamawiający nie wyraża zgody dla części nr 205.

PYTANIE NR 52: dotyczy części nr 225, 226, 227, 228, 229, 230

„Poz. 225, 226, 227, 228, 229, 230 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 240, 241, 244, 250

„Poz. 240,241,244,250 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 54: dotyczy części nr 260,266,278,310,373

„Poz. 260,266,278,310,373 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 55: dotyczy części nr 383, 387, 388, 399, 402, 403, 415, 416

„Poz. 383,387,388,399,402,403,415,416 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 56: dotyczy części nr 420,421,425,427,428,443,444

„Poz. 420,421,425,427,428,443,444 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 57: dotyczy części nr 383, 387, 388, 399, 402, 403, 415, 416

„Poz. 383,387,388,399,402,403,415,416 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 58: dotyczy części nr 453, 461, 462

„Poz. 453,461,462 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę dla części nr 453 i 462;
część nr 461 jak w SIWZ.

PYTANIE NR 59: dotyczy części nr 554, 556, 567

„Poz. 554,556,567- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 60: dotyczy części nr 554, 556, 567, 645, 657, 659, 660

„Poz. 554,556,567,645,657,659,660 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 61: dotyczy części nr 682, 688, 706, 707, 708, 733

„Poz. 682,688,706,707,708,733 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 62: dotyczy części nr 785, 789, 797, 816

„Poz. 785,789,797,816 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 63: dotyczy części nr 892, 908, 930,935, 936

„Poz. 892,908,930,935,936 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 64: dotyczy części nr 958, 961, 962, 963, 969, 970, 971, 972

„Poz. 958,961,962,963,969,970,971,972 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 65: dotyczy części nr 976, 977, 978, 983

„Poz. 976,977,978,983 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 66: dotyczy części nr 1023, 1030, 1031, 1032, 1037, 1041, 1042

„Poz. 1023,1030,1031,1032,1037,1041,1042 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 67: dotyczy części nr 1052, 1065, 1149, 1150

„Poz. 1052,1065,1149,1150 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 68: dotyczy części nr 250

„Dotyczy poz. 250 Clindamycin kaps - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 69: dotyczy części nr 318

„Dotyczy poz. 318 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki o przedłużonym działaniu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 70: dotyczy części nr 430

„Dotyczy poz. 430 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 71: dotyczy części nr 441

„Dotyczy poz. 441 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 72: dotyczy części nr 632

„Dotyczy poz. 632 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki??”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 73: dotyczy części nr 632

„Dotyczy poz. 632 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 74: dotyczy części nr 907

„Dotyczy poz. 907 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki??”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 75: dotyczy części nr 964, 965, 966

„Dotyczy poz. 964,965,966 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 76: dotyczy części nr 1018, 1066, 1073

„Dotyczy poz. 1018,1066,1073 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 77: dotyczy części nr 12, 316, 697, 801, 839, 840

„Dotyczy poz. 12,316,697,801,839, 840 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 78: dotyczy części nr 180

„Dotyczy poz. 180 czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiołki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 79: dotyczy części nr 201

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 201. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SIWZ.

PYTANIE NR 80: dotyczy części nr 480

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 480. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę po odpowiednim przeliczeniu ilości.

PYTANIE NR 81: dotyczy części nr 573

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 573. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

PYTANIE NR 82: dotyczy części nr 739

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 739. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 83: dotyczy części nr 578

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 578. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 84: dotyczy części nr 689

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 689. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) 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 o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 85: dotyczy części nr 693, 694

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 693.694 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 86: dotyczy części nr 800

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 800. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza lek Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but wielkość opakowania 28ml w ilości 600 szt.

PYTANIE NR 87: dotyczy części nr 918

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 918. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 88: dotyczy części nr 919

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 919. „Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?””

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 89: dotyczy części nr 986

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 986. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 30 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 90: dotyczy części nr 1063

„Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu Poltram w pakiecie nr 1063 pozycja 1, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pylalgina inj. (Metamizolum natrium inj. 1g/2ml x 5 amp., 2,5g/5 ml x 5 amp), przed podaniem pacjentowi?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga (patrz zmiana SIWZ).

PYTANIE NR 91: dotyczy części nr 1064

„Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu Poltram w pakiecie nr 1064 pozycja 1, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pylalgina inj. (Metamizolum natrium inj. 1g/2ml x 5 amp., 2,5g/5 ml x 5 amp), przed podaniem pacjentowi?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga (patrz zmiana SIWZ).

PYTANIE NR 92: dotyczy części nr 199 i 200

„Czy zamawiający, w pakiecie 200 poz.1 oraz w pakiecie 199 poz.1, wymaga aby zaofertowany Biofuroksym zgodnie z ChPL mógł być podawany drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 93: dotyczy części nr 199

„Czy Zamawiający w pakiecie 199 pozycja 1 wymaga, aby Cefuroxime 1,5 g pakowany był w fiolki o pojemności do 30 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 94: dotyczy części nr 514 i 515

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SIWZ.

PYTANIE NR 95: dotyczy części nr 514 i 515

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SIWZ.

PYTANIE NR 96: dotyczy części nr 160

„Czy Zamawiający w Części nr 160 (Bupivacaine do znieczulenia podpajęczynówkowego 0,5 % x 5amp.roztwór hiperbaryczny) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SIWZ.

PYTANIE NR 97: dotyczy części nr 196

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 196 produktu Cefprozyl 2 g w opakowaniu typu butelka?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 98: dotyczy części nr 249 i 251

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 249 i 251 produktu Clindamycin w ampułkach?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 99: dotyczy części nr 573

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 573 produktu Imipenem/Cilastatin w fiolce?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 100: dotyczy części nr 666 i 667

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 666 i 667 produktu Levofloxacin w opakowaniu typu KabiPac x10 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 101: dotyczy części nr 683

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 683 produktu Linezolid 300 ml, konfekcjonowanego w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma różnej wielkości portami (x 10 sztuk)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 102: dotyczy części nr 851 i 852

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 851 i 852 produktu Paracetamole w opakowaniu typu fiolka?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 103: dotyczy części nr 884

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 884 produktu leczniczego Supliven - zestawu 9 pierwiastków śladowych zawierający: $\mu\text{mol Cr } 0,02$ $\mu\text{mol, Cu } 0,60$ $\mu\text{mol, Fe } 2,00$ $\mu\text{mol, Mn } 0,10$ $\mu\text{mol, I } 0,10$ $\mu\text{mol, F } 5,00$ $\mu\text{mol, Mo } 0,02$ $\mu\text{mol, Se } 0,10$ $\mu\text{mol, Zn } 7,70$ μmol w ampułkach a`10ml, ze stabilnością chemiczną i fizyczną po rozcieńczeniu przez 24 godziny w temperaturze 25°C (w opakowaniu 20 ampułek)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 104: dotyczy części nr 902

*„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 902 preparatu w opakowaniu ampułka (x 20)?
Opisany produkt nie występuje w fiolce.”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 105: dotyczy części nr 931

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 931 preparatu w opakowaniu po 5 ampułek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 106: dotyczy części nr 933

„Czy zamawiający, w pakiecie 933, dopuści opakowanie typu fiolka?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 107: dotyczy części nr 967

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 967 produkt Rucuronium w fiolkach?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 108: dotyczy części nr 1109

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 1109 preparatu w opakowaniu ampułka (x 10 sztuk)? Opisany produkt nie występuje w fiolce.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 109: dotyczy części nr 332

„Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Zadaniu 332 produktu Fresubin Energy- Hiperkaloryczna dieta - 300 kcal, kompletna pod względem odżywczym, preparat odżywczy zawierający 11,2 g białka, węglowodany, tłuszcze (LCT) witaminy i składniki mineralne. wolny od laktozy, bezresztkowy, ma postać napoju mlecznego. Nie zawiera glutenu. O pojemności 200 ml, smak neutralny, wanilia, czekolada, truskawka, czarna porzeczka.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 110: dotyczy części nr 333

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Zadaniu 333 produktu Fresubin Protein Energy - kompletny pod względem odżywczym, preparat odżywczy zawierający 20 g białka, węglowodany, tłuszcze, witaminy i składniki mineralne. Wolny od laktozy, o zawartości tłuszczu 40% zawiera tłuszcze LCT, hiperkaloryczny -300 kcal bezresztkowy, ma postać napoju mlecznego. Nie zawiera glutenu. O pojemności 200ml – smak czekolada, orzech, poziomka, owoce tropikalne.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 111: dotyczy części nr 334

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Zadaniu 334 produktu Diben drink - Dieta - normalizująca glikemię, kompletna, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatobiałkowa, białko - (7,5g/100ml) do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego, opakowanie 200 ml.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 112: dotyczy części nr 335

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Zadaniu 335 produktu Diben - Dieta - normalizująca glikemię, kompletna, normokaloryczna (1 kcal/ml), bogatobiałkowa, z zawartością błonnika 1,5g/100ml, źródłem białka-białko mleka (4,65g/100ml) do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego (niska zawartość węglowodanów, zawiera LCT w tym olej rybny z EPA i DHA, wysoka zawartość MUFA, wysoka zawartość antyoksydantów; wit C,E, beta-karotenu, niskosodowa, opakowanie 1000ml do podaży przez zgłębnik.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 113: dotyczy części nr 336

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Zadaniu 336 produktu Diben 1,5 kcal HP- Dieta - z niskim indeksem glikemicznym, kompletna, hiperkaloryczna (1,5 kcal/ml) bogatobiałkowa (20% energii z białka), zawartość białka 7,5g/100ml, zawartość błonnika 2,3 g/100ml, wysoka zawartość MUFA, zawiera LCT w tym olej rybny z EPA i DHA oraz MCT, niskosodowa, do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego opakowanie 1000ml.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 114: dotyczy części nr 342

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w zadaniu 342 produktu Fresubin Protein Energy Drink- Dieta kompletna w płynie, hiperkaloryczna (300 kcal) do podaży drogą doustną, bezresztkowa, bezglutenowa, o zawartości składników istotnych we wspomaganie gojenia się ran i odleżyn: arginina i glutamina, zawartość wit. D, bogato białkowa 10g/100ml, w postaci napoju mlecznego pojemności 200 ml, smak owoce tropikalne, poziomka, czekolada, orzech.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 115: dotyczy projektu umowy: § 6 pkt.4

„W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający uwzględni specyfikę produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptuje dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym.

PYTANIE NR 116: dotyczy projektu umowy: § 6 pkt.9:

„Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 117: dotyczy projektu umowy: § 6 pkt.9

„Dotyczy § 6 ust.9: Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu: „W przypadku wystąpienia wad jakościowych i/lub ilościowych Sprzedawca zobowiązany jest wymienić towar wadliwy na wolny od wad i/lub uzupełnić niedobór ilościowy w ciągu 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji. Czas na rozpatrzenie reklamacji nie może być dłuższy niż 5 dni.”

Na: „Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji Wykonawca przyjmie zwrócony towar i wystawi fakturę korygującą.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 118: dotyczy części nr 985

„Zamawiający w pakiecie zbiorczym pozycja 985_ wskazał, że wymaga" sevoflurane w 250 ml butelkach, dodatkowo z uzgodnioną ilością parowników dostosowanych do opakowań leku", ale nie określił jakie modele i ile aparatów do znieczulenia posiada.

Czy mając na uwadze art. 97 ust. 1 pkt 7 w zw. z art. 29 ust. 1 PZP Zamawiający zechce wskazać liczbę parowników oraz modele aparatów do znieczulenia, z którymi parowniki mają być kompatybilne?”

ODPOWIEDŹ

Ilość parowników: 8 sztuk.

Typy aparatów: CARESTATION 620, AESPIRE S/5, VENTILATOR 710

PYTANIE NR 119: dotyczy części nr 1114

„Czy zamawiający dopuści do postępowania w pakiecie zbiorczym w pozycji 1114 wodny roztwór, który jest równoważny do Microdacyn o stężeniu kwasu podchlorynowego 50 ppm i podchloryny sodu o stężeniu 50 ppm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 120: dotyczy części nr 647

*„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w postaci kropli o stężeniu 1 miliard CFU szczepu *L. rhamnosus* GG/ 1 kroplę, w opakowaniach a 5 ml – produkt spełnia warunki dotyczące wskazań do stosowania, które podano w SIWZ?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 121: dotyczy części nr 649

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego liofilizowane, żywe kultury bakterii probiotycznych, przeznaczonego m. in. do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 122: dotyczy części nr 650

*„Czy Zamawiający dopuści w poz. 650 zaoferowanie produktu będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego w postaci kapsułek zawierających 3 mld żywych kultur bakterii *L. rhamnosus* GG w kapsułce (oferowane kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczania w niewielkiej ilości płynu i podawana w formie zawiesiny), konfekcjonowanego w op. a 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 123: dotyczy części nr 973

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego taką samą ilość żywych kultur probiotycznych drożdży w kapsułce jak podano w SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 124: dotyczy projektu umowy

„W związku z tym, iż na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10- 12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu w PROJEKCIE UMOWY w § 6 GWARANCJE w punkcie 4 – akceptując dostawy środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający uwzględni specyfikę tych produktów pod kątem terminu ważności i zaakceptuje dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym.

PYTANIE NR 125: dotyczy części nr 327

„Czy w związku ze zmianą receptury Zamawiający w poz. 327 dopuści dietę opartą na 4 rodzajach białka (kazeina, serwatka, soja i groch) w opakowaniu 1000ml? Pozostałe cechy i parametry zgodnie z opisem z SIWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 126: dotyczy części nr 330

„Czy Zamawiający w poz. 330 dopuści Protifar - dietę o wysokiej zawartości białka (kazeina i serwatka) w puszcze 225g ? Pozostałe cechy i parametry zgodnie z opisem z SIWZ? W przypadku zgody na powyższe, czy Zamawiający wyrazi również zgodę na przeliczenie ilości zamawianych sztuk na 200?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 127: dotyczy części nr 333

„Czy w związku ze zmianą receptury Zamawiający w poz. 333 dopuści dietę o niskiej zawartości tłuszczu do 35% oraz 14,4g/100ml białka dostępną w 8 smakach - pozostałe cechy i parametry zgodnie z opisem w SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 128: dotyczy części nr 342

„Czy w związku ze zmianą receptury Zamawiający w poz.342 dopuści dietę bogatobiałkową o zawartości białka 8,8g/100ml, pozostałe cechy i parametry zgodnie z opisem z SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 129: dotyczy części nr 332

„Czy Zamawiający w poz. 332 zgodzi się na zaoferowanie 5 różnych smaków diety zgodnej z SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 130: dotyczy części nr 727

„Czy Zamawiający w pozycji nr 727 wymaga dostaw leku w opakowaniach bezpiecznych Ecoflac Plus co zapewni infuzję bez konieczności odpowietrzania (lek w wykazie - załączono).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 131: dotyczy części nr 851 i 852

„Czy Zamawiający w pozycji nr 851 i 852 wymaga dostaw leku w opakowaniach bezpiecznych Ecoflac Plus, inne dostępne na rynku opakowanie leku Paracetamol to opakowanie szklane wymagające otwarcia sytemu infuzyjnego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 132: dotyczy części nr 884

„Czy Zamawiający w pozycji nr 884 dopuści zaoferowanie kompletnego zestawu pierwiastków śladowych kompatybilnych z workami żywieniowymi z dokumentami potwierdzenia stabilności?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 133: dotyczy części nr 1111

„Czy Zamawiający w pozycji nr 1111 dopuści zaoferowanie nowej generacji zestawu witaminowego, kompletnego zawierającego wszystkie zalecane witaminy rozpuszczalne i w wodzie i tłuszczach?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza, taki produkt znajduje się w części 643.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych