

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.073.2023 EK – leki ogólne, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia, suplementy diety oraz wyroby medyczne

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.2019) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 17

„Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 17 pozycję 1-3 oraz 7 do oddzielnego pakietu? Działanie takie umożliwi złożenie oferty konkurencyjnej cenowo.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli powyższej pozycji do osobnej części.

PYTANIE NR 2

„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?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 3

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

PYTANIE NR 4

„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

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

PYTANIE NR 5

„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 przypadku zaprzestania lub braku produkcji Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji.

PYTANIE NR 6

„Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części 13 poz. 3

„Czy w pakiecie 13 poz. 3 zamawiający dopuści preparat 5% immunoglobuliny ludzkiej, IgG co najmniej 95%, IgA maksymalnie 50mcg/ml flakony 2,5g, 5g,10g, z rejestracją m.in.. w Zespole Guillain-Barrego oraz przewlekłej zapalnej polineuropatii demielinizacyjnej (CIDP) oraz stabilizator maltoza?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części 5

„Czy w części 5 leki różne IV, Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty w pozycji 7 na tabletki, w pozycji 10, 11, 14 i 15 na tabletki powlekane?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 9: dotyczy części 19

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 19 o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 81 op.)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 10: dotyczy części 19

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 19 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO2 w min. 130 l/kg , w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)2 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%, z indykatozem zużycia, o gramaturze 5 kg?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 11: dotyczy części 21 poz. 7

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości: Pozycja 7 – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 12: dotyczy projektu umowy

„Do §2 ust. 6 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §2 ust. 6 wzoru umowy poprzez dodanie zdania: „chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych, dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze oraz dla produktów zamawianych w ramach różnych umów łączących Wykonawcę z Zamawiającym).”? Z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa dostarczanych produktów, w niektórych przypadkach konieczne jest wystawienie odrębnej faktury dla niektórych grup leków. Dotyczy to tzw. środków kontrolowanych oraz leków przechowywanych i transportowanych w temperaturze kontrolowanej (tzw. zimny łańcuch). Taka konieczność podyktowana jest szczególnymi wymogami związanymi z przechowywaniem i transportem tych produktów.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 13: dotyczy projektu umowy

„Do §3 projektu umowy: Prosimy o zmianę treści §3 projektu umowy poprzez modyfikację postanowienia ustanawiającego, że podstawą do wnioskowania zmiany wynagrodzenia Wykonawcy z uwagi na zmianę ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia będzie zmiana o co najmniej 15% wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych opublikowanego przez Główny Urząd Statystyczny za kwartał poprzedzający kwartał w którym wystąpi podstawa wnioskowania, względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że waloryzacja cen będzie możliwa po 6 miesiącach realizacji umowy jeśli kwartalny wskaźnik zmian cen i kosztów, obliczony zgodnie ze wskaźnikiem GUS (dla towarów i usług konsumpcyjnych) przekroczy 3,6%, albowiem aktualne postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego.

Wskazujemy, że ustawowy obowiązek wprowadzania klauzul waloryzacyjnych do umów dostawy został wprowadzony przez ustawodawcę polskiego w konkretnych warunkach ekonomicznych, tj. w okresie kiedy roczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych wynosił poniżej 18%. Już przy takim poziomie inflacji ustawodawca uznał za stosowne ochronę Wykonawcy zamówienia publicznego poprzez zniwelowanie ryzyka wzrostu kosztów związanych z nabyciem towarów i realizacji dostaw zamówienia. Tymczasem w postanowieniach wzoru umowy Zamawiający zastrzega sobie prawo do uwzględnienia waloryzacji cen wyłącznie w przypadku kiedy wartość zmiany cen materiałów lub kosztów wykonania zamówienia, w ciągu kwartału przekroczy 15%. Tak wygórowane wymaganie wskazuje, że Zamawiający zakłada, iż inflacja w Polsce może przekroczyć 60% w skali roku albo wprowadza klauzulę waloryzacyjną pozorną, która nigdy nie będzie mogła być zastosowana. Mając na uwadze powyższe wnioskujemy o wprowadzenie realnej, możliwej do zastosowania klauzuli waloryzacyjnej mającej odniesienie do faktycznej sytuacji ekonomiczno-gospodarczej w Polsce. Przyjmując dane z ubiegłego roku, za który wskaźnik zmian cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszony przez GUS wynosi 14,4%, prosimy o wskazanie, że waloryzacja cen będzie możliwa po 6 miesiącach realizacji umowy jeśli kwartalny wskaźnik zmian cen i kosztów, obliczony zgodnie ze wskaźnikiem GUS (dla towarów i usług konsumpcyjnych) przekroczy 3,6%.

W tym miejscu – celem uzupełnienia treści uprzednio złożonego pytania – wskazujemy, że powyższy zarzut odnieść można również do §3 pkt 5) wzoru umowy, który także jawi się jako naruszający zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Dopiero zwiększenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia Wykonawcy do 10% uznać będzie można za wystarczające dla zapewnienia równowagi kontraktowej stron.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 14: dotyczy projektu umowy

„Do §5 ust. 6 projektu umowy: Prosimy o modyfikację treści §5 ust. 6, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualne postanowienia §5 ust. 6 projektu umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

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

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 15: dotyczy projektu umowy

„Do §7 ust. 5 projektu umowy prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna ma charakter bezsporny oraz wymagalny.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 16: dotyczy części 10 POZ. 32,33

„Czy w CZĘŚĆ NR 10 LEKI RÓŻNE VI poz. 32 i 33 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 35

„Prosimy o dopuszczenie pasków fluoresceinowych oferowanych w opakowaniach zbiorczych zawierających 100 szt. sterylnych pasków.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 35

„Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że przedstawienie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub składu konsygnacyjnego nie będzie wymagane w przypadku oferowania wyrobów medycznych w części nr 35.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający potwierdza, że przedstawienie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub składu konsygnacyjnego nie będzie wymagane w przypadku oferowania wyrobów medycznych w części nr 35.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 8 poz. 13

„Czy w związku z wycofaniem produktu z rynku (Olimel N5E) w pozycji 13 w pakiecie 8, Zamawiający wyrazi zgodę na worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierający roztwór aminokwasów, 4 składową emulsję tłuszczową, węglowodany i elektrolity? Zawartość azotu 12 g, energii całkowitej 1567 kcal, osmolarność 1440 mOsm/l w pojemności 1435 ml.

W razie niezgody na zaproponowany produkt prosimy o wykreślenie z formularza pozycji 13 w pakiecie 8.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na wyżej wymieniony worek.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 25

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy opisany produkt może być zarejestrowany jako produkt leczniczy? Klej tkankowy posiadający trombinę oraz fibrynogen pochodzenia ludzkiego jest zarejestrowany jako produkt leczniczy.”

ODPOWIEDŹ

Opisany produkt może być zarejestrowany jako produkt leczniczy.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 16 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 16, poz. 2 roztworu THIAMINE inj. 100 mg/2 ml pakowanego po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 3 poz. 21,22

„Czy Zamawiający w części nr 3 poz. nr 21 oraz 22 dopuści lek w postaci ampulek (Dexmedetomidine EVER Pharma, 100 mikrogramów/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 ampulek x 4 ml, Dexmedetomidine EVER Pharma, 100 mikrogramów/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 5 ampulek x 10 ml)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 15 poz. 206

„Czy Zamawiający w części nr 15 poz. 206 dopuści preparat Nystatyna TZF granulat do sporządzenia zawiesiny 2,4 ml j.m. w 24 ml – produkt bez konserwantów, który po przyrządzeniu można przechowywać w temp. do 25 stopni do 7 dni?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 55 poz. 5,6

„Czy Zamawiający w części nr 55 - w poz. 5 oraz 6 – wyrazi zgodę na produkt Taromentin pakowany po 1 fiołce z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 25: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.9? 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 wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 26: dotyczy projektu umowy

„Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 7.1.b), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu umowy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 27: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający w par. 8.4 dopisze „z zastrzeżeniem minimalnego wolumenu określonego w par. 5.5?” Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zająć może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 11

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z Części nr 11 pozycji nr 17 i 18 ze względu na występujące braki i planowane zgłoszenie stałego wstrzymania w obrocie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie uwagi o treści „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 11

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z Części 11 pozycji nr 23 (lek sprawdzany w ramach procedury importu docelowego) ze względu na utrzymujące się braki produktu oraz brak wiedzy o dalszej dostępności produktu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie uwagi o treści „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 15

„Czy Zamawiający w pozycji 133 część 15 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub

portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 15

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 15

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 133 z części 15 leki różne IX i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 39

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie calcium gluconate, sprowadzanego w ramach importu na wnioski MZ, w ampułkach plastikowych w opakowaniach innych niż po 10 amp., z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 20 poz.1-2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów, których opakowanie zbiorcze liczy 10 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ogólnej wymaganej liczby opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 9

„Czy Zamawiający dopuści w części nr 9 w pozycji nr 2 zaoferowanie leku w opakowaniu handlowy x 10 fiolek z jednoczesnym przeliczeniem na 500 opakowań handlowych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza, jeżeli lek ma rejestrację do podania doustnego i możliwość podania drogą iniekcji.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 9

„Czy Zamawiający dopuści w części nr 9 w pozycji nr 3 zaoferowanie leku w opakowaniu handlowy x 10 fiolek z jednoczesnym przeliczeniem na 120 opakowań handlowych ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza, jeżeli lek ma rejestrację do podania doustnego i możliwość podania drogą iniekcji.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 9

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie z części nr 9 z pozycji nr 1 leku do innego pakietu, co pozwoli na złożenie większej ilości ofert a tym samym korzystniejszej ceny dla Zamawiającego ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 10 poz. 7

„Czy w Części nr 10 poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasyпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 12 poz. 83

„Czy w Części nr 12 poz. 83 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego kultury bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 23 poz. 59

„Czy w Części nr 23 poz. 59 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktozy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 17 poz.12,13

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

ODPOWIEDŹ

W uwagach formularza ofertowego zapisano „wymóg rejestracji produktu leczniczego.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 17 poz.12,13

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

ODPOWIEDŹ

W uwagach formularza ofertowego zapisano „wymóg rejestracji produktu leczniczego.

PYTANIE NR 43: dotyczy SWZ

„Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako produkt leczniczy ani wyrób medyczny (Część nr 46 – opakowania recepturowe) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania zezwoleń na prowadzenie działalności oraz wpisów do rejestru, dopuszczeń do obrotu i używania, deklaracji zgodności, certyfikatu CE wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę wraz z ofertą oświadczenia własnego w ww. zakresie?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 44: dotyczy projektu umowy

„Dotyczy § 9 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy:

Prosimy o potwierdzenie, że przedłużenie terminu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 9 wzoru umowy stanowi jedynie możliwość dokonania takiej zmiany i Wykonawca może nie wyrazić na to zgody (np. w przypadku, gdy kontynuacja umowy będzie groziła poniesieniem straty w wyniku wzrostu cen towaru przewyższające zapisy klauzuli waloryzacyjnej lub braku towaru u dostawców).”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Części nr 2 poz. 1 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 1 z części nr 2. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 2 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 2 poz. 2 do wyceny lek pakowany po 30 kaps. Twardych z odpowiednim przeliczeniem tj. 7 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 2 poz. 7
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 2 poz. 7 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 1000 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 2 poz. 11;12;13;30;31;32;60;63
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 2 poz. 11;12;13;30;31;32;60;63; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 2 poz. 69
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 2 poz. 69 do wyceny Onko BCG 100 100mg*1amp.rozp?”

ODPOWIEDŹ
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 51: dotyczy części nr 3 poz. 7
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 3 poz. 7 do wyceny lek pakowany po 5 fiolek z odpowiednim przeliczeniem tj. 2500 fiolek?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 52: dotyczy części nr 3 poz. 11
„Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Części nr 3 poz. 11 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 11 z części nr 3. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 3 poz. 12
„Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Części nr 3 poz. 12 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 12 z części nr 3. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 54: dotyczy części nr 3 poz. 21
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 3 poz. 21 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 8 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 55: dotyczy części nr 3 poz. 22
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 3 poz. 22 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 8 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 56: dotyczy części nr 3 poz. 39
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 3 poz. 39 do wyceny lek pakowany po 40 pojemników. z odpowiednim przeliczeniem tj. 400 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 57: dotyczy części nr 3 poz. 48
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 3 poz. 48; do wyceny lek w postaci kapsułki dojelitowej twardej?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 58: dotyczy części nr 3 poz. 58
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 3 poz. 58 do wyceny lek pakowany po 20 tabl. Powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 120 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 59: dotyczy części nr 3 poz. 58,59
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 3 Leki Różne Ili poz. 58;59 do wyceny lek w postaci tabl. Powlekanej?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 60: dotyczy części nr 5 poz. 7
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 5 poz. 7 do wyceny lek w postaci tabletki?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 61: dotyczy części nr 5 poz. 10,11
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 5 poz. 10;11; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 62: dotyczy części nr 10 poz. 58
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 10 poz. 58 do wyceny lek pakowany po 20 tabl. Powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 120 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 63: dotyczy części nr 10 poz. 14
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 10 poz. 14 do wyceny lek pakowany po 3 tabl. Powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 800 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 64: dotyczy części nr 10 poz. 15;21;47;52;70;71;85;86;90;91;117;147;148;161;162
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 10 poz. 15;21;47;52;70;71;85;86;90;91;117;147;148;161;162 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 65: dotyczy części nr 10 poz. 38
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 10 poz. 38 do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 66: dotyczy części nr 10 poz. 98
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 10 poz. 98 do wyceny lek pakowany po 12 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 1250 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 67: dotyczy części nr 10 poz. 119,120
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 10 poz. 119;120 do wyceny lek w postaci kapsułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 68: dotyczy części nr 10 poz. 135

„Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Części nr 10 poz. 135 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 135 z części nr 10. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 69: dotyczy części nr 10 poz. 153,154

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 10 poz. 153;154 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 70: dotyczy części nr 12 poz. 3;11;12;30;47;57;81;82

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 12 poz. 3;11;12;30;47;57;81;82 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 71: dotyczy części nr 12 poz. 13

„Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Części nr 12 poz. 13 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 13 z części nr 12. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 72: dotyczy części nr 10 poz. 16

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 10 poz. 16 do wyceny maść w gramaturze 15 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 20 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 73: dotyczy części nr 12 poz. 22;53;55;61;116

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 12 poz. 22;53;55;61;116; do wyceny lek w postaci kapsułki twardej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 74: dotyczy części nr 12 poz. 23,24

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 12 poz. 23;24; do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 75: dotyczy części nr 10 poz. 27

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 10 poz. 27 do wyceny lek pakowany po 10 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 27 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 76: dotyczy części nr 10 poz.31

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 10 poz. 31 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 14 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 77: dotyczy części nr 12 poz. 49

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 12 poz. 49 do wyceny lek w postaci ampułki jedna dostępna postać na rynku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 78: dotyczy części nr 12 poz. 51

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 12 poz. 51 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 70 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 79: dotyczy części nr 12 poz. 78

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 12 poz. 78 do wyceny lek pakowany po 56 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 30 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 80: dotyczy części nr 12 poz. 79

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 12 poz. 79 do wyceny lek pakowany po 56 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 18 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 81: dotyczy części nr 12 poz. 83

„Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 12 poz. 83 do wyceny krople pod nazwą LactoDr 5 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 82: dotyczy części nr 12 poz. 99

„Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 12 poz. 99 do wyceny HepaDr.A * 40 tabl. D?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 83: dotyczy części nr 12 poz. 121

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 12 poz. 121 do wyceny lek pakowany po 20 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 30 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 84: dotyczy części nr 12 poz. 122

„Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Części nr 12 poz. 122 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 122 z części nr 12. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 85: dotyczy części nr 15 poz.

15;22;23;24;27;52;53;56;96;97;99;100;101;102;108;109;187;187;189;193;239;263;264;265;266;271; 272

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz.

15;22;23;24;27;52;53;56;96;97;99;100;101;102;108;109;187;187;189;193;239;263;264;265;266;271; 272; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 86: dotyczy części nr 15 poz. 19,61

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 19;61; do wyceny lek w postaci ampułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 87: dotyczy części nr 15 poz. 21

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 21 do wyceny lek pakowany po 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 48 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 88: dotyczy części nr 15 poz. 33

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 33 do wyceny lek pakowany po 30g z odpowiednim przeliczeniem tj. 14 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 89: dotyczy części nr 15 poz. 47;95;106;107;136;218;260;261

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 47;95;106;107;136;218;260;261; do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 90: dotyczy części nr 15 poz. 68

„Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Części nr 15 poz. 68 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 68 z części nr 15. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 91: dotyczy części nr 15 poz. 81

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 81 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 92: dotyczy części nr 15 poz. 90

„Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Części nr 15 poz. 90 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 90 z części nr 15. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 93: dotyczy części nr 15 poz. 114

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 114 do wyceny lek pakowany po 50 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza, ale w postaci dożyłnej.

PYTANIE NR 94: dotyczy części nr 15 poz. 142

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 142 do wyceny syrop w gramaturze 130g. z odpowiednim przeliczeniem tj. 77 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 95: dotyczy części nr 15 poz. 145;286

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 145;286; do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 96: dotyczy części nr 15 poz. 170
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 170; do wyceny lek w postaci kapsułki?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 97: dotyczy części nr 15 poz. 219
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 219 do wyceny lek pakowany po 1 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 10 000 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 98: dotyczy części nr 15 poz. 220
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 220 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 600 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 99: dotyczy części nr 15 poz. 221,262
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 221;262; do wyceny lek w postaci ampułki?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 100: dotyczy części nr 15 poz. 226
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 226 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 600 opakowań?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 101: dotyczy części nr 15 poz. 227,228
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 227;228; do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 102: dotyczy części nr 15 poz. 245
„Zwracam się z prośbą o wykreślenie i utworzenie z Części nr 15 poz. 245 umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 245 z części nr 15

PYTANIE NR 103: dotyczy części nr 15 poz. 248
„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 poz. 248 do wyceny Privigen?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 104: dotyczy części nr 15 poz. 249
„Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Części nr 15 poz. 249 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 249 z części nr 15. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 105: dotyczy części nr 15 poz. 275

„Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Części nr 15 poz. 275 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 275 z części nr 15. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 106: dotyczy części nr 23 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 23 poz. 1 do wyceny lek pakowany po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 300 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 107: dotyczy części nr 23 poz. 4;5;6;19;20;63;65;70

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 23 poz.4;5;6;19;20;63;65;70; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 108: dotyczy części nr 23 poz. 7

„Zwracam się z prośbą o wykreślenie i utworzenie z Części nr 23 poz. poz. 7 umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 7 z części nr 23.

PYTANIE NR 109: dotyczy części nr 23 poz.15

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 23 poz.15; do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 110: dotyczy części nr 23 poz. 42

*„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 23 poz.42 do wyceny LactoDR * 30 kaps.?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 111: dotyczy części nr 23 poz. 58

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 23 poz.58 do wyceny lek w postaci kapsułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 112: dotyczy części nr 23 poz. 60,61

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 23 poz. 60;61 do wyceny lek pakowany po 56 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj .po 25 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 113: dotyczy części nr 23 poz. 66

„Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Części nr 23 poz. 66 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 66 z części nr 23. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 114: dotyczy części nr 23 poz. 72

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 23 poz. 72 do wyceny lek pakowany po 20 tabl. powł. z odpowiednim przeliczeniem tj .po 20 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 115: dotyczy części nr 39 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 39 poz. 1 do wyceny lek Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp.. z odpowiednim przeliczeniem tj .po 4000 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 116: dotyczy części nr 19

„W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co2 nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulkach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 117: dotyczy części nr 19

„Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 118: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z części 7 poz. 1 i poz. 2 Albumina ludzka 20% i utworzenie nowego pakietu? Wyodrębnienie produktu do oddzielnego pakietu pozwoli nam na przystąpienie do postępowania i złożenie oferty.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 119: dotyczy części nr 13

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z części 13 poz. 2 PCC-koncentrat zespołu protrombiny 5 i utworzenie nowego pakietu z jednoczesnym dopuszczeniem produktu zawierającego 600 j.m.? Zaproponowana zmiana pozwoli nam na przystąpienie do postępowania i złożenie oferty.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 120: dotyczy SWZ

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 121: dotyczy SWZ

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 122: dotyczy SWZ

„Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 123: dotyczy SWZ

„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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

ODPOWIEDŹ

Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

PYTANIE NR 124: dotyczy SWZ

„Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o braku?”

ODPOWIEDŹ

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 125: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 1, prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lek sprowadzony na jednorazowe pozwolenie MZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z danej części.

PYTANIE NR 126: dotyczy części nr 2 poz. 3

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 3, prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lek sprowadzony na jednorazowe pozwolenie MZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z danej części.

PYTANIE NR 127: dotyczy części nr 2 poz. 3

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 3, czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Albumin 20% Kedrion, 200g/l; 50ml, r.d/inf, 1but. w ilości 20 op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 128: dotyczy części nr 2 poz. 11

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 11, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 28 tabletek powlekanych w ilości 429 opakowania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 129: dotyczy części nr 2 poz. 12

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 12, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 28 tabletek powlekanych w ilości 429 opakowania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 130: dotyczy części nr 2 poz. 13

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 28 tabletek powlekanych w ilości 54 opakowania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 131: dotyczy części nr 2 poz. 31,32,45,60,63

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 31,32,45, 60,63,czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 132: dotyczy części nr 3 poz. 4,5,59

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 4,5,59,czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 133: dotyczy części nr 2 poz.46

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 46 czy zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 butelek z przeliczenia tak aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 134: dotyczy części nr 2 poz.68

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 68, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowaniu x 30 tabletek powlekanych w opakowaniu z przeliczeniem zaokrąglając w górę do pełnego opakowania (brak x 10)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 135: dotyczy części nr 3 poz. 7

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 7, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 5 fiolek w ilości 500 op.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 136: dotyczy części nr 3 poz. 16,17,18

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 16,17,18,, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 ampułko-strzykawkę z przeliczenia tak aby liczba sztuk była zgodna z siwz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 137: dotyczy części nr 3 poz. 19

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 19,, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 5 ampułko-strzykawkę z przeliczenia tak aby liczba sztuk była zgodna z siwz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 138: dotyczy części nr 3 poz. 39

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 39 , czy zamawiający dopuści wycenę Metronidazol 0.5% Fresenius,roztw.d/inf,100 ml, 40 pojemn w ilości 400 op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 139: dotyczy części nr 3 poz. 44

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 44 Methylprednisolone hemisuccinate 40mg/1ml x 1 fiol. , czy Zamawiający ma na myśli Depo-Medrol, 40 mg/ml; 1 ml, zaw.do wstrzyk.,1 fiol?”

ODPOWIEDŹ

Nie, Zamawiający ma na myśli, jak opisał w SWZ.

PYTANIE NR 140: dotyczy części nr 3 poz. 49

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 49, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 fiolek w ilości 800 op.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 141: dotyczy części nr 3 poz. 54

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 54, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 5 ampułek w ilości 1000 op.?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 142: dotyczy części nr 3 poz. 57
„Dotyczy pakiet 3 pozycja 57 czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 20 poj. w ilości 50 op (producent wycofał opakowanie x 1)”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 143: dotyczy części nr 5 poz. 7
„Dotyczy pakiet 5 pozycja 7, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 144: dotyczy części nr 5 poz. 10,11
„Dotyczy pakiet 5 pozycja 10,11, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 145: dotyczy części nr 7 poz. 4
„Dotyczy pakiet 7 pozycja 4, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w pojemności 50 ml w ilości 10 op.”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 146: dotyczy części nr 10 poz. 14,15,21,70,71,85,86,87,88,95,114,147,148,161,162
„Dotyczy pakiet 10 pozycja 14,15,21,70,71,85,86,87,88,95,114,147,148,161,162, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 147: dotyczy części nr 10 poz. 33
„Dotyczy pakiet 10 pozycja 33, czy Zamawiający miał na myśli dawkę 8mg/ 2 ml, (brak dawki 8mg/ ml)?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 148: dotyczy części nr 10 poz. 38
„Dotyczy pakiet 10 pozycja 38, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 149: dotyczy części nr 10 poz. 40
„Dotyczy pakiet 10 pozycja 40, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 150: dotyczy części nr 10 poz. 45
„Dotyczy pakiet 10 pozycja 45, czy Zamawiający miał na myśli Smecta, 3 g, prosz.d/sp.zaw.doust., 30 szt (brak 3,76 g)”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza Smecta, 3 g.

PYTANIE NR 151: dotyczy części nr 10 poz. 48
„Dotyczy pakiet 10 pozycja 48, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 1 ampułek w ilości 1600 op.?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 152: dotyczy części nr 10 poz. 98

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 98, czy zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 50 tabletek w ilości 300 op.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 153: dotyczy części nr 10 poz. 135

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 135, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu zakończona produkcją?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 135 z części nr 10. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 154: dotyczy części nr 10 poz. 101,102,103

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 101,102,103 czy zamawiający dopuści wycenę mleka pakowanego x 24 szt. z odpowiednim przeliczeniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 155: dotyczy części nr 10 poz. 101,102,103

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 101,102,103 czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 156: dotyczy części nr 10 poz. 105

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 105, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 157: dotyczy części nr 10 poz. 153,154

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 153,154, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 158: dotyczy części nr 12 poz. 3,11,12,27,30,31,40,47,57,81,82,95,96,117

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 3,11,12,27,30,31,40,47,57,81,82,95,96,117, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 159: dotyczy części nr 12 poz. 23,24

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 23 i 24 czy zamawiający dopuści wycenę Finlepsin 200 retard, 200 mg, tabl.o przedł.uwaln., 50 szt i Finlepsin 400 retard, 200 mg, tabl.o przedł.uwaln., 50 szt”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 160: dotyczy części nr 12 poz. 31

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 31, czy Zamawiający dopuści lek pakowany po 30 tabletek powlekanych w ilości 14 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 161: dotyczy części nr 12 poz. 39

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 39, czy zamawiający miał na myśli dawkę 120 mcg (brak rejestracji 1200 mcg)?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 162: dotyczy części nr 12 poz. 48

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 48, czy Zamawiający dopuści wycenę Betadrin, (1 mg + 0,33 mg)/ml, krople do oczu, 2 x 5 ml?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 163: dotyczy części nr 12 poz. 49
„Dotyczy pakiet 12 pozycja 49, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci ampułki (obecnie dostępna postać)?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 164: dotyczy części nr 12 poz. 53
„Dotyczy pakiet 12 pozycja 53, czy Zamawiający dopuści lek w postaci kapsułki dojelitowej?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 165: dotyczy części nr 12 poz. 55,116,128
„Dotyczy pakiet 12 pozycja 55,116,128, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki.”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 166: dotyczy części nr 12 poz. 56
„Dotyczy pakiet 12 pozycja 56, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 167: dotyczy części nr 12 poz. 62
„Dotyczy pakiet 12 pozycja 62, czy Zamawiający dopuści lek w postaci fiołki?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 168: dotyczy części nr 12 poz. 83
„Dotyczy pakiet 12 pozycja 83, czy Zamawiający dopuści wycenę LactoDr., krople doustne, 5 ml ?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 169: dotyczy części nr 12 poz. 99
„Dotyczy pakiet 12 pozycja 99, czy zamawiający dopuści wycenę HepaDr. A, tabl., 40 szt”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 170: dotyczy części nr 13 poz. 3
„Dotyczy pakiet 13 pozycja 3, czy Zamawiający dopuści do wyceny Beriplex P/N 500, 500 j.m, prosz.rozp.d/sp.r.d/wst, 1 zest.”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 171: dotyczy części nr 15 poz. 12
„Dotyczy pakiet 15 pozycja 12, czy zamawiający dopuści wycenę Ambrosol Teva, 15 mg/5 ml, syrop, 120 ml w ilości 63 op. (producent wycofał 150 ml)?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 172: dotyczy części nr 15 poz. 281
„Dotyczy pakiet 15 pozycja 281, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu zakończona produkcją?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie wykreślił pozycji 281 z części 15. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 173: dotyczy części nr 15
„Dotyczy pakiet 15 pozycja

21,22,23,24,27,50,52,53,56,91,92,99,100,101,102,108,109,187,188,189,193,239,255,257,258,259,263,264,265,266,272,282,283,288,290,292,293 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 174: dotyczy części nr 15 poz. 46

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 46, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 175: dotyczy części nr 15 poz. 47,106,145,170,260,261

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 47,106,145,170,260,261, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 176: dotyczy części nr 15 poz. 61,219,220,221

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 61,219,220,221, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci ampułki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 177: dotyczy części nr 15 poz. 142

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 142, czy zamawiający dopuści wycenę Ibum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin.,130 g w ilości 77 op. (brak dostępności opakowania x 100 ml)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 178: dotyczy części nr 15 poz. 5,196,197

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 5,196,197, czy zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 60 tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu (brak opakowani x 20)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę leku pakowanego po 60 tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu w poz. 196 i 197.

W poz. nr 5 Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku pakowanego po 60 tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu.

PYTANIE NR 179: dotyczy części nr 15 poz. 207,227,228

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 207,227,228, czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki dojelitowej ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 180: dotyczy części nr 15 poz. 237

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 237 czy Zamawiający dopuści wycenę Caphosol, płyn, d/ptuk.j.ustn.,15 ml,32 poj.A+32 poj.B w ilości 5 opakowań”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 181: dotyczy części nr 15 poz. 279

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 279, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu(obecnie dostępna postać)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 182: dotyczy części nr 47 poz. 18

„Dotyczy pakietu nr 47 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 183: dotyczy części nr 47 poz. 19

„Dotyczy pakiet 47 pozycja, 19, czy Zamawiający dopuści lek w postaci fiołki ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 184: dotyczy części nr 17 poz. 5

„Dotyczy pakiet 17 pozycja 5, czy zamawiający dopuści wycenę opakowani x 10 w ilości 200 op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 185: dotyczy części nr 17 poz. 8

„Dotyczy pakiet 17 pozycja 8, czy Zamawiający dopuści wycenę TachoSil, matr.z kl.d/tkanek, 4,8 x 4,8 cm, 2 szt w ilości 75 op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 186: dotyczy części nr 23 poz. 4,5,6,19,20,25,30,62

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 4,5,6,19,20,25,30,62, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ

W pozycji 4,5,6,19,20,25,30 Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletki powlekanej.

W pozycji 62 Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 187: dotyczy części nr 23 poz. 15,28,29

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 15, 28,29, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 188: dotyczy części nr 23 poz. 33

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 33, czy Zamawiający dopuści wycenę Diflicir, 200 mg, tabl.powl., 20 x 1 szt ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 189: dotyczy części nr 23 poz. 48,49,50

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 48,49,50 czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 30 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z przeliczenia tak aby liczba sztuk była zgodna z siwz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 190: dotyczy części nr 23 poz. 58

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 58, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 191: dotyczy części nr 23 poz. 59

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 59, czy Zamawiający dopuści wycenę EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 192: dotyczy części nr 23 poz. 60

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 60, czy zamawiający ma na myśli Entresto, 49 mg + 51 mg, tabl.powl., 56 szt w ilości 25 op(brak opakowania 28 tabl.)?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 193: dotyczy części nr 23 poz. 61

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 61, czy zamawiający ma na myśli Entresto, 97 mg +103 mg, tabl.powl., 56 szt w ilości 25 op. (brak opakowania 28 tabl.)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 194: dotyczy części nr 23 poz. 62

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 62, czy Zamawiający ma na myśli Ventolin, 100 mcg/dawkę, aer.inhal., 200 dawek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 195: dotyczy części nr 23 poz. 66

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 66, czy Zamawiający dopuści wycenę Thiamine Chloride, 50mg/ml; 1ml, rozt.d/wstrz, 10amp(Zg.MZ) w ilości 100 op (dawka 25 mg/2 ml -brak)”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 196: dotyczy części nr 44

„Dotyczy pakiet 44, czy Zamawiający ma na myśli Beovu, 120 mg/ml; 0,165 ml, roztw.do wstrz., 1 amp.-strzyk.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 197: dotyczy części nr 2 poz. 69

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 69. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli i nie wykreśli pozycji 69 z części 2.

PYTANIE NR 198: dotyczy części nr 2 poz. 42,43

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 42,43. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji z części 2.

PYTANIE NR 199: dotyczy części nr 10 poz. 127

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 127. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie określa, dopuszcza zatem produkt leczniczy i surowiec farmaceutyczny

PYTANIE NR 200: dotyczy części nr 10 poz. 142

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 142. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 201: dotyczy części nr 10 poz. 61

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 61. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie określa, dopuszcza zatem produkt leczniczy i surowiec farmaceutyczny.

PYTANIE NR 202: dotyczy części nr 15 poz. 206

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 15 poz. 206 dopuści preparat Nystatyna TZF granulat do sporządzenia zawiesiny 2,4 ml j.m. w 24 ml – produkt bez konserwantów, który po przyrządzeniu można przechowywać w temp. do 25 stopni do 7 dni?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 203: dotyczy części nr 13 poz. 3

„Czy w pakiecie 13 poz. 3 zamawiający dopuści preparat 5% immunoglobuliny ludzkiej, IgG co najmniej 95%, IgA maksymalnie 50mcg/ml flakony 2,5g, 5g, 10g, z rejestracją m.in.. w Zespole Guillain-Barre oraz przewlekłej zapalnej polineuropatii demielinizacyjnej (CIDP) oraz stabilizator maltoza?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 204: dotyczy części nr 10 poz. 96

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 96. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 2 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 205: dotyczy części nr 10 poz. 120

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 120. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 206: dotyczy części nr 10 poz. 119

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 119. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 207: dotyczy części nr 12 poz. 65

„Dotyczy pakietu nr 12 poz. 65. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 208: dotyczy części nr 15 poz. 114

„Dotyczy pakietu nr 15 poz. 114. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 209: dotyczy części nr 15 poz. 235

„Dotyczy pakietu nr 15 poz. 235. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 210: dotyczy części nr 15 poz. 120

„Dotyczy pakietu nr 15 poz. 120. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 4 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 211: dotyczy części nr 2 poz. 63

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 63. Czy Zamawiający wymaga, aby zaofiarowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaofiarowania preparatów od jednego producenta?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga (lek w poz. 63 ma formę tabletek).

PYTANIE NR 212: dotyczy części nr 2 poz. 62

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 62. Czy Zamawiający wymaga, aby zaofiarowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w

sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ.

PYTANIE NR 213: dotyczy części nr 23 poz. 45

„Dotyczy pakietu nr 23 poz. 45. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt. d/wstrz., 5amp?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 214: dotyczy części nr 23 poz. 44

„Dotyczy pakietu nr 23 poz. 44. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% , 10mg/ml; 20ml, rozt. d/wst., 5amp?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 215: dotyczy części nr 3 poz. 7

„Dotyczy pakietu nr 3 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 216: dotyczy części nr 3 poz. 12

„Dotyczy pakietu nr 3 poz. 12. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu z powodu zakończonej produkcji”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzielił poz. 12 z części nr 3. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji należy podać ostatnią cenę zbytu i informację w kolumnie „uwagi” o treści: „na dzień składania ofert brak produkcji”.

PYTANIE NR 217: dotyczy części nr 1 poz. 4

„Czy Zamawiający dopuści w części 1 pozycja 4 opakowanie zbiorcze x 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 218: dotyczy części nr 1 poz. 5

„Czy Zamawiający dopuści w części 1 pozycja 5 opakowanie zbiorcze x 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 219: dotyczy części nr 1 poz. 6

„Czy Zamawiający dopuści w części 1 pozycja 6 opakowanie typu ampulka?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 220: dotyczy części nr 1 poz. 19

„Czy Zamawiający dopuści w części 1 pozycja 19 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 221: dotyczy części nr 1 poz. 20

„Czy Zamawiający dopuści w części 1 pozycja 20 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 222: dotyczy części nr 1 poz. 21

„Czy Zamawiający dopuści w części 1 pozycja 21 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 223: dotyczy części nr 1 poz. 24

„Czy Zamawiający dopuści w części 1 pozycja 24 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 224: dotyczy części nr 1 poz. 35

„Czy Zamawiający dopuści w części 1 pozycja 35 opakowanie typu ampułka ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 225: dotyczy części nr 1 poz. 37

„Czy Zamawiający dopuści w części 1 pozycja 37 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 226: dotyczy części nr 1 poz. 37

„Czy zamawiający dopuści w części 1 poz 37 Propofol 2% o pojemności 50 ml gdyż na rynku nie występuje Propofolu 2 % o pojemności 100 ml.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 227: dotyczy części nr 2 poz. 26,27

„Czy Zamawiający dopuści w części 2 pozycja 26 i 27 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 228: dotyczy części nr 2 poz. 46

„Czy Zamawiający dopuści w części 2 pozycja 46 opakowanie butelka, opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 229: dotyczy części nr 2 poz. 48,49

„Czy Zamawiający dopuści w części 2 pozycja 48 i 49 opakowanie zbiorcze x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 230: dotyczy części nr 3 poz. 39

„Czy Zamawiający dopuści w części 3 pozycja 39 opakowanie zbiorcze x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 231: dotyczy części nr 15 poz. 61

„Czy Zamawiający dopuści w części 15 pozycja 61 opakowanie typu ampułka ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 232: dotyczy części nr 1 poz. 23

„Pytanie do CZĘŚCI NR 1 LEKI RÓŻNE I, poz. nr 23: W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza produkt w ampułkach, pozostałe zapisy bez zmian.

PYTANIE NR 233: dotyczy części nr 1 poz. 41

„Pytanie do CZĘŚCI NR 1 LEKI RÓŻNE I, poz. nr 41: W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego opisanego w CZĘŚCI NR 1, poz. nr 41, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego w ampułkach 10 ml pakowanych po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza produkt w ampułkach, pozostałe zapisy bez zmian.

PYTANIE NR 234: dotyczy części nr 1 poz. 42,44,45,46,47,49,50,51,52,53

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie na 1 pozycja 42, 44, 45, 46, 47, 49, 50, 51,52, 53, zaoferowanie opakowania x 4 worki, odpowiednim przeliczeniem ilości ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 235: dotyczy części nr 1 poz. 43,54

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie na 1 pozycja 43 i 54 zaoferowanie opakowania x 6 worków z odpowiednim przeliczeniem ilości ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 236: dotyczy części nr 1 poz. 48

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie na 1 pozycja 48 zaoferowanie opakowania x 5 worków, odpowiednim przeliczeniem ilości ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

z up. p.o. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Sikora
Z-CADYREKTORA
ds. Technicznych i Administracyjnych