

Nasz znak: ZOZ.1.4224.2018

Reszel, dn. 7 grudnia 2018 r.

Nr sprawy 3/2018

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: „Zaopatrzenie działu farmacji”.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dn. 29 stycznia 2004r. (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

Pytania i odpowiedzi

Zestaw I

- 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakiet 4 poz nr 1 (Nadroparin 2850 jm/0,3 ml)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

- 2) W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 4 poz nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 180 opakowań Nadroparin 2850 jm/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 11 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml + igła 25G x100 (w ilości 11 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 11 op).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw II

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 6 poz. 78 (Leki do nebulizacji /Budesonid zaw. do nebulizacji. 0,25/1ml a 2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 6 poz. 78 (Leki do nebulizacji /Budesonid zaw. do nebulizacji. 0,25/1ml a 2ml x 20 poj.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.



Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 6 poz. 78 (Leki do nebulizacji /Budesonid zaw. do nebulizacji. 0,25/1ml a 2ml x 20 poj.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 4:

Czy w pakiecie Nr 6 poz. 78 (Leki do nebulizacji /Budesonid zaw. do nebulizacji. 0,25/1ml a 2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw III

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 9 poz. 5 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 9 poz. 6 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 12 poz. 13 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70%alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

lub

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 12 poz. 15 i dopuści: Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 17 x 23 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem, konfekcjonowane po 100

sztuk w opakowaniu- tuba- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476)?

lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem, konfekcjonowane po 150 sztuk w opakowaniu- tuba- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476)?

lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem, konfekcjonowane po 200 sztuk w opakowaniu- tuba- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476)?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw IV

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 5 poz. 122 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o nazwie ProbioDr. zawierającego w swoim składzie 2 mld żywych kultur bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus w kapsułce, w takim samym łącznym stężeniu (2 mld CFU) jak w produkcie wymienionym w SIWZ w opakowaniach x 60 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr., zawierającego w swoim składzie 6 mld żywych kultur bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG w kapsułce, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Lacto30Dr., zawierającego w swoim składzie 2 mld żywych kultur bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG w kapsułce, w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 10 poz. 32 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Z uwagi na wytyczne Farmakopei Polskiej dotyczące przechowywania poszczególnych grup leków, Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia umożliwiające przechowywanie produktów w temperaturze co najwyżej pokojowej. Z kolei aktualne przepisy BHP dotyczące maksymalnego obciążenia termicznego w środowisku pracy (dopuszczalne wartości wskaźnika WBGT, zgodne z obowiązującymi rozporządzeniami) wykluczają możliwość legalnej pracy personelu Zamawiającego w temperaturze otoczenia wyższej niż 30°C. Zwracamy również uwagę, że przetrzymywanie pacjentów w takich temperaturach może zagrażać ich zdrowiu i życiu. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie możliwości pasków testowych o zalecanej temperaturze przechowywania wynoszącej 4-30°C, gdyż warunek aby ta temperatura była wyższa, jest bezzasadny.

Odpowiedź:

pyt dot pak 10 poz 32 - nie na temat, poz 32 to pojemniki na kał a nie paski, których pytanie dotyczy.

5. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów posiadały zakres hematokrytu wynoszący przynajmniej 20-60%, co jest wartością standardową dla wyrobów tego rodzaju? Węższe zakresy (np. od 35%) oznaczają możliwość uzyskania nieprawidłowych wyniku pomiarów w grupach pacjentów, w których fizjologiczne, prawidłowe wartości hematokrytu mogą być niższe niż 35%, takich jak kobiety w ciąży, niemowlęta i dzieci poniżej 6. roku życia.

Odpowiedź:

pyt dot pak 10 poz 32 - nie na temat, poz 32 to pojemniki na kał a nie paski, których pytanie dotyczy.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 37 oraz 43 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 37 oraz 43 z Pakietu 10 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Wydzielenie pozycji 37 i 43 zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych typu igły do wstrzykiwaczy insulinowych typu PEN czy jednorazowych nakłuwaczy faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw V

Dotyczy: Numer sprawy 3/2018, Pakiet Nr 9, pozycja 22- 23

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku

zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym polyestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwi wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Dotyczy: Numer sprawy 3/2018, Pakiet Nr 9, pozycja 42- 43

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 22-23 z Pakietu nr 9 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 42-43 z Pakietu nr 9 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 14 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Dotyczy Numer sprawy 3/2018 Pakiet 10, Pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley lateksowy silikonowany, rozmiar

10,12,14,16,18,20,22,24CH?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 14, 25 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw VI

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 7 preparatu NaCl 0,9% 10 ml, amp. plast. w systemie bezigłowym pakowany po 50 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 9 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml amp. w systemie bezigłowym pakowany po 20 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania w pakiecie 2 pozycja 12 produktu leczniczego Cyprofloksacyna 200mg – wlew dożylny 100ml pakowany po 20 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 37 produktu leczniczego Metamizol 5ml x 10 amp.?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 39 produktu leczniczego Metronidazol 0,5% 100ml sol. isot. Pakowany po 40 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 41 produktu leczniczego Paracetamol 10mg/1ml 100 ml w opakowaniu typu fiolka x 10 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 1 diety Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,2 kcal/ml) bogatoresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina)(6,0g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (4,1g/100ml) węglowodany (maltodekstryny) (14,0g/100ml) błonnik (dekstryny pszenicy, prebiotyk-inulina, celuloza mikrokrystaliczna) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 13 pozycja 2 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 3 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l z odpowiednim przeliczeniem na litry?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 4 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(13,0g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 12 pozycja 5 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml),bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw VII

Pakiet 9

Pakiet 9, poz. 46

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 20 ml? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o dookreślenie czy do obliczeń przyjąć 1g=1ml? Prosimy również o określenie, w przypadku ułamkowej ilości opakowań, czy wycenić ułamkową ilość, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, proszę wycenić 200 op.

Pakiet 9, poz. 46

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który będzie zachowywała swoje właściwości po otwarciu przez okres nie krótszy niż 6 tygodni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 9, poz. 33 i 46

Prosimy o wydzielenie do odrębnego pakietu pozycji 33 oraz 46. Wydzielenie tych pozycji umożliwi wykonawcom złożenie konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pakiet 12

Pakiet 12, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

Pakiet 12, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wymagania SIWZ w zakresie spektrum działania w czasie do 15 min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 12, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści preparat, który osiągał stężenie aktywnego chloru 1000 ppm w stężeniu 0,1%

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 12, poz. 9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu określania wartości PH w produktach zawierających substancje alkoholowe? Ze względu na specyficzny skład chemiczny w produktach z zawartością alkoholu nie jest możliwe określenie dokładnej wartości pH. Produkt leczniczy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pakiet 12, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Produkt leczniczy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 12, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki nasączone alkoholem do szybkiej i łatwej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu, bez efektu działania na skórę?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw VIII

1. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana 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 uprzejmie informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie leków w opakowaniach innej wielkości niż wyspecyfikowana, jednak różnica większych ilościowo opakowań nie może przekraczać 100%. Zamawiający natomiast dopuszcza oferowanie opakowań z mniejszą ilością bez ograniczeń. Zamawiający zastrzega, że przeliczoną ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę. Różnicę taką w Formularzu asortymentowo - cenowym należy uwidocznic (wytluszcic).

2. 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:

Zamawiający uprzejmie informuje, że przeliczenia należy dokonać zgodnie z zasadami matematyki, ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

3. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiol., amp., kg itp.? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź:

Zamawiający uprzejmie informuje, że dopuszcza.

4. Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiol., amp., kg etc, z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający uprzejmie informuje, że dopuszcza.

5. 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 leku np.: tabl. powl.-tabl.; tabl. – tabl. dojelit., tabl.-kaps., tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, tabl.o przedłużonym uwalnianiu – tabl., o zmodyfikowanym uwalnianiu, fiol za worek, worek za – KabiPack i odwrotnie.

Odpowiedź:

Zamawiający uprzejmie informuje, że dopuszcza.

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

Odpowiedź:

Zamawiający uprzejmie informuje, że należy wpisać ostatnią cenę sprzedaży.

7. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 42. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

8. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź:

Zamawiający uprzejmie informuje, że dopuszcza.

9. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 75. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

10. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 65. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr A?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

11. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 5. 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 wymaga złożenia oferty na 10 op.

12. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 57. 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 w takiej samej ilości.

13. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

14. Dotyczy pakietu 2 poz. 24 i 25. Proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje wyceny 2 szt. (amp.) czy 2 opak?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że należy zaoferować 2 op. po 10 amp.

15. Dotyczy pakietu 5 poz. 40. Proszę o wyjaśnienie, jaką dawkę należy wycenić, ponieważ nie ma zarejestrowanej dawki 10mg.

Odpowiedź:

Dawka 30 mg.

16. Dotyczy pakietu 5 poz. 82. Proszę określić dawkę, jaką należy wycenić.

Odpowiedź:

Dawka 200 mg.

17. Dotyczy pakietu 6 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu 300ml? W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 133 op.

18. Dotyczy pakietu 6 poz. 14. Proszę określić wielkość opakowania.

Odpowiedź:

Wielkość opakowania 10 ml..

19. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr zasyпка 100g?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

20. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 21. Czy ze względu na zaprzestanie produkcji preparatu NOVOSCABIN PŁYN 30% x 150 G, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu równoważnego Skin Protect 120 ml? W przypadku zgody, proszę o określenie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź:

Tak wycenić 20 op.

21. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu zbiorczym x20 lub x50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

22. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 60. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25strzyk.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

23. Dotyczy pakietu 6 poz. 74. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w opakowaniu 30g (jaką ilość opakowań należy wycenić)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, wycenić 4 op.

24. Dotyczy pakietu 6 poz. 77. Proszę o sprecyzowanie, czy należy wycenić krem czy maść. Oraz proszę określić wielkość opakowania.

Odpowiedź:

Należy wycenić maść w op. 25 g.

25. Dotyczy pakietu 6 poz. 82. Proszę o dopuszczenie wyceny benzyny w opakowaniu a 100ml w ilości 20opak.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

26. Dotyczy pakietu 5 poz. 19, 62, 63, 67, 149. Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatów w postaci tabl./ kaps. o przedł. uwal. Tylko w takiej postaci leki te są dostępne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

27. Dotyczy pakietu 5 poz. 79, 80, 123. Proszę o dopuszczenie wyceny leków w postaci dojelitowej, ponieważ tylko w takiej postaci są zarejestrowane.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

28. Dotyczy pakietu 2 poz. 16. Proszę o dopuszczenie wyceny leku w postaci amp, ponieważ tylko w takiej postaci jest preparat dostępny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

29. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w postaci:

- amp. – pakiet 6 poz. 78.
- fiol. – pakiet 2 poz. 9
- kaps. – pakiet 5 poz. 46, 48, 70, 148, 162
- tabl. draż. – pakiet 5 poz. 104, 105, 131
- tabl. powł. – pakiet 5 poz. 3, 4, 7, 8, 11, 13, 16, 17, 21, 22, 23, 25, 29, 38, 45, 59, 60, 61, 68, 69, 71, 76, 85, 88, 89, 94, 99, 100, 101, 115, 116, 119, 120, 129, 136, 137, 139, 140, 141, 142, 143, 144, 145, 152, 157, 160, 164, 167, 168

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wszystkie przedstawione pozycje.

Zestaw IX

Pytanie dot. SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby rozliczenia dokonywane były z członkiem konsorcjum? W przypadku braku zgody na powyższe pytanie prosimy o uzasadnienie swojej decyzji. Składając ofertę w konsorcjum wszyscy jego członkowie ponoszą wspólną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia.

Odpowiedź:

Przepisy nie regulują sposobu rozliczania się z członkami konsorcjum, w związku z tym, że do umów zawieranych w przetargach publicznych stosuje się kc, zastosowanie ma zasada swobody umów (art. 353(1) kc), istnieje więc możliwość rozliczania się wyłącznie z liderem, jak również z każdym członkiem konsorcjum odrębnie, co powinno wynikać z umowy zawartej pomiędzy członkami Konsorcjum.

Zamawiający ma w tym przypadku możliwość określenia warunków umowy (art. 36 ust. 1 pkt. 16 pzp), bez wątplenia na możliwość rozliczania się z każdym członkiem konsorcjum odrębnie wpływ ma możliwość podziału świadczenia i wystawiania przez każdego z konsorcjantów faktur oraz rozliczanie zamówienia przez ZOZ.

W takim przypadku musi to wynikać bezpośrednio z umowy Konsorcjum lub na podstawie przedstawionego pełnomocnictwa.

Pytania dotyczące treści umowy:

Pytanie 1: Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy

przekroczy 3%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, ofertę należy złożyć zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: Czy Zamawiający zgodzi się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odpowiedź:

Zamawiający uprzejmie informuje, że zmianę taką przewidział oraz zapisał w Załączniku nr 7 do SIWZ Wzór umowy w § 5 ust. 3 pkt 1 tiret a.

Zestaw X

1. Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaferowania w poz. 1 Pakietu nr 11 wysokiej jakości rękawic chirurgicznych z lateksu, lekko pudrowanych o nieznacznej różnicy w grubości pojedynczej ścianki na mankiecie tj. 0,15 – 0,17mm, spełniających pozostałe wymogi siwz. Pragniemy dodać, że rękawice te znane są personelowi, dostarczane są w ramach aktualnej umowy i mają pozytywne opinie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy zapisów siwz pkt 4.1

Prosimy o wyjaśnienie czy poniżej cytowany warunek udziału w postępowaniu dotyczy tylko wyrobów farmaceutycznych i w przypadku oferowania wyrobów medycznych Zamawiający uzna za spełniony warunek na podstawie KRS (potwierdzającego prowadzenie działalności w danym zakresie) oraz pisma Głównego Inspektora Farmaceutycznego, potwierdzającego, że dla obrotu wyrobami medycznymi nie ma wymogu posiadania koncesji?

„4.1. W celu potwierdzenia spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu:

1) Koncesję, zezwolenie, licencje lub dokumenty potwierdzające, że Wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że zapis w SIWZ rozdz. VII ust. 4 pkt 1 jest określeniem rodzaju dokumentu, jakiego Zamawiający żąda od Wykonawców zgodnie z opisem w SIWZ rozdz. V ust. 1 pkt 2 ppkt a. Wymóg zgodnie z opisem dotyczy dokumentów odnośnie oferowanego asortymentu będącego produktem farmaceutycznym zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. 2017 poz. 1015).

Zestaw XI

Pytanie nr 1

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że - leki doustne można zamieniać postać leku tj. tabletki, drażetki, kapsułki itd. przy zachowaniu wielkości dawki, sposobu i ilości dawkowania,

sposobu i miejsca uwalniania substancji leczniczej; leki parenteralne - można zamienić ampułki na fiolki, odwrotnie nie, nie zamieniamy ampułkostrzykawkę; leki zewnętrzne tj. maści, kremy, płyny, żele - nie zamieniamy bez zgody zamawiającego.

Pytanie nr 2

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol, gramów, kg) była zgodna ze SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leków z różną ilością w opakowaniach. W przypadku różnicy ilości należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 3

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np. 32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 4

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że należy podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 2:

Poz. nr 24 i 25 – opakowanie handlowe zawiera 10 lub 50 amp – jaką ilość opak. należy wycenić?

Poz. nr 34 - opakowanie handlowe zawiera 5 fiol – jaką ilość opak. należy wycenić?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w pakiecie 2 poz. 24 i 25 - wycenić 2 opak. po 10 ampułek; poz. 43 - wycenić 6 opak po 5 fiolek.

Pakiet nr 5:

Poz. nr 40 – Duloksetyna 10mg – czy to nie pomyłka? zarejestrowane i dostępne na rynku dawki to 30mg i 60mg. Którą należy wycenić?

Poz. nr 107 – Memantyna – czy Zamawiający dopuszcza wycenę tabletek rozpuszczalnych w jamie ustnej?

Poz. nr 122 – czy można wycenić produkt leczniczy w opak. = 60 kaps w ilości 54 opakowań ogółem?

Poz. nr 172 – węglan wapnia 300mg – dostępne na rynku leki o tej dawce są w postaci tabletek musujących, czy takie należy wycenić?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w pakiecie 5 poz. 40 - wycenić dawkę 30 mg; poz. 107 - tak; poz. 122 - tak w ilości 50 opak; po. z 172 - tak.



1. Czy Zamawiający w pakiecie 2, poz. 9 dopuści preparat w postaci fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 2, poz. 16 dopuści preparat w postaci ampulek x 10 sztuk w op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 2, poz. 24 dopuści preparat w postaci ampulek x 10 sztuk w op. -1 opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że ma być 2 op po 10 ampulek.

4. Czy Zamawiający w pakiecie 2, poz. 25 dopuści preparat w postaci ampulek x 10 sztuk w op. -1 opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że ma być 2 op po 10 ampulek.

5. Czy Zamawiający w pakiecie 2, poz. 28 dopuści preparat w postaci fiolek z rozpuszczalnikiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający w pakiecie 2, poz. 30 dopuści preparat w opakowaniu x 5 ampulek -8 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający w pakiecie 2, poz. 34 dopuści preparat w opakowaniu x 5 fiolek-2 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że ma być 6 op po 5 fiolek.

8. Czy Zamawiający w pakiecie 2, poz. 35 dopuści preparat o nazwie handlowej Polprazol?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający wykreśli z pakietu 2, poz. 42 ze względu na zakończoną produkcję?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że należy podać ostatnią cenę handlową.

10. Czy Zamawiający w pakiecie 2, poz. 46 dopuści preparat w opakowaniu x 5 fiolek-30 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

11. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 6 dopuści preparat w opakowaniu x 10 tabletek-225 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w tej samej dawce.

12. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 7,8,11,12,13,16,17,21,22,23,25,38,39,45,59,60,61,68,69,71,72,74,76,88,89,94,99,100,101,106,107,115,116,119,120,123,129,131,132,136,137,138,139,140,141,142,143,144,145,148,157,160,164,168,170,171,174 dopuści preparat w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

13. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 10 dopuści preparat w opakowaniu x 30 tabletek-134 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

14. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 20 dopuści preparat w opakowaniu x 20 tabletek-28 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

15. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 26 dopuści preparat w opakowaniu x 30 tabletek-20 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

16. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 31 dopuści preparat w opakowaniu x 30 tabletek dojelitowych-14 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

17. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 40 dopuści preparat w dawce 30mg x 56 tabletek dojelitowych?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że ma być dawka 30 mg.

18. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 48 dopuści preparat w opakowaniu x 30 kapsułek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

19. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 70 dopuści preparat w opakowaniu x 20 kapsułek-45 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

20. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 79.80 dopuści preparatu w opakowaniu x 60 tabletek dojelitowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

21. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 86, 87 miał na myśli preparaty złożone o składzie walproinian sodu + kwas walproinowy?

Odpowiedź:

Tak.

22. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 102 dopuści preparat w opakowaniu x 28 tabletek-6 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

23. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 106 dopuści preparat w opakowaniu x 28 tabletek powlekanych-5 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

24. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 108 dopuści preparat w opakowaniu x 20 tabletek-6 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

25. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 116 dopuści preparat w opakowaniu x 30 tabletek powlekanych-7 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

26. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 122 dopuści preparat w opakowaniu x 60 kaps.-50 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

27. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 123 dopuści preparat w opakowaniu x 60 tabletek dojelitowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

28. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 125 dopuści preparat w opakowaniu x 30 szt.-30 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

29. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 133 dopuści preparat w opakowaniu x 28 szt.-54 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

30. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 134 dopuści preparat w opakowaniu x 28 szt.-215 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

31. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 135 dopuści preparat w opakowaniu x 28 szt.-108 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

32. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 139 dopuści preparat w opakowaniu x 125 szt.-24 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

33. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 142 dopuści preparat w opakowaniu x 28 szt.-322 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

34. Czy Zamawiający w pakiecie 6, poz. 67 miał na myśli preparat Linomag maść?

Odpowiedź:

Tak.

35. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 149 dopuści preparat w postaci kaps.o przedl.uwal.tw.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

36. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 162 dopuści preparat w postaci kaps.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

37. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 167,168 dopuści preparat w opakowaniu x 40 szt.-1 opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

38. Czy Zamawiający w pakiecie 5, poz. 169 dopuści preparat w opakowaniu x 200 szt.-4 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

39. Czy Zamawiający w pakiecie 6, poz. 8 miał na myśli preparat Maalox 250ml?

Odpowiedź:

Tak lub inny równoważny..

40. Czy Zamawiający w pakiecie 6, poz. 5 miał na myśli preparat 28 ml, tylko taki jest obecnie dostępny na rynku?

Odpowiedź:

tak, wycenić 10 op po 28 ml.

41. Czy Zamawiający w pakiecie 6, poz. 60 dopuści preparat 11 ml x 25 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



42. Czy Zamawiający w pakiecie 6, poz. 67 miał na myśli preparat Linomag maść?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

43. Czy Zamawiający w pakiecie 6, poz. 77 miał na myśli preparat w maści, czy w kremie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

UWAGA! Wszędzie tam, gdzie wielkość oferowanego opakowania jest ułamkowa należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę. Zmianę należy uwidocznic w składanej ofercie.

W związku z dużą ilością pytań oraz udzielonych odpowiedzi, Zamawiający informuje, że przesuwa termin składania i otwarcia ofert na:

Jest:

składanie ofert do 11.12.2018 r. godz. 11:00, otwarcie ofert 11.12.2018 r. godz. 11:15

Ma być:

składanie ofert do 18.12.2018 r. godz. 11:00, otwarcie ofert 18.12.2018 r. godz. 11:15

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie internetowej Zamawiającego <http://zozreszel.pl> oraz <http://bip.starostwo.ketrzyn.pl>

DYREKTOR
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Reszlu


Katarzyna Ślimak-Duda

Kierownik Zamawiającego

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W RESZLU
11-110 Reszel, ul. Sławackiego 3
tel. 49 752 94 50, fax 49 752 94 51
REGON 001538168; NIP 712 10 36 248
Księga Rejestrowa Nr 000000015119
ZAKŁAD OPIEKI DŁUGOTERMINOWEJ 01