

Nr sprawy 1/2017

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA:

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 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

Pytania i odpowiedzi

Zestaw I

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 6 poz. 77 (Leki do nebulizacji- Budesonid zawiesina do nebuliz. 0,25 mg/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. 77 (Leki do nebulizacji- Budesonid zawiesina do nebuliz. 0,25 mg/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 dopuszcza.

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 6 poz. 77 (Leki do nebulizacji- Budesonid zawiesina do nebuliz. 0,25 mg/1ml a 2ml x 20 poj.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw II

Pytanie 1.

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Nr sprawy: 1/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 5: Tabletki i odżywki, w pozycji 120 dotyczącej „Pałeczki kwasu mlekowego w kapsułkach 1-2 mld pałeczek/kapsułka x 200 kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, musi to być produkt leczniczy.

Pytanie 2.

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Nr sprawy: 1/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 6: Leki różne, w pozycji 64 dotyczącej „Maści - Maść z tlenkiem cynku/typu Sudocrem/125,0” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o

nazwie handlowej Zudolan 150g – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku opis produktu i jego najważniejsze cechy

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, ma być to produkt barierowo-ochronny a nie ochronno-regenerujący.

Pytanie 2.

dotyczy Zadania 6 nr 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw III

Pakiet 6, poz. 82 - 85 Czy Zamawiający wydzielili te pozycje do osobnego pakietu? Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający mógłby doprecyzować, jakich czasów podtrzymywania i wchłaniania oczekuje?

Odpowiedź:

Zamawiający uprzejmie informuje, że wchłanianie ok.

75% po około 2 tygodniach,

40 – 50 % po około 3 tygodniach,

23% po około 4 tygodniach

Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści szew o długości 75cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 10, poz. 1 (paski do glukometru w formularzu cenowym umieszczony między poz. 25 i 26)

Czy Zamawiający wydzielili tę pozycje do osobnego pakietu? Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pakiet 10, poz. 43 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie termometru z etui?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw IV

1. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycje: 1, 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniu polipropylenowym typu KabiClear? Jest to butelka stojąca z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami, w pełni przezroczysta, co umożliwia pełną widoczność dodawanych leków oraz kontrolę nad przygotowaniem infuzji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 11 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml w systemie bezigłowym pakowany po 20 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza system bezigłowy, ale opakowanie musi być po 10 fiolek.

3. 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 SIWZ ze względu na kompatybilność z zakupionymi przez ZOZ zestawami i pompami do podawania żywienia bez ryzyka utraty serwisu gwarancyjnego.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w 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 SIWZ ze względu na kompatybilność z zakupionymi przez ZOZ zestawami i pompami do podawania żywienia bez ryzyka utraty serwisu gwarancyjnego.

5. 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 SIWZ ze względu na kompatybilność z zakupionymi przez ZOZ zestawami i pompami do podawania żywienia bez ryzyka utraty serwisu gwarancyjnego.

6. 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 SIWZ ze względu na kompatybilność z zakupionymi przez ZOZ zestawami i pompami do podawania żywienia bez ryzyka utraty serwisu gwarancyjnego.

7. 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 SIWZ ze względu na kompatybilność z zakupionymi przez ZOZ zestawami i pompami do podawania żywienia bez ryzyka utraty serwisu gwarancyjnego.

Zestaw V

1. Czy zamawiający dopuści złożenie ofert na leki pakowane wg innej ilości sztuk, gramów, mililitrów w opakowaniu, jeśli jest to uzasadnione względami ekonomicznymi, – jeśli tak, to, w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań – czy zaokrąglić się do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki? zamiast kapsułek-kapsułki twarde, tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Odpowiedź:

Tak pod warunkiem, że nie zmieni to drogi podawania, sposobu uwalniania substancji leczniczej, częstości dawkowania.

3. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci proponowanych leków z ampułki na fiolki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z wyłączeniem w Pakiecie 2 poz. 6-8, 12, 38 i 51 oraz w Pakiecie 4 poz. 1-2 – mają być w ampułkostrzykawkach, poz. 3 w fiolkach.

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

Odpowiedź:

Wycenić podając ostatnią cenę oraz odpowiednio oznakować.

5. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 47 Teofylina inj. Doż 300 mg/250 ml – koniec produkcji – sprzedaż do wyczerpania zapasów czy należy wycenić pozycje podając ostatnią cenę czy nie należy wyceniać wcale.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wycenę tej pozycji w przeliczeniu na ampułki 200mg/10ml – w ilości 450 ampułek.

6. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 33 Diclofenac 100 mg x 20 tabl. – czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym działaniu – tylko w takiej postaci jest dostępny lek na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 34 Diclofenac 50 mg x 20 tabl. – czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 76 Clobetasol propionate 0,05% prosimy o podanie gramatury leku którą należy wycenić , Czy należy wycenić lek w postaci kremu czy maści ?

Odpowiedź:

Gramatura leku wynosi 25g w postaci maści.

9. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 81 Benzyna apteczna 85 g – brak produkcji – czy Zamawiający dopuści wycenę benzyny w pojemności 100 ml. w wymaganej ilości 30 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

10. Dotyczy pakiet nr 6 poz. 74 Sulfatiazol - sól srebrowa 2% 40 g – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu x 400 g z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

11. Dotyczy pakietu nr 6 poz. Formoterol 12 mcg x 60 szt. – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający dopuści wycenę leku Atimos 12 mcg aerozol 120 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw VI

1. Czy Zamawiający w poz. 2 pakietu 14 oczekuje łącznika transition conector to oral?

Odpowiedź:

Tak.

2. Czy Zamawiający w poz. nie oznaczonej żadnym numerem oczekuje łącznika Transition to Enlock?

Odpowiedź:

Tak.

Proszę o oznaczenie numerami pozycji w pakiecie 14.

Odpowiedź:

W załączeniu zmodyfikowany Załącznik Nr 2 do SIWZ.

Zestaw VII

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 z pakietu 4 (Fraxiparine 0,3ml)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

2. Czy w przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie – czy ze względów ekonomicznych w pakiecie nr 4 poz. 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 90 opakowań Fraxiparine 0,3ml x 10 amp.strz, na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x 10f a 5ml (w ilości 5 opakowań) + strzykawka KD-JECTIII 1ml+igła 25Gx100 (w ilości 5 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt. (w ilości 50 szt.).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw VIII

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, z o nazwie LactoDr. zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym samym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (po odpowiednim przeliczeniu). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ – ma to być produkt leczniczy.

2. Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę w opakowaniach x 20 lub x 60 kapsułek (po odpowiednim przeliczeniu). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ – ma to być produkt leczniczy.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 10 poz. 1 (poz. między 25 a 26) w przedmiotowym postępowaniu:

3. Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów. Aktualny opis przedmiotu zamówienia ogranicza konkurencję do wyrobu konkretnego producenta oferowanego sprzętu, ponieważ wyłącznie jeden konkretny producent wytwarza paski testowe o cechach opisanych

w SIWZ (podczas gdy Zamawiający stosuje obecnie inne paski o innych cechach) zatem niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej opisowi przedmiotu zamówienia. Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnemu producentowi monopol na kształtowanie ceny oferty - samodzielnie lub poprzez podmioty z nim powiązane – co przełoży się na wysoką cenę oferty i będzie niezgodne z interesem publicznym. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców (art. 7 ust. PZP) oraz na zasadę opisywania przedmiotu w sposób nieograniczający uczciwej konkurencji (art. 29 ust. PZP) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski testowe do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:

- a) Funkcja Auto-coding (bez kodowania); b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy d) zakres podawanych wyników pomiaru 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; h) temperatura działania w zakresie 5-45°C; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów – dopuszcza również produkty równoważne zgodnie z opisem produktu równoważnego w SIWZ rozdz. I ust. 2.18.

4. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do aktualnie posiadanych i użytkowanych glukometrów GlucoDr. auto (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), przewyższających jakościowo paski testowe opisane w SIWZ, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów – dopuszcza również produkty równoważne zgodnie z opisem produktu równoważnego w SIWZ rozdz. I ust. 2.18.

Zestaw IX

1. Pakiet 9, poz. 50

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 20 ml? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o dookreślenie czy do obliczeń przyjmą $1\text{g}=1\text{ml}$? 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, wycenić 150 op.

2. Pakiet 9, poz. 50

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. Pakiet 9, poz. 37 i 50

Prosimy o wydzielenie do odrębnego pakietu pozycji 37 oraz 50. Wydzielenie tych pozycji umożliwi wykonawcom złożenie konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

4. Pakiet 12, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, rejestracja jako produkt biobójczy.

5. Pakiet 12, poz. 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

6. Pakiet 12, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści produkt, który osiąga stężenie aktywnego chloru 1000 ppm. w stężeniu 0,1%?

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje.

7. Pakiet 12, poz. 9

Prosimy o odstąpienie 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.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

8. Pakiet 12, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezbarwny, alkoholowy preparat do odkażania i odtłuszczenia skóry przed iniekcjami, zawierający substancje czynne: 2-propanol 45 g, 1-propanol 10 g, 2-difenyloł 0,20 g oraz nadtlenek wodoru? Działający na B, TBC, F, V (w tym, HIV, HCV, HBV, HSV, Rota, Adeno)? Opakowanie 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Produkt leczniczy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

9. Pakiet 12, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do oceny przeciwbakteryjny i przeciwgrzybiczy preparat do dekontaminacji i nawilżania jamy ustnej i gardła, zawierający w składzie oktenidynę, o pH ok. 4. Opakowanie 250 ml. Prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki? Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, wycenić 52 opakowania.

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 6 ustawy Pzp, uprzejmie informuje, że przesuwa termin składania i otwarcia ofert na:

Składanie ofert do 12.06.2017r. godz. 11:00

Otwarcie ofert 12.06.2017 r. godz. 11:15

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie internetowej Zamawiającego <http://zozreszel.pl> oraz http://bip.starostwo.ketrzyn.pl/zamowienia_publiczne/137/363/Zaopatrzenie_dzialu_farmacji

.....
Kierownik Zamawiającego