



Znak: AE/ZP-27-68/19

Tarnów, 2019-12-20

Dotyczy: przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221.000 EURO na dostawy leków, preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego, dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego oraz gazów medycznych dla Specjalistycznego Szpitala im. E. Szczeklika w Tarnowie.

W związku z zapytaniem Wykonawców o następującej treści:

1. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 11** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 - Leki poz. 11 (Bupivacainum hydrochloricum ampulki 4ml, roztwór hiperbaryczny 0,5% do podawania podopajęczynówkowego) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?
2. **Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 10** - Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10 mg/ml roztwór do wstrzykiwań lub infuzji a' 5ml w Pakiecie Nr 1- Leki, poz. 10 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?
3. **Dotyczy Pakietu Nr 39 poz. 7** - Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody, aby dostarczany dwutlenek węgla poz. 7 posiadał termin ważności 12 miesięcy od daty produkcji i 10 miesięcy od daty dostawy.
4. **Dotyczy Pakietu Nr 41** - Czy fabrycznie oryginalny (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek) zawór dozujący ze wszystkim elementami składowymi w/w zaworu dozującego, niezbędnymi do prawidłowego działania do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ma być jednoelementowy, nierozkręcalny tzn. nie będzie w nim, żadnych elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i może skutkować ryzykiem powstania nieszczelności całego układu do podawania mieszaniny?
5. **Dotyczy Pakietu Nr 41** - Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), którego wewnątrz (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji (w sytuacjach wskazanych lub zalecanych przez Producenta), poprzedzonej koniecznością rozłożenia zaworu dozującego oraz wyczyszczeniem jego elementów składowych, zgodnie z zaleceniami producenta (instrukcja obsługi) ?
6. **Dotyczy Pakietu Nr 41** - Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszaniny gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego?
7. **Dotyczy Pakietu Nr 41** - Czy pracownik wykonawcy, który będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O) ma posiadać odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym imiennym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu? Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej, Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie do złożenia wymienionego powyżej certyfikatu?
8. **Dotyczy Pakietu Nr 41** - Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie potencjalne elementy składowe systemu do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), tj. (zawór dozujący/ustniki/maski/zawory wydechowe, dodatkowe filtry) mają być wolne są od BPA? W przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, oferenci zobowiązani będą do przedłożenia wraz z ofertą certyfikatów Producentów, potwierdzających brak BPA w ich produktach, przeznaczonych do podania mieszaniny tlenu i podtlenku azotu?



- 9. Dotyczy Pakietu Nr 41** - Czy Zamawiający wymaga dostarczenia mieszaniny gazów: tlen medyczny 50% / podtlenek azotu medyczny 50%, gotowej od użycia zaraz po dostarczeniu do siedziby Zamawiający, bez konieczności zastosowania dodatkowych czynności i procedur mających na celu przygotowanie do bezpiecznego i zgodnego z zalecaniami zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego podania w/w mieszaniny. (Z wyłączeniem sytuacji gdy w związku z właściwościami fizycznymi mieszaniny gazów tlen medyczny 50% / podtlenek azotu medyczny 50%, dochodzi do wywołania niestabilności leku [zmniejszenie działania znieczulającego/ryzyko hipoksji] – tj. w warunkach transportu poniżej -5 o C)
- 10. Dotyczy Pakietu Nr 41** - Czy w celu zachowania pełnej kompatybilności oraz bezpieczeństwa terapii, Zamawiający wymaga aby zaferowany zawór dozujący do podawania mieszaniny gazów gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O) oraz pozostałe części składowe systemu np maski, filtry, jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, pochodziły od jednego producenta? lub w przypadku gdy pochodzą od innych producentów Zamawiający będzie wymagał dostarczenia oświadczenia wytwórcy zaworu dozującego o kompatybilności z zaferowanym osprzętem jednorazowym.
- 11. Dotyczy Pakietu Nr 41** - Czy myśl zapisów art. 25, ust. 1 ustawy Pzp, w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy w zakresie pakietu nr 1, spełniają wymagania określone przez Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie instrukcji obsługi zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O)?
- 12. Dotyczy Pakietu Nr 41** - Czy Zamawiający przewiduje stosowanie mieszaniny podtlenku azotu (N₂O) i tlenu (O₂) w takich procedurach medycznych gdzie konieczne będzie stałe podawanie w/w mieszaniny, a nie tylko w sytuacji gdzie podawanie mieszaniny jest regulowane oddechem pacjenta (na żądanie) – np. :
- urologia;
 - gastroenterologia / badania endoskopowe (gastroskopia, kolonoskopia);
 - ginekologia zabiegowa, estetyczna;
 - leczenie oparzeń;
 - inne
- Czy w przypadku potwierdzenia sytuacji mającej miejsce powyżej Zamawiający wymaga aby możliwe było stałe podawanie leku (mieszaniny gazów, podtlenku azotu 50% i tlenu 50%) do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego? Zapis w CHPL mówiący o braku konieczności wykonania badań krwi powoduje że odpowiedzialność za działania niepożądane spoczywa na producencie leku. Czy, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie Charakterystyki produktu leczniczego oferowanej mieszaniny gazów?
- 13. Dotyczy Pakietu Nr 40** - Czy w celu zapewnienia lepszej mobilności oraz zwiększenia komfortu użytkownika Zamawiający wymaga aby waga pełnej butli z tlenem poj. 2l ze zintegrowanym zaworem nie przekraczała 4kg, co zostało potwierdzone dokumentacją niezależnej akredytowanej jednostki badawczej lub technicznej, którą należy dołączyć do oferty w celu potwierdzenia zgodności przedmiotu oferty z zapisami SIWZ oraz, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego.
- 14. Dotyczy Pakietu Nr 40** - Czy Zamawiającego wymaga aby zintegrowany zawór w butli tlenowej o poj. 2l i 5l był wyposażony w przepływomierz umożliwiający ustawienie przepływu co najmniej w 12 różnych zakresach przepływu wyrażonych w l/min (w tym wartość początkowa - 0 l/min).
- 15. Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 55** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiet 5 w pozycji 55-(natricum 250-300j.m./g krem lub żel a' 20-35 g), na dopuszczenie leku: Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel, 30g w ilości 310op posiadającego takie same wskazania do stosowania jak natricum 250-300j.m./g krem lub żel a' 20-35 g?
- 16. Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?**
- 17. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i**



- tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?
18. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?
 19. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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)?
 20. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 43 - Czy Zamawiający w pakiecie 1, w pozycji 43 dopuści preparat zarejestrowany na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?
 21. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 7, 8 - Czy Zamawiający w pakiecie 2, w pozycji 7 oraz 8 wymaga zaoferowania produktów od jednego producenta?
 22. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 13 - Czy Zamawiający w pakiecie 2, w pozycji 13 dopuści preparat zarejestrowany na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia o nazwie handlowej: Calcio Gluconat-Darnitsa, 10%, rozt.d/wstrz, 10ml, 10amp(Zg.MZ)?
 23. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 50 - Czy Zamawiający w pakiecie 2, poz. 50 dopuści preparat o nazwie handlowej: Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?
 24. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 9 - Czy Zamawiający w pakiecie 7, poz. 9 dopuści preparat w postaci tabletki powlekanej pakowany x 50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?
 25. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 40 - Czy Zamawiający w pakiecie 7, poz. 40 dopuści preparat pakowany x 30 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?
 26. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 105, 106 - Czy Zamawiający w pakiecie 7, poz. 105, 106 dopuści preparaty pakowane x 30 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?
 27. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 156 - Czy Zamawiający w pakiecie 7, poz. 156 dopuści produkt pakowany x 20 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?
 28. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 254, 255 - Czy Zamawiający w pakiecie 7, poz. 254, 255 dopuści produkty w postaci tabletek zwykłych?
 29. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 279 - Czy Zamawiający w pakiecie 7, poz. 279 dopuści produkt pakowany x 400g z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości opakowań?
 30. Dotyczy Rozdziału XVI SIWZ Ogólne Warunki Umowy pkt. 24 - Do treści punktu 24 ogólnych warunków umowy (rozdz. XVI SIWZ) prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu".
 31. Dotyczy Rozdziału XVI SIWZ Ogólne Warunki Umowy pkt. 28 ust. b) i c) - Do punktu 28 ust. b) i c) Rozdz. XVI SIWZ prosimy o zmianę zapisu poprzez jednoznaczne wskazanie, że kara będzie liczona od wartości niedostarczonej partii towaru podlegającego procedurze reklamacyjnej, a nie od wartości zamówionej partii towaru.
 32. Dotyczy Rozdziału XVI SIWZ Ogólne Warunki Umowy pkt. 29 pkt. b) - Do punktu 29 pkt b) Rozdz. XVI SIWZ. Prosimy o wykreślenie zapisu dotyczącego naliczenia kary przez Zamawiającego w wysokości 1000 zł za niezrealizowane przez Wykonawcę zamówienie, gdyż wcześniejsze zapisy ogólnych warunków umowy przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązują już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy powiększoną o koszty transportu naliczone przez innego Wykonawcę.
 33. Dotyczy Rozdziału XVI SIWZ Ogólne Warunki Umowy pkt. 30 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów ogólnych warunków umowy w pkt 30 Rozdz. XVI SIWZ poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?
 34. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie

przesądzać o nieważności zapisów z §34 roz.XVI SIWZ umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

- 35. Dotyczy Rozdziału XVI SIWZ Ogólne Warunki Umowy pkt. 41 ppkt c) i ppkt h) -** Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu Pkt 41 ppkt c) i ppkt h) ogólnych warunków umowy - Rozdział XVI SIWZ)?
- 36. Dotyczy Rozdziału VIII A SIWZ -** Do Rozdziału VIII.A.SIWZ Kryteria oceny ofert, w zakresie terminu realizacji reklamacji dla pakietu nr 1-38. Prosimy o zmianę w zakresie terminu reklamacji tak aby najwyżej punktowany był termin 2 dni-100 pkt, następnie 3 dni - 50 pkt, 4 dni-0 pkt.
- 37.** W związku z obszernością SIWZ, okresem przerwy świątecznej u producentów oraz zbyt krótkim terminem na przygotowanie oferty do postępowania przetargowego zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu złożenia oferty cenowej z 09.01.2020 r. na 20.01.2020 r.
- 38. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 140 -** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?
- 39. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 140 -** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
- 40. Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 140 -** Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG 10 mld. CFU, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.
- 41. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 33 oraz Pakietu Nr 5 poz. 166 -** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?
- 42. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 33 oraz Pakietu Nr 5 poz. 166 -** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
- 43. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 33 oraz Pakietu Nr 5 poz. 166 -** Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG 10 mld. CFU, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.
- 44. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 33 oraz Pakietu Nr 5 poz. 166 -** Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?
- 45. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 33 oraz Pakietu Nr 5 poz. 166 -** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?
- 46. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 33 oraz Pakietu Nr 5 poz. 166 -** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego takie szczep (lub: szczepy) bakterii, dla których przeprowadzono badania



kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania tych szczepów u ludzi w perspektywie długofalowej?

47. **Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 33 oraz Pakietu Nr 5 poz. 166** - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany pacjentom co najmniej 3 razy na dobę (w takim przypadku 10 kapsulek wystarczy na 3,3 dni stosowania produktu)? Tak częste podawanie spowoduje szybkie wyczerpywanie się kolejnych opakowań produktu, zwiększając ryzyko pominięcia dawki.
48. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 266** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce, konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

Specjalistyczny Szpital im. E. Szczeklika w Tarnowie udziela następującej odpowiedzi:

Ad.1

Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 11 nie wymaga, ale dopuszcza również, aby produkt Bupivacainum hydrochloricum ampułki 4 ml, roztwór hiperbaryczny 0,5% do podawania podpajęczynówkowego pakowany był w jałowe blistry.

Ad.2

Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 10 nie wymaga, ale dopuszcza również aby zaoferowany produkt leczniczy Atracurii besylas 10mg/ml roztwór do wstrzykiwań lub infuzji a' 5 ml posiadał zapis w Charakterystyce produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25 st. C. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad.3

Zamawiający w Pakiecie Nr 39 poz. 7 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad.4

Zamawiający w Pakiecie Nr 41 poz. 2 nie wymaga, ale dopuszcza również, aby zaoferowany fabrycznie oryginalny (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek) zawór dozujący ze wszystkimi elementami składowymi w/w zaworu dozującego, niezbędnymi do prawidłowego działania do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), miał być jednoelementowy, nierozkręcalny, tzn. nie będzie w nim żadnych elementów, które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad.5

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 41 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.6

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 41 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.7

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 41 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.8

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 41 nie wymaga ale dopuszcza również aby wszystkie potencjalne elementy składowe systemu do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), tj. zawór dozujący / ustnik / maski / zawory wydechowe, dodatkowe filtry były wolne od BPA.

Ad.9

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 41 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.10

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 41 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad.11

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 41 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad.12

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ w zakresie Pakietu Nr 41 i nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.13

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 40 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.



Ad.14

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 40 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.15

Zamawiający w Pakiecie Nr 5 poz. 55 dopuszcza również zaoferowanie produktu leczniczego Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel, 30 g w ilości 310 opakowań.

Ad.16

Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad.17

Zamawiający odpowie na pytanie Wykonawcy dotyczące konkretnej pozycji w przypadku zamiennego wycenienia:

- drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie,
- tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie,
- tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie,
- kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie.

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych i wycenę zamiast tabletek – tabletek powlekanych i odwrotnie pod warunkiem spełnienia wymagań SIWZ odnośnie składu chemicznego i dawki. Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Ad.18

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie, tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie.

Zamawiający odpowie na pytanie Wykonawcy dotyczące konkretnej pozycji w przypadku zamiennego wycenienia ampułkostrzykawkami zamiast fiolek i odwrotnie.

Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Ad.19

Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie innych wielkości opakowań preparatów niż wymagane w SIWZ. W przypadku, gdy na rynku występuje tylko opakowanie handlowe o wielkości innej, niż wymagana w SIWZ, Zamawiający odpowie na konkretne pytanie Wykonawcy. Zamawiający wymaga zadania pytania do odpowiedniej pozycji, jeśli Wykonawca zamierza zaoferować inną wielkość opakowania niż podaną w SIWZ.

Ad.20

Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 43 dopuszcza również zaoferowanie preparatu zarejestrowanego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia pod warunkiem spełnienia wymagań SIWZ oraz dostarczania tego preparatu przez Wykonawcę w całym okresie trwania umowy.

Ad.21

Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. 7 i 8 nie wymaga, ale dopuszcza również aby zaoferowane produkty pochodziły od jednego producenta.

Ad.22

Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. 13 dopuszcza również zaoferowanie preparatu zarejestrowanego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia o nazwie handlowej: Calcio Gluconat-Darnitsa, 10%, roztw.d/wstrz., 10ml, 10 amp. (Zg.MZ) pod warunkiem dostarczania tego preparatu przez Wykonawcę w całym okresie trwania umowy.

Ad.23

Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. 50 dopuszcza również zaoferowanie preparatu o nazwie handlowej: Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,mg/ml, 5ml, roztw.d/estrz. 5 fiolek.

Ad.24

Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 9 dopuszcza również zaoferowanie preparatu w postaci tabletek powlekanych x 50 sztuk w ilości 12 opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.



Ad.25

Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 40 dopuszcza również zaoferowanie preparatu pakowanego po 30 sztuk w ilości 24 opakowania pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad.26

Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 105 dopuszcza również zaoferowanie preparatu pakowanego po 30 sztuk w ilości 10 opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 106 dopuszcza również zaoferowanie preparatu pakowanego po 30 sztuk w ilości 16 opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad.27

Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 156 dopuszcza również zaoferowanie preparatu pakowanego po 20 sztuk w ilości 336 opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad.28

Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 254, 255 dopuszcza również zaoferowanie produktów w postaci tabletek zwykłych pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad.29

Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 279 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad.30

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad.31

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad.32

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad.33

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad.34

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad.35

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ w zakresie Rozdziału XVI pkt. 41 ppkt c) i ppkt h). W przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej, Zamawiający nie wyraża zgody na sprzedaż w cenie zbliżonej do ceny rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kar przez Wykonawcę.

Ad.36

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału VIII.A SIWZ dla Pakietów Nr 1 – 38 – „Kryteria oceny ofert”.

Ad.37

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na przesunięcie terminu składania i otwarcia ofert.

Ad.38

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 140 nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu ProbioDr. Wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad.39

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 140 nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu LactoDr. Wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad.40

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 140 podtrzymuje wymagania SIWZ.

Ad.41

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 33 i w Pakiecie Nr 5 poz. 66 (omyłkowo oznaczonej przez Wykonawcę 166) nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu ProbioDr. Wymagania zgodnie z SIWZ.



Ad.42

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 33 i w Pakiecie Nr 5 poz. 66 (omyłkowo oznaczonej przez Wykonawcę 166) nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu LactoDr. Wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad.43

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 33 i w Pakiecie Nr 5 poz. 66 (omyłkowo oznaczonej przez Wykonawcę 166) podtrzymuje wymagania SIWZ.

Ad.44

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 33 i w Pakiecie Nr 5 poz. 66 (omyłkowo oznaczonej przez Wykonawcę 166) nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.45

Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. 33 i w Pakiecie Nr 5 poz. 66 (omyłkowo oznaczonej przez Wykonawcę 166) nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.46

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 33 i w Pakiecie Nr 5 poz. 66 (omyłkowo oznaczonej przez Wykonawcę 166) nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.47

Zamawiający w Pakiecie Nr 2 poz. 33 i w Pakiecie Nr 5 poz. 66 (omyłkowo oznaczonej przez Wykonawcę 166) nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SIWZ.

Ad.48

Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 266 dopuszcza również zaoferowanie produktu EnteroDr. w opakowaniach po 20 kaps. w ilości 10 opakowań.

Otrzymują:

1. Wykonawcy, którzy złożyli pytania
2. Platforma Zamawiającego
3. a/a

Zastępca Dyrektora

mgr Danuta Nosek

