



Nasz znak EZP/24/19

Poznań, dnia 08.03. 2019 roku

Szanowni Wykonawcy!

Dotyczy: Zakup (dostawa) produktów leczniczych (leków) i wyrobów medycznych – 532 pakiety, Numer sprawy EZP/24/19

I. Zamawiający informuje, że na podstawie art. 38 pkt.4 ustawy Prawo zamówień publicznych wprowadził zmiany do Specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

- 1) Zmiana w zakresie Załącznika nr 2, Pakiet nr 438 poz.7 poprzez zmianę dawki leku **Indapamide** na „**1,25 mg**”:

Jest:

7.	Perindopril 5 mg +Indapamide 1,5 mg + Amlodipine10 mg x 90 tabletek	op	3
----	--	----	---

Powinno być:

7.	Perindopril 5 mg + Indapamide 1,25 mg + Amlodipine10 mg x 90 tabletek	op	3
----	--	----	---

- 2) Zmiana w zakresie Załącznika nr 2, Pakiet nr 438 poz.15 poprzez zmianę dawki leku **Indapamidum** na „**1,5 mg**”:

Jest:

15	Indapamidum 2,5 mg + Amlodipinum 10 mg x 90 tabletek	op	5
----	---	----	---

Powinno być:

15	Indapamidum 1,5 mg + Amlodipinum 10 mg x 90 tabletek	op	5
----	---	----	---

- 3) Zmiana w zakresie załącznika nr 2, pakiet nr 329 poz.2, poprzez zmianę dawki na ”25 mg”

Jest:

Pakiet nr 329

W ramach umowy wartościowej istnieje możliwość zmiany dawek

Wadium - 4,00 zł

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość
1	Metoprololum dawka: 50 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.	op	100
2	Metoprololum dawka: 75 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.	op	5
3	Metoprololum dawka: 100 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.	op	5
xxx	RAZEM	xxx	xxxx

Powinno być:

Pakiet nr 329

W ramach umowy wartościowej istnieje możliwość zmiany dawek

Wadium - 4,00 zł

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość
1	Metoprololum dawka: 50 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.	op	100
2	Metoprololum dawka: 25 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.	op	5
3	Metoprololum dawka: 100 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.	op	5
xxx	RAZEM	xxx	xxxx

- 4) Zmiana w zakresie cz. I SIWZ – Informacje ogólne pkt. 2 lit. J poprzez dodanie zapisu jak poniżej:

Jest:

J/ Zamawiający dopuszcza produkty równoważne do wymaganych.

Po zmianie:

J/ Zamawiający dopuszcza produkty równoważne do wymaganych. **Produkty lecznicze „import docelowy” mogą posiadać na paczce dostarczonej Zamawiającemu po podpisaniu umowy, etykiety w języku angielskim.**

II. Informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły zapytania następującej treści:

Pytanie nr 1 dot. pakietu nr 287

Czy zamawiający dopuści również paski fluoresceinowe pakowane po 100 szt.?
Jaka ilość należy wtedy dostarczyć?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 2 dot. pakietu nr 256 poz. 1-2

Czy Zamawiający w pakiecie 256 poz. 1-2 (*Dexamethasonum*) wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25°C po rozcieńczeniu, **potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL?**

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3 dot. pakietu nr 212

Czy Zamawiający w pakiecie 212, dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 4 dot. § 3 ust.5 wzoru umowy - termin dostawy

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji standardowych dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 2 dni roboczych dla pakietu nr 1, 22, 73, 76? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na drugi dzień od momentu złożenia zamówienia.

Wymóg dostawy w ciągu 1 dnia od momentu zgłoszenia zamówienia jest nadmierny i nie jest podyktowany uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego. Celem Zamawiającego jest otrzymanie zamówionego towaru, powyższe może zostać spełnione bez stawienia nadmiernych, wygórowanych, a wręcz niemożliwych do spełnienia terminów dostawy. Zgodnie z zapisami Pzp

oraz wytycznymi UZP termin dostawy należy wyznaczyć z uwzględnieniem wszystkich realnych czynników, tj. ilość dostarczanego towaru, odległość, uwarunkowania komunikacyjne, konieczność dokonania odbioru, wniesienia itd., aby realnie możliwe było wykonanie dostawy przy dochowaniu należytej staranności i wykonaniu wszystkich etapów pośrednich. Obecny zapis SIWZ (wyznaczenie terminu dostawy w godzinach do maksymalnie 24 godzin) jest niewątpliwie naruszeniem zapisów dotyczących równego traktowania wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Jeśli nie, proszę o szczegółową informację co jest podyktowane wyznaczeniem tak krótkiego terminu dostawy?

Ponadto czy Zamawiający zgodzi się na dostawy przedmiotu umowy dla pakiet nr 1, 22, 73, 76 tylko w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku (w soboty magazyn centralny Wykonawcy jest nieczynny).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5 dot. . § 3 ust.14 wzoru umowy – zamiennik

Biorąc pod uwagę warunki udziału w postępowaniu zawarte w SIWZ dot. koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w zakresie oferowanych produktów leczniczych proszę o potwierdzenie, że zapis paragrafu § 3 ust. 14 wzoru umowy dotyczy tylko sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. W przeciwnym wypadku Zamawiający zobowiązuje wykonawcę do obrotu produktami leczniczymi, które nie są objęte posiadaną przez niego koncesją.

W związku z niejednoznacznymi zapisami, proszę o potwierdzenie, że w przypadku utraty statusu refundacyjnego przez produkt, zaprzestania produkcji przez producenta i braku możliwości zaoferowanie produktu zamiennego lub z powodu niemożności spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6 dot. . § 4 ust.2 wzoru umowy – termin ważności produktów

Proszę o wyjaśnienie, dlaczego w przypadku umowy, która zostanie zawarta na okres 12 miesięcy, Zamawiający przewidując, sukcesywne dostawy częściowe, czyli nie przewidując przechowywania produktów w aptece szpitalnej, jednocześnie wymaga od Zamawiającego dostarczenia produktów z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy od dnia dostawy? Czy Zamawiający dopuści dostarczenie produktu leczniczego z krótszym terminem ważności dla pakietu nr 1, 22, 73, 76 (np. min. 6 miesięcznym), który spełnia wymogi w zakresie obrotu i używania, zgodnie z obowiązującymi normami prawa? Ewentualnie czy Zamawiający dopuści dostarczenie produktu z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy po uzyskaniu odpowiedniej zgody przed daną dostawą?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 7 dot. . §8 ust.1a wzoru umowy – kary umowne

Czy w niniejszym ustępie nie nastąpiła omyłka i zapis nie powinien brzmieć: cyt.: „10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto, w przypadku gdy Zamawiający odstąpi od umowy z winy

Wykonawcy”? Jeśli nie, proszę o zmianę zapisów co do wysokości kary (max. 4 %) mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną w wysokości 10% zamówienia (również prawidłowo zrealizowanego) pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego. Dodatkowo Zamawiający stosując taki zapis jednoznacznie z wysoką stawką procentową naraża się na późniejszym etapie na sądowe miarkowanie kar umownych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8 dot. pakietu nr 438

Czy wyraża Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.

- w pozycji 12 w opakowaniach 90 tabl zamiast 60 tabl
- w pozycji 11, 20 w opakowaniach 108 tabl zamiast 90 tabl

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 9 dot. pakietu nr 438

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglić do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 10 dot. pakietów 68, 127, 140, 152, 165, 189, 241, 335, 350, 366

Czy akceptowane są paczki, etykiety w języku angielskim następujących pakietów: 68, 127, 140, 152, 165, 189, 241, 335, 350, 366?

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą, jak na wstępie pisma cz. I pkt. 4.

Pytanie nr 11

Klient prosi również o podanie kodów IBAN/SWIFT do wpłaty wadium.

Odpowiedź:

Kod SWIFT: CITIPLPX

Pytanie nr 12 dot. pakietu nr 314

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? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13 dot. pakietu nr 314

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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14 dot. pakietu nr 294 poz.1 i nr 295 poz.1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 15 dot. pakietu nr 294 poz.1 i nr 295 poz.1

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 16 dot. pakietu nr 262

Czy Zamawiający w pakiecie nr 262, dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 17 dot. pakietu 287

Mając na uwadze zapisy art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych, w myśl którego „dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim (...)”, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w Pakiecie nr 287 asortymentu posiadającego wymagane przepisami oznakowania, ulotkę oraz etykiety w języku angielskim oraz dostarczenia wraz z pierwszą dostawą niezbędnych tłumaczeń / charakterystyk towaru w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający prowadzi postępowanie zgodnie z art. 9 ust 2 ustawy Pzp. (w języku polskim) i nie wprowadził do siwz informacji, że wyraża zgodę na składanie oświadczeń, ofert oraz innych dokumentów w innym języku, o czym mowa w art. 9 ust. 3 Pzp.. Wobec czego, dokumenty do dostarczenia, których zostanie wezwany wykonawca (w tym karty charakterystyki), którego oferta oceniona zostanie najwyższej muszą być w języku polskim lub przetłumaczone na język polski, zgodnie również z SIWZ cz. VI lit. A/, pkt. 6 i cz. II ust. 1.3.

Pytanie nr 18 dot. pakietu 287

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 287 dopuści paski fluoresceinowe pakowane po 100 szt? Jeśli tak, ile wówczas opakowań należy zaoferować?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności z 60 dni na 30 dni?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 21 dot. pakietu nr 294 poz.1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do Wzoru umowy zapisu, zgodnie z którym w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, uwzględniając nową stawkę – cena netto pozostanie niezmienną?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 22

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru Umowy następujących zapisów:
„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie.

Odpowiedź:

Zamawiający planuje zrealizować umowę w 100%, ale w ostateczności ilość uzależniona będzie od potrzeb.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 24 dot. pakietu nr 287

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 2 dni roboczych dla Pakietu nr 287?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zawartych w § 8 pkt. 1 lit. a) Wzoru umowy do 5% kwoty brutto?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zawartych w § 8 pkt. 1 lit. b) Wzoru umowy do 0,1%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zawartych w § 8 pkt. 1 lit. c) Wzoru umowy do 0,1%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 28 dot. pakietu nr 399

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 399 (Thiopentalum dawka: 1000 mg) produktu leczniczego w opakowaniu zawierającym 25 fioł. , po przeliczeniu ilości opakowań zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego .

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 29 dot. wzoru umowy

Do treści §2 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 KC: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 30 dot. wzoru umowy

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 wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §3 ust.14 projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 31 dot. wzoru umowy

Do treści §4 ust. 2 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 ust. 2 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 32 dot. wzoru umowy

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 §5 ust.2 pkt b) i c) umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 33 dot. wzoru umowy

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust.2 pkt c) i §9 ust.1 projektu umowy, poprzez

skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w §9 ust. 1 projektu umowy część zdania w brzmieniu „nie dłużej jednak niż przez okres 4 lat licząc od dnia zawarcia umowy”, zastąpić brzemieniem: „nie dłużej jednak niż na okres 1,5 roku licząc od dnia zawarcia umowy”.

Wprowadzenie możliwości przedłużenia umowy przetargowej nie może powodować rażącej dysproporcji pomiędzy podstawowym czasem na jaki umowa ma być zawarta, a czasem o jaki może być przedłużona. Obecne brzmienie zapisu powoduje, że czas podstawowy (t.j. okres obowiązywania umowy do 05.03.2016 r., jest wielokrotnie mniejszy od czasu o jaki umowa może być przedłużona tj. maksymalnie o kolejne 3 lata. Jeżeli zamawiający chciał zawrzeć umowę na 4 lata, to powinien był rozpisać przetarg obejmujący cały ten okres lub odwrócić proporcje czasu podstawowego do czasu przedłużonego w ten sposób, aby czas o jaki umowa może być przedłużona nie był dłuższy od czasu podstawowego. Zapis w obecnym kształcie stanowi obejście zarówno przewidzianego w art. 67 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (Dz.U. Nr 19, poz. 177, ze zm.) trybu szczególnego polegającego na udzielaniu zamówień z wolnej ręki, a także stanowi obejście konieczności rozpisania nowego przetargu po upływie podstawowego czasu obowiązywania umowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 34 dot. wzoru umowy

Do §6 ust.4 projektu umowy. Prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia:" Faktura VAT dostarczona Zamawiającemu będzie sygnowana numerem umowy."

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 35 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §8 ust.1 pkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 36 dot. wzoru umowy

Do §8 ust.1 pkt c) projektu umowy. Ze względu na niejednoznaczny zapis prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli wskazując w zapisach zwrot : "nienależycie wykonanej dostawy w sposób inny niż poprzez opóźnienie" oraz prosimy o podanie przykładów.

Odpowiedź:

Np. Dostawa towaru z okresem ważności niezgodnym z wymogami Zamawiającego.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający ze względu na elektroniczną dostawę odstąpi od wymogu złożenia na wezwanie kart charakterystyki?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 38 dot. pakietu nr 443 poz.12

Czy w Pakiecie nr 443 poz. 12 (Ambroxolum dawka: 15mg/2ml x 5 amp.) Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu Aflegan x 10 amp.?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 39 dot. pakietu nr 449 poz.53

Czy w Pakiecie 449 poz nr 53 (Złożone preparaty typu Fortrans) Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu Moviprep w ilości 360 op.?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (pr. do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki

A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas ascorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta. Skuteczne oczyszczenie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywoływanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makroglem:

- MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.
- MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).
- MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 40 dot. pakietu nr 438 poz.7

pozycja 7 – Perindopril 5 mg + **Indapamide 1,5 mg** + Amlodipine 10 mg - wydaje się nam, że nastąpił błąd pisarski i Zamawiający miał na myśli preparat Perindopril 5 mg + **Indapamide 1,25 mg** + Amlodipine 10 mg

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą część I pkt.1 pisma

Pytanie nr 41 dot. pakietu nr 438 poz.15

pozycja 15 – **Indapamidum 2,5 mg** + Amlodipinum 10 mg - wydaje się nam, że nastąpił błąd pisarski i Zamawiający miał na myśli preparat **Indapamidum 1,5 mg** + Amlodipinum 10 mg

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą część I pkt.2 pisma

Pytanie nr 42 dot. pakietu nr 517

W związku z publikacją na stronie Zamawiającego postępowania o udzieleniu zamówienia na zakup płynu kardioplegicznego do konserwacji i perfuzji narządów - **pakiet nr 517**, składamy zapytanie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego równoważnego klinicznie?

Produkt posiada potwierdzoną przez Polski Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych, kategorię klasy III, certyfikowaną przez TÜV Reinhardt w związku z użyciem w nim substancji leczniczych. Wszelkie komponenty użyte do produkcji wyrobu medycznego, posiadają stosowne certyfikaty klasy USP i GMP.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 43 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie pozycji 1 i 3 z pakietu nr 9 biorąc pod uwagę, iż każda z dawek inicjujących tj. 10 i 50 mg jest przyjmowana raz na dobę przez 7 dni uzasadniony ekonomicznie wydaje się zakup leku pakowanego po 7 lub 14 tabl?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 44 dot. pakietu nr 294 poz.1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampulko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnikawynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampulko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 45

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

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampulki?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampulki na ampulko-strzykawkę?

Odpowiedź:

Ze względu na brak odniesienia do konkretnego pakietu, Zamawiający nie może udzielić odpowiedzi ogólnej, która miałaby zastosowanie do wszystkich pakietów.

Pytanie nr 48

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 49

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 50

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:

Wykonawca zobowiązany jest zaproponować pakiet (kompletny) składający się z wszystkich pozycji wchodzących w skład danego pakietu. Zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 89 ust 1 pkt 2 Pzp., jej treść nie odpowiada treści SIWZ., jeżeli w pakiecie będzie brak chociażby jednej pozycji.

Pytanie nr 51 dot. pakietu nr 173, poz.1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 52 dot. pakietu nr 529

Czy Zamawiający wymaga preparatu Anagrelid, który dopuszcza leczenie chorych niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50 ml/min)- potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 53 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.14 umowy? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 54 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.2.a zdanie ostatnie? Przedmiotem niniejszego postępowania jest konkretny lek, wskazany w ofercie Wykonawcy i tenże lek Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć po zaoferowanej cenie. Zmiana przedmiotowa w tym zakresie nie może stanowić zobowiązania Wykonawcy w postępowaniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 55 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 5.3.a zamiast stałej ceny brutto określi jako stałą cenę netto? Obecny zapis grozi Wykonawcy **rażącą stratą**.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 56 dot. pakietu nr 303 poz. 1-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 303 poz. 1-6 insulin w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 57 dot. pakietu nr 362

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 362 leku w postaci fiołki?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 58 dot. pakietu nr 504 poz.1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania EZP/24/19 w pakiecie nr 504 pozycja nr 1 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 x 4,5cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 59 dot. pakietu nr 504 poz.2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania EZP/24/19 w pakiecie nr 504 pozycja nr 2 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 x 9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 60 dot. pakietu nr 504 poz.3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania EZP/24/19 w pakiecie nr 504 pozycja nr 3 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i

uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydźcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetrascynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 2,7 x 2,7cm pakowany po 5szt. w opakowaniu.

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste- opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 61 dot. pakietu nr 508

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z funkcją wyrzutu paska testowego za pomocą przycisku – taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo obsługi eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjentów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 62 dot. pakietu nr 508

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych, które nie wymagają kodowania za pomocą chipów kodujących, pasków kodujących, czy też ustawiania kodu w glukometrze?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 63 dot. pakietu nr 508

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem prawidłowości informacji zawartych w instrukcjach obsługi i na oznakowaniach oraz aktualności posiadanych certyfikatów (paski nierefundowane nie przechodzą takiej weryfikacji)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 64 dot. pakietu nr 508

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 508 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej,

kontrolowanej temperatury i wilgotności – jest to szczególnie ważne w okresie zimowym, przy bardzo niskich temperaturach, w których paski mogą ulec inaktywacji?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 65 dot. pakietu nr 508

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s??

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 66 dot. pakietu nr 507, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515.

Czy ze względu na możliwość ujednoczenia oferty Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych do innych glukometrów (wraz z zaoferowaniem kompatybilnych glukometrów i płynów kontrolnych w odpowiednich pozycjach pakietu), charakteryzujących się następującymi parametrami: a) Funkcja Auto-coding; 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 wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiając wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotkowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45⁰C, przechowywanie do 30⁰C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 67 dot. pakietu nr 507, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515.

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z zaoferowaniem kompatybilnych glukometrów i płynów kontrolnych w odpowiednich pozycjach pakietu), 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) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32^o) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 68 dot. pakietu nr 167

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Cefazolinum 1000 mg inj. w opakowaniu x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 69 dot. pakietu nr 186

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Levofloxacin 500 mg /100 ml w postaci worka x 5szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 70 dot. pakietu nr 284 poz.1-4

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Filgrastim w opakowaniu x 5 a-strzyk., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 71 dot. pakietu nr 302 poz. 2

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Ketoprofenum dawka: 50 mg postać: kaps. Twarde w opakowaniu x 20szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ – Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 72 dot. pakietu nr 332 poz.1

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Midazolamum postać inj. w stężeniu 5mg/5ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 73 dot. pakietu nr 332 poz.1,3

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Midazolamum w opakowaniu x 5 amp., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ – Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 74 dot. pakietu nr 354

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Pantoprazole dawka 40mg postać inj. w opakowaniu x 10 fiolek, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ – Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 75 dot. pakietu nr 152

Czy w postępowaniu przetargowym EZP/24/19 w pakiecie nr 152 Zamawiający wymaga także opakowań 1000mg, co umożliwi racjonalny dobór dostępnych opakowań 1000mg i 5000mg do przygotowania indywidualnie zróżnicowanych dawek leku dla pacjentów i pozwoli dzięki temu uniknąć strat związanych ze stosowaniem tylko jednej dawki 5000mg?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 76 dot. pakietu nr 266 poz. 1-6.

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek zawarty w Pakiecie nr 266 poz. 1-6 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 77 dot. pakietu nr 266 poz. 1-6.

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie zaoferowane dawki leku w Pakiecie 266 poz. 1-6 pochodziły od jednej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 78 dot. pakietu nr 266 poz. 1-6.

Czy Zamawiający dopuszcza , aby zaoferowany lek w Pakiecie 266 poz. 1-6 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 79 dot. pakietu nr 381 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 381 poz. 1, Sevofluranum plyn do anestezji wziewnej opakowanie 250 ml, wymaga Sevofluranu w bezpiecznej, nietlukącej i przezierniej butelce, która daje możliwość oceny ilościowej i jakościowej płynu oraz z systemem bezpośredniego uzupełniania parownika Quick Fill bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem, kompatybilnym z parownikami, które są własnością Zamawiającego?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 80 dot. wzoru umowy § 1

Czy Zamawiający dopuści: składanie zamówień cząstkowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w Pakiecie nr 21, 36, 38 pozycja 1?

Wzory formularzy: zamówienia i oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 81 dot. wzoru umowy § 3

Czy Zamawiający zaakceptuje termin ważności dostarczanych leków równy minimum połowie maksymalnego terminu ważności dla asortymentu zawartego w pakiecie numer 21, 36, 38 pozycja 1?

(tj. 12-u miesięcy w przypadku 24 miesięcznego terminu ważności, 9-u miesięcy w przypadku 18 miesięcznego terminu ważności, itd. ...)

UZASADNIENIE:

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. Ponadto Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 82 dot. wzoru umowy § 3

Czy Zamawiający mając na uwadze, że zgłoszona reklamacja (ilościowa i jakościowa) wymaga rozpatrzenia **wyrazi zgodę na wydłużenie terminów rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych w odniesieniu do pakietu numer 21, 36, 38?**

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 83 dot. wzoru umowy § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do §4 ust 4 umowy, dodatkowego zapisu o treści: „Przed rozwiązaniem umowy w całości lub części ze skutkiem natychmiastowym Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 84 dot. wzoru umowy § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień pilnych „na cito” maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla Pakietu numer 21, 36, 38 ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 85 dot. wzoru umowy § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do katalogu zmian postanowień umowy, zawartej w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przesłanki w proponowanym brzmieniu lub analogicznym przygotowanym przez Zamawiającego a oddającym jego istotę:

„Zamawiający dopuszcza możliwość zastąpienia wykonawcy, któremu zostało udzielone zamówienie, a którego siedziba znajduje się na terytorium Wielkiej Brytanii, przez innego wykonawcę należącego do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, mającego siedzibę w innym państwie członkowskim UE, spełniającego warunki udziału w niniejszym postępowaniu oraz niepodlegającego wykluczeniu w przypadku wystąpienia Wielkiej Brytanii z Unii Europejskiej na podstawie art. 50 Traktatu o Unii Europejskiej, przy zachowaniu wszelkich, mających zastosowanie w tym przypadku przepisów prawa, w tym art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.”?

Uzasadnienie:

Mając na względzie, że na dzień składania ofert w niniejszym Postępowaniu ostatecznie nie zostały zakończone negocjacje ws. warunków wystąpienia Wielkiej Brytanii z Unii Europejskiej, a tym samym nie jest możliwe dokładnie określenie przyszłych zasad, na jakich podmioty mające siedzibę w tym państwie będą mogły funkcjonować na rynku UE, należy zabezpieczyć w umowie o zamówienie publiczne możliwość zmiany wykonawcy na podmiot z innego państwa członkowskiego UE.

Należy zaznaczyć, że powyższe postanowienie gwarantuje, że nowy wykonawca będzie należał do tej samej grupy kapitałowej, co ten, któremu zostało udzielone zamówienie publicznie, a także musi spełniać wszystkie warunki udziału w postępowaniu oraz nie mogą wobec niego zachodzić okoliczności powodujące wykluczenie z postępowania. To gwarantuje zapewnienie ciągłości realizacji dostawy towarów będących przedmiotem umowy, a także jest w pełni zgodne z postanowieniami art. 144 Prawa zamówień publicznych. Jednocześnie wskazujemy, że niniejsza zmiana przesłanki kontraktu wyłącznie dopuszcza możliwość jej dokonania, a w żaden sposób nie jest obowiązkiem dla Zamawiającego, który dopiero na etapie realizacji zamówienia mógł podjąć ostateczne i wiążące decyzje. Jednocześnie niniejsza propozycja nie powoduje nieważności ewentualnego aneksu, gdyż odwołuje się do obowiązującej procedury zmiany wierzyciela podmiotu leczniczego określonego w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej. W związku z powyższym proponowana przesłanka zmiany umowy o zamówienie publiczne wydaje się w pełni uzasadniona i powinna zostać wprowadzona do postanowień wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 86 dot. wzoru umowy § 5

do treści wzoru umowy: § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 11 zapisu w brzmieniu:

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na **przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?**

Odpowiedź:

Zamawiający prześle umowy do podpisu na adres Wykonawcy.

Pytanie nr 87 dot. wzoru umowy § 8

Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę** i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 8 do nowego brzmienia:

§8

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje

się do zapłaty kar gwarancyjnych na rzecz Zamawiającego w wysokości:

a) 10% kwoty brutto wskazanej w § 7 ust. 1 niniejszej umowy, w przypadku gdy Zamawiający odstąpi od umowy z

winy Wykonawcy.

b) 0,2% wartości niewykonanego lub nienależycie wykonanego zamówienia jednostkowego złożonego przez

Zamawiającego stosownie do treści § 3 ust. 1, 3 i 4 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia w prawidłowym

wykonaniu zamówienia, nie więcej jednak niż 10% wartości zamówienia,

c) 0,2% wartości nienależycie wykonanego zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie

do treści § 3 ust. 1, 3 i 4 niniejszej umowy, w sposób inny niż poprzez opóźnienie za każdy dzień nienależytego

wykonania zamówienia, nie więcej jednak niż 10% wartości umowy.

2 Zamawiający może dochodzić od Wykonawcy na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość

kar wymienionych w ust. 1.

3. Zamawiający może potrącać kary wymienione w ust. 1 z wynagrodzenia Wykonawcy

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 88 dot. wzoru umowy § 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie § 2 umowy dodatkowego zapisu ust. 2 o treści: „Przed rozwiązaniem umowy w całości lub części ze skutkiem natychmiastowym Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 89 dot. pakietu nr 54

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w ramach pakietu nr 54 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Trastuzumab.

Czy zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał badanie, w którym dokonano zmiany leczenia z referencyjnego leku na biopodobny? Powyższe badanie udowadnia, iż zmiana nie ma wpływu na tolerancję terapii jak też potwierdza skuteczność oraz profil bezpieczeństwa przy zmianie terapii z produktu referencyjnego?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 90 dot. pakietu nr 359

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w formularzu cenowym w ramach pakietu nr 359 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Pegfilgrastim.

Czy, w związku z pojawieniem się na rynku preparatów biopodobnych, które nie posiadają badań potwierdzających skuteczność i wysoki profil bezpieczeństwa w przypadku zamiany leku u pacjentów, którzy rozpoczęli terapię lekiem referencyjnym, Zamawiający wydzieli część ilości tego pakietu w celu zabezpieczenia pacjentów kontynuujących terapię lekiem Neulasta 6mg/0,6 ml x 1 amp.-strz.?"

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 91 dot. pakietu nr 54

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w formularzu cenowym w ramach pakietu nr 54 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Trastuzumab.

Czy, w związku z powszechnie obowiązującą zasadą uczciwej konkurencji Zamawiający dopuści również Trastuzumab w dawce 150 mg postać inj. Iv. (proszek do p. roztworu) op./1,0 fiol. S.subst. 20 ml?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 92

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na lek zawierający sevofluran z możliwością zamówienia pojedynczych butelek konfekcjonowanych w opakowaniu zewnętrznym produktu leczniczego opatrzonym co najmniej następującymi informacjami:

- nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego
- numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu,
- numer serii,
- instrukcję użycia,
- kod kreskowy EAN UCC,
- termin ważności

- specjalne środki ostrożności, które należy zachować podczas usuwania niezużytego produktu leczniczego

oraz zawierającego ulotkę do stosowania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 93 dot. pakietu nr 99

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 99 pozycji 1, aby stabilność po rozcieńczeniu na podstawie oświadczenia wynosiła: 21 dni w temp. 2-8 °C, 7 dni w temp. pokojowej 15-25 °C?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 94 dot. pakietu nr 168

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 168 produkt leczniczy Cefepim 20 ml w opakowaniu typu 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 95 dot. pakietu nr 170

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 170 produkt leczniczy Ceftazidim 2g w opakowaniu typu 10 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 96 dot. pakietu nr 175

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 175 produkt leczniczy Ciprofloxacinum 100 ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma różnej wielkości portami (x 20 sztuk)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 97 dot. pakietów 175 i 186

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga w pakiecie 175 oraz 186 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 98 dot. pakietu nr 177 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 177 pozycji 1, 2 produkt leczniczy Clindamycinum w opakowaniu typu 5 ampulek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 99 dot. pakietu nr 180

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 180 produkt leczniczy Fluconazolom 100 ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma różnej wielkości portami (x 10 sztuk)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 100 dot. pakietu nr 185

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 185 produkt leczniczy Imipenem/Cilastatin w opakowaniu typu 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 101 dot. pakietu nr 186

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 186 produkt leczniczy Levofloxacinum 100 ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma różnej wielkości portami (x 10 sztuk)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 102 dot. pakietu nr 188

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 188 produkt leczniczy Linezolid 100 ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma różnej wielkości portami (x 10 sztuk)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 103 dot. pakietu nr 324

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizole, zaofrowany w pakiecie 324, był zaofrowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 104 dot. pakietu nr 324

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol, zaofrowany w pakiecie 324, zgodnie z zapisami w ChPL, posiadał możliwość podania produktu leczniczego w dawce przekraczającej dawkę maksymalną 5 g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 105 dot. pakietu nr 340

Czy Zamawiający wymaga zaofrowania w pakiecie 340 Natrium Chloratum w bezpiecznych ampulkach wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?

W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

- są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe
 - eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta
 - eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończeniu luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampulki bez konieczności zastosowania igły.
- Dodatkowo stosowanie plastikowych ampulek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:
- przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną
 - przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruchów szkła podczas otwierania szklanej ampulki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampulki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawek - posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Krajowego Konsultanta w Dziedzinie Pielęgniarstwa Epidemiologicznego oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 106 dot. pakietu nr 356

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 356 produkt leczniczy Paracetamol 100 ml w opakowaniu typu 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 107 dot. pakietu nr 377

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 377 produkt leczniczy Rocuronium 5 ml w opakowaniu typu 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 108 dot. pakietu nr 435

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 435 pozycji 9 produkt leczniczy Kalium Chloratum 15% 20 ml w opakowaniu typu 20 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 109 dot. pakietu nr 435 poz. 8 i 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 435 pozycji 8, 9 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 110 dot. pakietu nr 436 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 436 pozycji 8 produkt leczniczy Propofol 1% 20 ml w opakowaniu typu 5 ampulek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 111 dot. pakietu nr 436 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 436 pozycji 9 produkt leczniczy Paracetamol 100ml w opakowaniu typu 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 112 dot. pakietu nr 436 poz. 7,8,9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 436 pozycji 7, 8, 9 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 113

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie w jakie sposób należy przeliczyć liczbę opakowań, gdy zaoferowana ilość różni się do wymaganej od Zamawiającego 0 do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąglić w górę?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 114

Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)?

Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na przesyłanie faktur w formie pdf. Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie faktur elektronicznych zgodnie z zapisami ustawy z 9.11.2018 roku o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prawnym (Dz.U. z 2018 roku poz.2191) od dnia 18.04.2019 roku.

Pytanie nr 115 dot. wzoru umowy

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru,

Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 116 dot. pakietu 381

Czy Zamawiający w pakiecie 381 (sevoflurane) w trosce o życie i zdrowie pacjentów oraz personelu medycznego, zgodnie z opisem SIWZ, ma na myśli produkt który ma bezpieczny system napełniania (butelka z adapterem, który stanowi szczelny, bezpieczny system napełniania), butelkę dającą możliwość oceny wzrokowej dla zachowania najwyższej jakości produktu, z certyfikatami FDA, MHRA, produkcji USA?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 117 dot. pakietu nr 435 poz. 6

Czy Zamawiający w Pakiet 435, poz. 6 (Bupivacainum dawka: 5 mg/ml postać: inj. dotkankowe (roztwór) op./5,0 fiol. 4 ml typu spinal) **wymaga zaofierowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 118 dot. pakietu nr 46

Czy Zamawiający mając na uwadze, że:

2. Przy zastosowaniu produktu leczniczego MabThera (rituximab) w formie podskórnej, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, konieczne jest wykonanie przynajmniej pierwszego podania leku MabThera w formie dożylniej;
3. Produkt leczniczy MabThera (rituximab) w formie dożylniej i podskórnej jest tym samym preparatem rituximabu (pochodzącym z jednej linii komórkowej);
4. Pacjent posiada prawo do równego dostępu do świadczeń gwarantowanych;

5. Pacjent jest uprawniony do podejmowania świadomych decyzji o wyborze leczenia i wyrażenia sprzeciwu wobec automatycznej zamiany leku ze względów pozamedycznych;
6. Obowiązek podmiotu leczniczego do uzyskania świadomej zgody na zmianę leku;
7. Decyzję Rzecznika Praw Pacjenta z dnia 11 czerwca 2018 r. uznającą praktykę automatycznej zamiany leków za naruszającą zbiorowe prawa pacjenta do świadczeń zdrowotnych;
8. Wyrok Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie z dnia 27 listopada 2018 r., który podtrzymał decyzję RPP z dnia 11 czerwca 2018 r.;

doпуска możliwość wydzielenia w dodatkowym pakiecie stosownej ilości leku z substancją czynną rituximab w formie dożylniej opisanej jako „Rituximabum 1 mg fiołka (koncentrat) iv *Możliwość realizacji: 100 mg fiołka; 500 mg fiołka; Trwałość po rozcieńczeniu min. 24 h lub równoważny*” przy założeniu kryterium równoważności określonym jako: „do zastosowania z rituximabem 1400 mg w formie podskórnej zgodnie z opisem ChPL (pochodzenie z jednej linii komórkowej)”? Poniżej przedkładamy przykładowy zapis, który pomoże zobrazować proponowane rozwiązanie:

Obecny zapis SIWZ:

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość
1.	Rituximabum 1 mg fiołka (koncentrat) iv Możliwość realizacji: 100 mg fiołka 500 mg fiołka Trwałość po rozcieńczeniu min. 24 h.	Mg	520 000
xxx	RAZEM	Xxx	xxxx

Proponowany zapis SIWZ:

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość
1.	Rituximabum 1 mg fiołka (koncentrat) iv Możliwość realizacji: 100 mg fiołka 500 mg fiołka Trwałość po rozcieńczeniu min. 24 h. Lub równoważny *	Mg	520 000
xxx	RAZEM	Xxx	xxxx

**do zastosowania z rituximabem 1400 mg w formie podskórnej zgodnie z opisem ChPL (pochodzenie z jednej linii komórkowej)*

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 119 dot. pakietu nr 271

Czy Zamawiający w pakiecie nr 271 miał na myśli produkt leczniczy **Erythropoietinum 5 000 j.m./ 0,3 ml inj. sc./iv (roztwór) x 6 ampułko-strzykawek po 0,3 ml?**

Ww. produkt nie występuje w opakowaniu 5 000 j.m./ ml x 6 fiolek 1 ml

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 120 dot. pakietu nr 170 poz.1

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 170 pozycja 1 aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 121 dot. pakietu nr 416 poz. 1 i 2

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 416 pozycji nr 1 i 2 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 122 dot. pakietu nr 332 poz. 1,2,3,4.

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 332 pozycja 1,2,3,i 4 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 123 dot. pakietu nr 332 poz. 1,2,4

Czy zamawiający, w pakiecie 332 pozycja 1,2 i 4 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 124 dot. pakietu nr 324 poz.1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 324 pozycja 1 i 2 (Metamizolum natrium) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 125 dot. pakietu nr 406 poz. 1, 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 406 pozycja 1 i 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pylalgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 126 dot. pakietu nr 1 poz. 54

Czy zamawiający w pakiecie nr 1 na pozycji nr 54 wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Linezolidu Polpharma z samouszczelniającym portem z elastomerem pakowanym w pojedyncze kartonowe opakowanie zewnętrzne”

Odpowiedź:

Pytanie nie dotyczy pakietu nr 1, brak pozycji 54 w pakiecie.

Pytanie nr 127 dot. pakietu nr 435 poz.1

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 435 pozycja 1, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 128 dot. pakietu nr 175 poz.1

Czy zamawiający w pakiecie 175 pozycja 1 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 129 dot. wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 130 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 5 ust. 3) oraz zmiana cen odpraw celnych (dot. § 5 ust. 3).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 131 dot. wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar gwarancyjnych na rzecz Zamawiającego w wysokości:

a) 10% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy, wskazanej w § 7 ust. 1 niniejszej umowy, w przypadku gdy Zamawiający odstąpi od umowy z winy Wykonawcy;

b) 0,2% wartości brutto niewykonanego lub nienależycie wykonanego zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści § 3 ust. 1, 3 i 4 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia w prawidłowym wykonaniu zamówienia, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto niewykonanego lub nienależycie wykonanego zamówienia;

c) 0,2% wartości brutto nienależycie wykonanego zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści § 3 ust. 1, 3 i 4 niniejszej umowy, w sposób inny niż poprzez opóźnienie za każdy dzień nienależytego wykonania zamówienia, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto nienależycie wykonanego przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 132 dot. pakietu nr 321

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnej, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 133 dot. pakietu nr 507

Czy Zamawiający w Pakiecie 507 dla poz. 2, ze względu na zaprzestanie produkcji testów paskowych Accu-Chek Go, wyrazi zgodę na zaoferowanie testów paskowych z poz. 3 – Accu-Chek Performa?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 134 dot. wzoru umowy oraz formularza ofertowego

Dot. par. 3 ust. 5 umowy oraz formularza ofertowego – Prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla pakietu 507 z 1 do 2 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 135 dot. pakietu nr 231

Czy zamawiający dopuści w pak. 231 poz. 1,2 Budezonid (Nebbud) 0,5mg/ml x 20 aby; 0,25mg/ml x 20 był w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 136 dot. pakietu nr 231

Czy zamawiający dopuści w pak. 231 poz. 1,2 Budezonid (Nebbud) 0,5mg/ml x 20 aby; 0,25mg/ml x 20, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 137 dot. część 2, ppkt 1.2. 1 SIWZ

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż dla pakietu nr 503 (wapno sodowane) nie jest wymagane posiadanie zezwolenia (koncesji) do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 503 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ cz. II ust.1.2 pkt.1 – „Wyżej wymieniony warunek dotyczy produktów leczniczych i nie ma zastosowania do wyrobów medycznych.”

Pytanie nr 138 dot. wzoru umowy §3 ust.5

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji dla pakietu nr 503 (wapno sodowane) do 2 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 139

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek powlekanych w następujących pozycjach:

pakiet nr 2 poz. 1 - Afatinib 20 mg x 28 kapsulek..

pakiet nr 2 poz. 2 - Afatinib 30 mg x 28 kapsulek..

pakiet nr 2 poz. 3 - Afatinib dawka 40 mg x 28 kapsulek..

pakiet nr 8 poz. 1 - Bosentan 125 mg x 56 tabl..

pakiet nr 12 poz. 1 - Cabozantinib 20 mg x 30 tabletek.

pakiet nr 12 poz. 2 - Cabozantinib 40 mg x 30 tabletek.

pakiet nr 12 poz. 3 - Cabozantinib 60 mg x 30 tabletek.

pakiet nr 17 poz. 1 - Eltrombopagum 25 mg x 28 tabletek.

pakiet nr 17 poz. 2 - Eltrombopagum 50 mg x 28 tabletek.

pakiet nr 19 poz. 1 - Erlotinib 100 mg x 30 tabl..

pakiet nr 19 poz. 2 - Erlotinib 150 mg x 30 tabl..

pakiet nr 21 poz. 1 - Gefitinib 250 mg x 30 tabletek.

pakiet nr 29 poz. 1 - Lapatinib 250 mg x 70 tabl. Możliwość realizacji tabletki a 250 mg x 140 tabletek.

pakiet nr 45 poz. 1 - Riociguatum tabletki. 0,5mg x42 tabletki;
 pakiet nr 45 poz. 2 - Riociguatum tabletki. 1 mg x 42 tabletki;
 pakiet nr 45 poz. 3 - Riociguatum tabletki. 1,5 mg x 42 tabletki;
 pakiet nr 45 poz. 4 - Riociguatum tabletki. 2 mg x 42 tabletki;
 pakiet nr 45 poz. 5 - Riociguatum tabletki. 2,5 mg x 42 tabletki.
 pakiet nr 103 poz. 1 - Ponatinib 15 mg x 60 tabletek.
 pakiet nr 103 poz. 2 - Ponatinib 45 mg x 30 tabletek.
 pakiet nr 187 poz. 1 - Linezolidum 600 mg x 10 tabl..
 pakiet nr 199 poz. 1 - Woriconazol 200 mg x 20 tabl..
 pakiet nr 225 poz. 4 - Atorvastatinum 80 mg x 30 tabl..
 pakiet nr 267 poz. 1 - Entecavir 0,5 mg tabletki opakowanie 30 tabletek.
 pakiet nr 315 poz. 1 - Lamivudinum+Zidovudinum 150 mg+300 mg x 60 tabl..
 pakiet nr 327 poz. 4 - Metformin dawka: 0,5 g postać: tabl. op./30,0 tabl.
 pakiet nr 327 poz. 5 - Metformin dawka: 0,85 g postać: tabl. op./30,0 tabl.
 pakiet nr 374 poz. 1 - Rifaximinum 200 mg x 28 tabletek.
 pakiet nr 380 poz. 1 - rosuvastatinum dawka: 5 mg postać: tabl. op./30,0 szt..
 pakiet nr 380 poz. 2 - rosuvastatinum dawka: 10 mg postać: tabl. op./30,0 szt..
 pakiet nr 380 poz. 3 - rosuvastatinum dawka: 20 mg postać: tabl. op./30,0 szt..
 pakiet nr 412 poz. 1 - Valganciclovir 450 mg x 60 tabl..
 pakiet nr 437 poz. 5 - Amiodarone dawka: 200 mg postać: tabl. op./30,0 tabl.
 pakiet nr 437 poz. 47 - Verapamilum dawka: 120 mg postać: tabl. prolong. op./40,0 tabl.
 pakiet nr 439 poz. 8 - Nebivololum + hydrochlorotiazid 5 mg + 12,5 mg tabletki opakowanie 28 tabletek.
 pakiet nr 439 poz. 9 - Nebivololum + hydrochlorotiazid 5 mg + 25 mg tabletki opakowanie 28 tabletek.
 pakiet nr 439 poz. 10 - Lercanidipine 10 mg x 28 tabletek.
 pakiet nr 439 poz. 11 - Lercanidipine dawka : 20 mg postać: tabl. opakowanie 28 tabl..
 pakiet nr 442 poz. 15 - Ciprofloxacinum dawka: 500 mg postać: tabl. op./10,0 tabl..
 pakiet nr 442 poz. 16 - Clarithromycinum dawka: 500 mg postać: tabl. op./14,0 tabl.
 pakiet nr 442 poz. 17 - Escitalopram dawka: 5 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.
 pakiet nr 442 poz. 18 - Escitalopramum dawka: 10 mg postać: tabl. x 28 tabl.
 pakiet nr 442 poz. 22 - Finasteridum 5 mg x 30 tabletek.
 pakiet nr 442 poz. 34 - Mirtazapine dawka: 30 mg postać: tabl. op./30,0 tabl..
 pakiet nr 442 poz. 41 - Paracetamol + Tramadol 325 mg + 37,5 mg x 30 tabletek.
 pakiet nr 442 poz. 42 - Paracetamol + Tramadol 650 mg + 75 mg x 90 tabletek.
 pakiet nr 442 poz. 55 - Valsarían dawka: 80 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.
 pakiet nr 442 poz. 56 - Valsarían dawka: 160 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.
 pakiet nr 443 poz. 1 - Acid Tioctic 600 mg x 30 kapsulek.
 pakiet nr 443 poz. 4 - Acidum ascorbicum (vit. C) + Ferrosi gluconas dawka: postać: draż. op./50,0.
 pakiet nr 443 poz. 37 - Celiprololum 100 mg x 30 tabletek.
 pakiet nr 443 poz. 47 - Cloxacillinum 500 mg x 16 tabletek.
 pakiet nr 443 poz. 57 - Flutamidum 250 x 30 tabletek.
 pakiet nr 443 poz. 63 - Itopiride 50 mg x 40 tabletek.
 pakiet nr 443 poz. 65 - Mleczan magnezu 48 mg - 51mg + vitamina B 6 5 mg x 50 tabletek rejestracja produkt leczniczy.
 pakiet nr 445 poz. 23 - Diltiazem dawka: 60 mg postać: tabl. op./60,0 tabl..
 pakiet nr 445 poz. 35 - Dydrogesteronum 10 mg x 20 tabletek.
 pakiet nr 445 poz. 55 - Isosorbidi mononitras dawka: 40 mg postać: tabl. op./30,0 tabl..
 pakiet nr 445 poz. 60 - Letrozole 2,5 mg tabletki opakowanie 30 tabletek.
 pakiet nr 445 poz. 69 - Penicillamine 250 mg x 30 tabletek.
 pakiet nr 446 poz. 2 - Aciclovir dawka: 0,2 g postać: tabl. op./30,0 tabl.
 pakiet nr 446 poz. 44 - Opipramolum dawka 50 mg postać draż opakowanie 20 drażetek.
 pakiet nr 446 poz. 48 - Piracetamum dawka: 400 mg postać: kaps. op./60,0 kaps.
 pakiet nr 448 poz. 8 - Desogestrelum 150 |jg + Ethinylestradiolum 20jg x 21 tabletek.

pakiet nr 448 poz. 10 - Drotaverinum dawka: 80 mg postać: tabl. op./20 tabletek.
pakiet nr 448 poz. 20 - Leflunomide 20 mg x 30 tabletek.
pakiet nr 448 poz. 26 - Memantine 10 mg x 28 tabletek.
pakiet nr 448 poz. 27 - Montelukast 10 mg x 28 tabletek.
pakiet nr 448 poz. 28 - Moxifloxacinum 400 mg x 7 tabletek.
pakiet nr 448 poz. 33 - Nicergolinum dawka: 10 mg postać: tabl. op./50,0 tabl.
pakiet nr 448 poz. 41 - Oxazepamum dawka: 10 mg postać: tabl. op./20,0 tabl.
pakiet nr 448 poz. 53 - Promazinum dawka: 25 mg postać: draż. op./60,0.
pakiet nr 449 poz. 10 - Fluoxetine dawka: 0,02 g postać: kaps. op./30,0 kaps.
pakiet nr 449 poz. 31 - Theophyllinum dawka: 300 mg postać: tabl. retard op./50,0 tabl.
pakiet nr 449 poz. 41 - Topiramate dawka: 25 mg postać: kaps. x 28 kaps..
pakiet nr 449 poz. 42 - Topiramate dawka: 50 mg postać: kaps. x 28 tabl..
pakiet nr 449 poz. 43 - Topiramate dawka: 100 mg postać: kaps. x 28 tabl..
pakiet nr 449 poz. 46 - Vildagliptin + Meftorminum dawka 50 mg + 1000 mg tabletki x 60 tabletek.
pakiet nr 449 poz. 47 - Vildagliptin + Meftorminum dawka 50 mg + 850 mg tabletki x 60 tabletek.
pakiet nr 449 poz. 51 - Acidum ascorbicum (vit. C) + Rutosidum tabletki opakowanie 125 tabletek.
pakiet nr 449 poz. 52 - Zofenopril + hydrochlorotiazyd 30 mg + 12,5 mg opakowanie 28 tabletek.
pakiet nr 450 poz. 6 - Amitriptylinum dawka: 10 mg postać: draż op./60,0.
pakiet nr 450 poz. 7 - Amitriptylinum dawka: 25 mg postać: draż. op./60,0.
pakiet nr 450 poz. 13 - Chlorprothixenum 50 mg tabletki opakowanie 50 tabletek.
pakiet nr 450 poz. 15 - Clomipramine dawka 75 mg postać tabletki opakowanie 20 tabletek.
pakiet nr 450 poz. 21 - Diazepamum dawka: 5 mg postać: tabl. op./20,0 tabl.
pakiet nr 450 poz. 31 - Gabapentinum dawka: 600mg postać: kaps. twarde op./100,0 kaps..
pakiet nr 450 poz. 32 - Gabapentinum dawka: 800mg postać: kaps. twarde op./100,0 kaps..
pakiet nr 450 poz. 36 - Hydroxyzinum dawka: 10 mg postać: draż op./30,0.
pakiet nr 450 poz. 37 - Hydroxyzinum dawka: 25 mg postać: draż. op./30,0.
pakiet nr 450 poz. 49 - Levetiracetam 1000 mg x 50 tabletek.
pakiet nr 450 poz. 59 - Risperidonum dawka: 1 mg postać: tabl. op./20,0 tabl..
pakiet nr 450 poz. 60 - Risperidonum dawka: 2 mg postać: tabl. op./20,0 tabl..
pakiet nr 450 poz. 65 - Zopiclonum 7,5 mg x 20 tabletek.
pakiet nr 450 poz. 66 - Zolpidemum dawka: 10 mg postać: tablop./20,0 tabl..
pakiet nr 453 poz. 1 - Sakubitril + Walsartan 24 mg + 26 mg x 56 tabletek.
pakiet nr 453 poz. 2 - Sakubitril + Walsartan 49 mg + 51 mg x 56 tabletek.
pakiet nr 453 poz. 3 - Sakubitril + Walsartan 97 mg + 103 mg x 56 tabletek.
pakiet nr 457 poz. 1 - Empagliflozyny 10 mg x 30 tabletek.
pakiet nr 519 poz. 1 - Linagliptyna 5 mg x 28 tabletek.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 140

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci fiolek w następujących pozycjach:

Pakiet nr 62 poz. 1 - Busulfanum 6mg/ml inj. iv (koncentrat) x 8 amp. 10 ml trwałość po rozcieńczeniu minimum 12 h.

Pakiet nr 156 poz. 1 - Aciclovirum dawka: 250 mg postać: inj. iv. (proszek do p. roztworu) op./10,0 amp.

Pakiet nr 156 poz. 2 - Aciclovirum dawka: 500 mg postać: inj. iv. (proszek do p. roztworu) op./10,0 amp..

Pakiet nr 273 poz. 1 - Esmolol 100 mg/10 ml x 5 amp.

Pakiet nr 318 poz. 1 - Levosimendanum 12,5 mg/5 ml inj x 1 ampulka.

Pakiet nr 326 poz. 1 - Methylprednisolonum 40 mg/ml inj. Dotkankowe (zawiesina) (depo-Medrol)x 1 amp. 1 ml.

Pakiet nr 356 poz. 1 - Paracetamolium 1000 mg/100 ml inj x 10 opakowanie plastik 100 ml z dwoma bezpiecznymi szczelnymi portami.

Pakiet nr 377 poz. 1 - Rocuronii bromidum dawka: 50 mg/5 ml postać: inj. iv. (roztwór) x 10 amp. 5 ml.

Pakiet nr 448 poz. 6 - Cisatracurium dawka: 10 mg/5 ml postać: inj. iv. (roztwór) op./5,0 amp..

Pakiet nr 449 poz. 3 - Acidum thiocticum dawka 600 mg/50 ml postać:ampulki x 10.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 141

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci ampulek w następujących pozycjach:

Pakiet nr 159 poz. 1 - Amikacyna 500 mg inj. iv.x 1 fiolka.

Pakiet nr 340 poz. 1 - Natrii chloridum 9 mg/ml inj roztwór x 50 poj 10 ml plastik.

Pakiet nr 341 poz. 1 - Natrii chloridum 9 mg/ml inj roztwór x 50 poj 10 ml szkło.

Pakiet nr 368 poz. 1 - Protaminum 50 mg/5 ml inj. x 1 fiolka.

Pakiet nr 435 poz. 6 - Bupivacainum dawka: 5 mg/ml postać: inj. dotkankowe (roztwór) op./5,0 fiol. 4 ml typu spinal.

Pakiet nr 385 poz. 1 - Somatostatinum 3 mg x 1 fiol. s.subst. +rozp. 1 ml.

Pakiet nr 445 poz. 33 - Doxycyclinum dawka: 0,02g/ml postać: inj. op./10,0 fiol..

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 142

Czy Zamawiający, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie nr 222, poz. 1-2 (Apixaban) leku w opakowaniu *60 tabletek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 143

Czy Zamawiający w pak. 222 poz. 1 , ze względu na brak leku w opakowaniu 2,5 mg*56 tabletek, dopuści lek w opakowaniu 2,5 mg*60 tab?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 144

Dot. 429 poz. 1 Czy Zamawiający w Pakiecie 429 w pozycji 1 zgodzi się na wycenę Kontrastu niejonowego o stężeniu 300 mg jodu/ml w objętości 100 ml i realizację zamówień tylko w tej

objętości? Wycena pozycji w objętości 100 ml i realizacja zamówień w objętości 100 ml znacząco zwiększy konkurencyjność w tym pakiecie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 145

Dot. 429 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kontrastu, który można podawać doustnie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 146

Czy Zamawiający w pozycjach poniżej dopuszcza wycenę leku w postaci o przedłużonym uwalnianiu:

Pakiet nr 372 poz. 1 - Ranolazyna 375 mg x 30 tabletek.

Pakiet nr 372 poz. 2 - Ranolazyna 500 mg x 30 tabletek.

Pakiet nr 372 poz. 3 - Ranolazyna 750 mg x 30 tabletek.

Pakiet nr 394 poz. 1 - Tacrolimus dawka: 0,5 mg postać: kapsx 30 kaps. typu Advagraf.

Pakiet nr 394 poz. 2 - Tacrolimus 1 mg x 30 kaps. Typu Advagraf.

Pakiet nr 394 poz. 3 - Tacrolimus dawka: 5 mg postać: kaps. x 30kaps typu Advagraf.

Pakiet nr 423 poz. 1 - Oxycodone dawka: 5 mg postać: tabl. 100 tabl.

Pakiet nr 423 poz. 2 - Oxycodone dawka: 10 mg postać: tabl. 100 tabl.

Pakiet nr 423 poz. 3 - Oxycodone dawka: 20 mg postać: tabl.100tabl.

Pakiet nr 423 poz. 4 - Oxycodoni hydrochloricum 40 mg x 100 tabletek.

Pakiet nr 423 poz. 5 - Oxycodone dawka: 80 mg postać: tabl. 100tabl.

Pakiet nr 443 poz. 56 - Ferrosi sulfas + acidum askorbicum 100 mg Fe II + 60 mg x 50 tabletek.

Pakiet nr 450 poz. 64 - Valproic Acid dawka: 0,5 g postać: Granulat -> Płyn op./30,0 torebek.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 147

Czy w pozycjach wymienionych poniżej Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci ampulko-strzykawek:

Pakiet nr 288 poz. 1 - Fondaparinux 2,5 mg/0,5 ml inj x 10 fiolek.

Pakiet nr 288 poz. 2 - Fondaparinux 7,5 mg/0,6 ml inj x 10 fiolek.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 148

Czy w niżej wymienionych pozycjach Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek zwykłych

Pakiet nr 191 poz. 1 - Oseltamivir dawka: 0,075 g postać: kaps. op./10,0 kaps.

Pakiet nr 335 poz. 2 - Mofetili mycophenolas 500 mg x 50 kaps.

Pakiet nr 369 poz. 1 - Ramiprilum dawka: 1,25 mg postać: kapsop./30,0 kaps. w blisterach.

Pakiet nr 369 poz. 2 - Ramiprilum dawka: 2,5 mg postać: kapsop./28,0 kaps. w blisterze.

Pakiet nr 369 poz. 3 - Ramiprilum dawka: 5 mg postać: kaps. op./28,0 kaps. w blistrach.

Pakiet nr 369 poz. 4 - Ramiprilum dawka: 10 mg postać: kapsop./28,0 kaps. w blistrach.

Pakiet nr 442 poz. 60 - Venlafaxine dawka: 0,0375 g postać: kaps. op./28,0 kaps..

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot, o którym mowa w zapytaniu – pakiet nr 335 poz.2, 369 poz.1, 369 poz.2, 369 poz.3, 369 poz.4 i 442 poz.60, spełnia on oczekiwania Zamawiającego. Zaproponowany przedmiot w pakiecie nr 191 poz.1– zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 149

Dotyczy pakietu nr 445 poz. 56, 57,58 - Isosorbidi mononitras kaps. retard. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 150

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 5 - Amoxicillinum dawka: 500 mg postać: kaps op./16,0 kaps. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek rozp. –DIS?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 151

Dotyczy pakietu nr 448 poz. 67 - Vitaminum B compositum x 50 kaps. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych lub tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 152

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci kapsulek, kapsulek miękkich lub kapsulek twardych w pozycjach wymienionych poniżej:

Pakiet nr 346 poz. 1 - Netupitantum + Palonosetronum 300 + 0,5 mg tabl.x 1 tabletk.

Pakiet nr 366 poz. 1 - Pregabalin 75 mg x 56 tabletek.

Pakiet nr 366 poz. 2 - Pregabalin 150 mg x 56 tabletek.

Pakiet nr 439 poz. 6 - Diclofenacum dawka: 100 mg postać: tabl. powl. retard op./50,0 tabl.

Pakiet nr 442 poz. 59 - Rivastigmine 1,5 mg x 28 tabletek.

Pakiet nr 443 poz. 28 - Bisoprolol+Acidum acetylsalicylicum dawka: 5 mg + 75 mg postać: tabl. powl. op./28,0 tabl..

Pakiet nr 443 poz. 29 - Bisoprolol+Acidum acetylsalicylicum dawka: 10 mg + 75 mg postać: tabl. powl. op./28,0 tabl..

Pakiet nr 443 poz. 51 - Dikalii clorazepas dawka: 5 mg postać: tabl. op./30,0 tabl.

Pakiet nr 443 poz. 52 - Dikalii clorazepas dawka: 10 mg postać: tabl. op./30,0 tabl..

Pakiet nr 445 poz. 34 - Doxycyclinum dawka: 100 mg postać: tabl. op./10,0 tabl.

Pakiet nr 448 poz. 17 - Isoniazidum + Rifampicynum dawka: 150 mg+ 300 mg postać: tablop./100,0 tabl.

Pakiet nr 450 poz. 2 - Acidum valproicum dawka: 300 mg postać: tabl. op./100,0 tabl. w blistrach.

Pakiet nr 450 poz. 3 - Acidum valproicum dawka: 500 mg postać: tabl. op./100,0 tabl. w blisterach.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 153

Dotyczy pakietu nr 413 poz. 6 - Fentanylum dawka: 12,5ug /1 h postać: System Transdermalny op./5,0 plastrów. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku Matrifen, 12 mcg/h, plast.,syst.transderm.,5 szt?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 154

Dotyczy pakietu nr 329 poz. 2 - Metoprololum dawka: 75 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.. Prosimy o doprecyzowanie dawki leku. Czy należy wycenić lek w dawce 25,75mg?

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą, jak na wstępie pisma część I pkt. 3

Pytanie nr 155

Dotyczy pakietu nr 349 poz. 1,2 - Omeprazole 0,04g kaps x 28 kaps. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci kapsulek dojelitowych

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 156

Dotyczy pakietu nr 413 poz. 1 - Buprenorphinum dawka: 0,2 mg postać: tabl. podjęzykowe op./60,0 tabl. w fiolce. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu typu blister zamiast fiolki?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 157

Dotyczy pakietu nr 414 poz. 1,2,3 - Fentanylum tabletki dopoliczkowe x 4 tabletki. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 158

Dotyczy pakietu nr 424 poz. 3 - Oxycodone dawka: 50 mg/ ml postać:ampułki 2 ml x 5 ampulek. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w ampulce o pojemności 1m?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 159

Dotyczy pakietu nr 437 poz. 16 - Fludrocortisonum + Gramicidinum + Netilmicinum dawka: postać: zawiesina do oczu i uszu op./1,0 fl. 5 ml. Czy w wymienionej pozycji należy wycenić lek Dicortineff, krople do oczu,uszu, 5 ml o składzie FLUDROCORTISONUM+GRAMICIDINUM+NEOMYCINUM?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 160

Dotyczy pakietu nr 443 poz. 12 - Ambroxolum dawka: 15 mg/2 ml postać: inj. im./iv./sc. (roztwór) op./5,0 amp.. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku Aflegan, 7,5mg/ml; 2ml, roztw.do wstrz., 10 amp

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 161

Czy w niżej wymienionych pozycjach Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci dojelitowej:
Pakiet nr 203 poz. 1 - Acidum acetylsalicylicum dawka: 75 mg postać: tabl. op./60,0 tabl..
Pakiet nr 275 poz. 1 - Esomeprazolom 20 mg x 28 kapsulek.
Pakiet nr 275 poz. 2 - Esomeprazolom 40 mg x 28 kapsulek.
Pakiet nr 355 poz. 1 - Pantoprazole dawka 20 mg x 28 tabl..
Pakiet nr 355 poz. 2 - Pantoprazole dawka 40 mg x 28 tabl..
Pakiet nr 439 poz. 5 - Diclofenacum dawka: 50 mg postać: tabletki op./50,0 tabl..
Pakiet nr 443 poz. 27 - Bisacodylum dawka: 5 mg postać: tabl. powl. op./40,0 tabl..
Pakiet nr 443 poz. 67 - Mesalazine 500 mg x100 tabl..
Pakiet nr 448 poz. 39 - Nystatinum dawka: 0,5 mln. j.m. postać: draż. op./16,0.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot, o którym mowa w zapytaniu – Pakiet nr 275 poz. 1, Pakiet nr 275 poz. 2, Pakiet nr 355 poz. 1, Pakiet nr 355 poz. 2, Pakiet nr 439 poz. 5, Pakiet nr 443 poz. 27, Pakiet nr 443 poz. 67, Pakiet nr 448 poz. 39, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Zaproponowany przedmiot w pakiecie nr 203 poz. 1 – zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 162

Dotyczy pakietu nr 224 poz. 1 - Aqua rozpuszczalnik do iniekcji op 100 amp. Poj. 10 ml (możliwość realizacji a 50 ampulek). Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę i realizację leku tylko w opakowaniach x 100 amp., gdyż produkt nie jest dostępny w opakowaniu x 50amp?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 163

Dotyczy pakietu nr 92 poz. 1 - Methotrexatum dawka: 2,5 mg postać: tabl op./50,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 164

Dotyczy pakietu nr 156 poz. 1 - Aciclovirum dawka: 250 mg postać: inj. iv. (proszek do p. roztworu) op./10,0 amp. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 165

Dotyczy pakietu nr 168 poz. 1 - Cefepimum dawka: 2000 mg postać: inj. im./iv. opakowanie: op./1,0 fiol. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 166

Dotyczy pakietu nr 170 poz. 1 - Ceftazidimum dawka: 2000 mg postać: inj. im./iv. op./10,0 fiol. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 167

Dotyczy pakietu nr 172 poz. 1 - Cefuroximium dawka: 1500 mg postać: inj. iv. (proszek do p. roztworu) x 10 fiolek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 168

Dotyczy pakietu nr 177 poz. 1 - Clindamycinum dawka: 0,3 g/2 ml postać: inj. op./,1 amp. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 169

Dotyczy pakietu nr 177 poz. 2 - Clindamycinum dawka: 0,6 g/4 ml postać: inj. op./ 1amp.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 170

Dotyczy pakietu nr 205 poz. 1 - Acidum ascorbicum (Vit. C) 500 mg/5 ml x 5 amp. - roztwór.v.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 171

Dotyczy pakietu nr 222 poz. 1 - Apixaban dawka:2,5 mg postać: tabl.powl. opakowanie 56 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 172

Dotyczy pakietu nr 222 poz. 2 - Apixaban dawka: 5 mg postać: tabl.powl. opakowanie 56 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 173

Dotyczy pakietu nr 238 poz. 7 - Cilazaprilum dawka: 2,5 mg postać: tabl. powl. op./30,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 174

Dotyczy pakietu nr 238 poz. 8 - Cilazaprilum dawka: 5 mg postać: tabl. powl. op./30,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 175

Dotyczy pakietu nr 243 poz. 1 - Clopidogrel 75 mg x 28 tabl. Powl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 84 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 176

Dotyczy pakietu nr 265 poz. 1 - Dwuzasadowy fosforan sodu -0,032, jednozasadowy fosforan sodu - 0,009, chlorek wapnia- 0,052, chlorek sodu-0,569, chlorek benzalkoniowy-0,0125, woda destylowana q.s. (%wagowy) opakowanie 4 butelki po 225 ml = 900 ml LUB 60 fiolek a 15 ml = 900 ml. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 177

Dotyczy pakietu nr 274 poz. 1 - Esomeprazolom 40 mg inj. X 50 fiolek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 178

Dotyczy pakietu nr 300 poz. 1 - Influenza Vaccine dawka: 1 dawka/0,5 ml postać: inj. op./1,0 ampulkostrzykawką. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - produkt sezonowy.

Pytanie nr 179

Dotyczy pakietu nr 301 poz. 10 - Insulina Aspart 100 j/ ml 3 ml roztwór do wstrzykiwań x 1wstrzykiwacz Fiasp. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 180

Dotyczy pakietu nr 310 poz. 2 - Ketoprofenum dawka: 50 mg postać: kaps. twarde x 30 kaps. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 181

Dotyczy pakietu nr 321 poz. 1 - Lignocainum hydrochloricum jałowy żel znieczulający od 6 ml do 8,5 ml. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 182

Dotyczy pakietu nr 329 poz. 1 - Metoprololum dawka: 50 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 183

Dotyczy pakietu nr 329 poz. 3 - Metoprololum dawka: 100 mg postać: tabl. op./28,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 184

Dotyczy pakietu nr 340 poz. 1 - Natrii chloridum 9 mg/ml inj roztwór x 50 poj 10 ml plastik. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 185

Dotyczy pakietu nr 344 poz. 1 - Natrii hydrophosphas + Natrii phosphas dawka: 150 ml postać: płyn do enemy op./1,0 fl. 150 ml. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 186

Dotyczy pakietu nr 349 poz. 1 - Omeprazole 0,02g kaps x 28 kaps. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 56 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 187

Dotyczy pakietu nr 349 poz. 2 - Omeprazole 0,04g kaps x 28 kaps. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 56 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 188

Dotyczy pakietu nr 354 poz. 1 - Pantoprazole dawka 40mg postać inj. Opakowanie 1 fiołka. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 189

Dotyczy pakietu nr 369 poz. 2 - Ramiprilum dawka: 2,5 mg postać: kapsop./28,0 kaps. w blistrze. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż

zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 190

Dotyczy pakietu nr 369 poz. 3 - Ramiprilum dawka: 5 mg postać: kaps. op./28,0 kaps. w blistrach. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 191

Dotyczy pakietu nr 369 poz. 4 - Ramiprilum dawka: 10 mg postać: kapsop./28,0 kaps. w blistrach. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 192

Dotyczy pakietu nr 374 poz. 1 - Rifaximinum 200 mg x 28 tabletek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 12 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 193

Dotyczy pakietu nr 375 poz. 1 - Rivaroxaban dawka 2,5 mg postać tabletki powlekane opakowanie 100 tabletek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 194

Dotyczy pakietu nr 380 poz. 1 - rosuvastatinum dawka: 5 mg postać: tabl. op./30,0 szt.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 195

Dotyczy pakietu nr 380 poz. 2 - rosuvastatinum dawka: 10 mg postać: tabl. op./30,0 szt.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 196

Dotyczy pakietu nr 380 poz. 3 - rosuvastatinum dawka: 20 mg postać: tabl. op./30,0 szt.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 197

Dotyczy pakietu nr 380 poz. 4 - rosuvastatinum dawka: 40 mg postać: tabl. powl. X 30 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 198

Dotyczy pakietu nr 429 poz. 1 - Kontrast niejonowy 300 mg jodu/ml 200 ml x 1 Realizacja a 100 ml; 200 ml. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 199

Dotyczy pakietu nr 429 poz. 2 - Kontrast niejonowy 300 mg jodu/ml 500 ml. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 6 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 200

Dotyczy pakietu nr 432 poz. 3 - Gadodiamide 5,74g/20 ml inj x 1 fiolka. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 201

Dotyczy pakietu nr 434 poz. 1 - Natrii amidotrizoas dawka: 370 mg jodu/ml postać: roztwór kontrastowy dojelitowy op./10,0 fl. 100 ml. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 202

Dotyczy pakietu nr 437 poz. 5 - Amiodarone dawka: 200 mg postać: tabl. op./30,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 203

Dotyczy pakietu nr 437 poz. 48 - Verapamilum dawka: 240 mg postać: tabl. prolong. op./40,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 204

Dotyczy pakietu nr 439 poz. 5 - Diclofenacum dawka: 50 mg postać: tabletki op./50,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 205

Dotyczy pakietu nr 439 poz. 6 - Diclofenacum dawka: 100 mg postać: tabl. powl. retard op./50,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 206

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 21 - Famotidinum dawka: 40 mg postać: tabl. powl. op./20,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 207

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 24 - Hydrochlorothiazidum + Valsartanum dawka: 12,5mg +80 mg postać: tabl. powl. op./56,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 208

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 25 - Hydrochlorothiazidum + Valsartanum dawka: 12,5mg +160 mg postać: tabl. powl. op./56,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 209

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 29 - Losartanum dawka 50 mg postać tabletki powlekane opakowanie 28 tabletek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 210

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 37 - Olanzapine dawka: 5 mg postać: tabl. powl op./28,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 211

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 38 - Olanzapine dawka: 10 mg postać: tabl. powl op./28,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 212

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 41 - Paracetamol + Tramadol 325 mg + 37,5 mg x 30 tabletek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 213

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 42 - Paracetamol + Tramadol 650 mg + 75 mg x 90 tabletek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 214

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 45 - Sertraline dawka: 50 mg postać: tabl. powł. op./28,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 215

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 46 - Sertraline dawka: 100 mg postać: tabl. powł. op./28,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 216

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 51 - Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum dawka: 80 mg + 12,5 mg postać: tabl. op./84,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 217

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 52 - Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum dawka: 80 mg + 25 mg postać: tabl. op./84,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 218

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 57 - Risperidonum dawka: 1 mg postać: tabl. Ulegające rozpadowi w jamie ustnej op./20,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 219

Dotyczy pakietu nr 442 poz. 58 - Risperidonum dawka: 2 mg postać: tabl. Ulegające rozpadowi w jamie ustnej op./20,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 220

Dotyczy pakietu nr 443 poz. 12 - Ambroxolum dawka: 15 mg/2 ml postać: inj. im./iv./sc. (roztwór) op./5,0 amp.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 221

Dotyczy pakietu nr 443 poz. 28 - Bisoprolol+Acidum acetylsalicylicum dawka: 5 mg + 75 mg postać: tabl. powł. op./28,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 222

Dotyczy pakietu nr 443 poz. 29 - Bisoprolol+Acidum acetylsalicylicum dawka: 10 mg + 75 mg postać: tabl. powł. op./28,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 223

Dotyczy pakietu nr 443 poz. 38 - Calcium Carbonate 1000 mg kapsułki x 30 kapsulek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 224

Dotyczy pakietu nr 443 poz. 40 - Captoprilum dawka: 25 mg postać: tabl. op./40,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 225

Dotyczy pakietu nr 443 poz. 85 - Sotalolum dawka: 40 mg postać: tabl. op./60,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 226

Dotyczy pakietu nr 445 poz. 4 - Amlodypinum+Valsartanum dawka: 5 mg/80 mg postać: tabl. powł. op./14,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 227

Dotyczy pakietu nr 445 poz. 5 - Amlodypinum+Valsartanum dawka: 5 mg/160 mg postać: tabl. powl. op./14,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 228

Dotyczy pakietu nr 445 poz. 6 - Amlodypinum+Valsartanum dawka: 10 mg/160 mg postać: tabl. powl. op./14,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 229

Dotyczy pakietu nr 445 poz. 12 - Butylobromku hioscyny 10 mg x 20 tabletek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 230

Dotyczy pakietu nr 445 poz. 22 - Diclofenacum dawka: 100 mg postać: czopki op./5,0 szt.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 231

Dotyczy pakietu nr 445 poz. 57 - Isosorbidi mononitras dawka: 75 mg postać: kaps. retard op./28,0 kaps.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 232

Dotyczy pakietu nr 445 poz. 66 - Metipranololum 0,3% krople do oczu 30 minimsów. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 233

Dotyczy pakietu nr 446 poz. 6 - Betaxololum dawka: 20 mg postać: tabl. powl. op./28,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 234

Dotyczy pakietu nr 446 poz. 17 - Ferrosi sulfas dawka: 105 mg Fe++ postać: draż. retard op./50,0. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 235

Dotyczy pakietu nr 446 poz. 39 - Methylprednisolonum dawka: 16 mg postać: tabl. x 50 tabletek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 236

Dotyczy pakietu nr 446 poz. 47 - Piracetamum dawka: 1000 mg postać: amp. op./10 ampulek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 12 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 237

Dotyczy pakietu nr 448 poz. 26 - Memantine 10 mg x 28 tabletek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 56 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 238

Dotyczy pakietu nr 448 poz. 42 - Oxytocinum dawka: 5 j.m./1 ml postać: inj. im./iv. (roztwór) x 5 amp. 1 ml. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 239

Dotyczy pakietu nr 448 poz. 46 - Paracetamolum dawka: 500 mg postać: tabl. op./10,0 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 1000 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 240

Dotyczy pakietu nr 448 poz. 66 - Vinpocetine 5 mg x 90 tabletek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 241

Dotyczy pakietu nr 449 poz. 2 - Acidum thiocticum dawka 600 mg postać:tabl. powlekane opakowanie 30 tabletek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 242

Dotyczy pakietu nr 449 poz. 27 - Spironolactonum dawka: 100 mg postać: tabl. powl. op./20,0 tabl. w blistrach. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 243

Dotyczy pakietu nr 450 poz. 10 - Carbamazepine dawka: 200 mg postać: tabl. retard op./30,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 244

Dotyczy pakietu nr 450 poz. 22 - Diazepamum dawka: 5 mg/2,5 ml postać:wlewka doodbytnicza. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 245

Dotyczy pakietu nr 450 poz. 46 - Lorazepamum dawka: 1 mg postać: draż. op./25,0. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 246

Dotyczy pakietu nr 450 poz. 59 - Risperidonum dawka: 1 mg postać: tabl op./20,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 247

Dotyczy pakietu nr 450 poz. 60 - Risperidonum dawka: 2 mg postać: tabl op./20,0 tabl.. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 248

Dotyczy pakietu nr 453 poz. 1 - Sakubitryl + Walsartan 24 mg + 26 mg x 56 tabletek. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 249

Dotyczy pakietu nr 530 poz. 1 - Gadoteridolum 279,3 mg/15 ml inj x 1 fiolka. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 250

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?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 251

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampulki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 252

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:

Tabletkę na tabletkę powlekaną i odwrotnie

Kapsułkę na kapsułkę miękką i odwrotnie

Kapsułkę na kapsułkę twardą i odwrotnie

Tabletkę na drażetkę i odwrotnie

Tabletkę na kapsułkę i odwrotnie

Ampułkę na fiolkę i odwrotnie

Ampułkę na ampulko-strzykawkę i odwrotnie

Fiolkę na ampulko- strzykawkę i odwrotnie

Fiolkę/Ampułkę na butelkę i odwrotnie

Odpowiedź:

Ze względu na brak odniesienia do konkretnego pakietu, Zamawiający nie może udzielić odpowiedzi ogólnej, która miałaby zastosowanie do wszystkich pakietów.

Pytanie nr 253

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:

Wykonawca zobowiązany jest zaproponować pakiet (kompletny) składający się z wszystkich pozycji wchodzących w skład danego pakietu. Zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 89 ust 1 pkt 2 Pzp., jej treść nie odpowiada treści SIWZ., jeżeli w pakiecie będzie brak chociażby jednej pozycji.

Pytanie nr 254

Dotyczy pakietu nr 173 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 255

Dotyczy pakietu nr 289 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 256

Dotyczy pakietu nr 310 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 257

Dotyczy pakietu nr 352 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 258

Dotyczy pakietu nr 390 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ- preparat stosowany indywidualnie dla pacjenta

Pytanie nr 259

Dotyczy pakietu nr 419 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 260

Dotyczy pakietu nr 419 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 261

Dotyczy pakietu nr 443 poz. 44. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 262

Dotyczy pakietu nr 443 poz. 88. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 263

Dotyczy pakietu nr 443 poz. 41. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 264

Dotyczy pakietu nr 445 poz. 39. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 265

Dotyczy pakietu nr 445 poz. 26. 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:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 266

Dotyczy pakietu nr 446 poz. 20. 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:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 267

Dotyczy pakietu nr 448 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 268

Dotyczy pakietu nr 449 poz. 53.

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 269

Dotyczy pakietu nr 454 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 125 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 270

Dotyczy pakietu nr 528 poz. 1.

(1.) Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ?

(2.) Czy Zamawiający dopuszcza lek , który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 271

Dotyczy pakietu nr 528 poz. 2. Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 272

Dotyczy pakietu nr 529 poz. 1.

(1.) Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ?

(2.) Czy Zamawiający dopuszcza lek , który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 273

Czy Zamawiający w pakiecie 386 wymaga produktu stosowanego jako środek kontrastowy u chorych z podejrzaną lub potwierdzoną chorobą serca i naczyń podczas przezpłucnej echokardiografii w celu kontrastowania komór serca i wzmocnienia zarysu granic endokardium, a tym samym poprawienia obrazowej oceny ruchomości ścian serca, **który nie byłby przeciwwskazany** u pacjentów z rozpoznanyim przebiegiem prawo-lewym? Jeśli tak, to czy dopuści produkt **Optison** (perflutren zawierający mikrosfery albuminy ludzkiej poddane działaniu temperatury, zawieszony w 1% roztworze ludzkiej albuminy)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 274

Czy Zamawiający w pakiecie nr 429 wymaga kontrastu ze wskazaniem również do podania doustnego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 275

Zamawiający w pakiecie nr 432 pozycja 3 umieścił Gadodiamide. Kontrast ten nie jest w tej chwili dopuszczony do obrotu zgodnie z Informacją Prezesa Urzędu z dnia 12 stycznia 2018 r. w sprawie wyjaśnień dotyczących wdrożenia zapisów decyzji Komisji z dnia 23 listopada 2017 r. o gadolinowych środkach kontrastowych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 276

Czy Zamawiający w związku z tym wykreśli Gadodiamide i dopuści do pakietu 432 pozycja 3 Gadoteric Acid 10mmol/20 ml inj? Gadoteric Acid posiada takie samo zastosowanie i wskazania, może być stosowany w zastępstwie Gadodiamide.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 277

Czy Zamawiający w pakiecie nr 432 pozycja 2 dopuści realizację Iodixanolum 320 mg/ml również w opakowaniach 500 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 278

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 433 pozycję 2 – Gadoteric Acid 10mmol/20 ml inj? Pozwoli to Zamawiającemu uzyskać korzystniejszą ekonomicznie ofertę, gdyż na rynku obecnych jest kilka preparatów zawierających Gadoteric Acid (np. Clariscan).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 279

Czy Zamawiający w Pakiecie 429 w pozycji 1 zgodzi się na wycenę Kontrastu niejonowego o stężeniu 300 mg jodu/ml w objętości 100 ml i realizację zamówień tylko w tej objętości? Wycena pozycji w objętości 100 ml i realizacja zamówień w objętości 100 ml znacząco zwiększy konkurencyjność w tym pakiecie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 280

Czy Zamawiający w pakiecie 281 poz.2 ze względu na brak dystrybucji przez producenta dawki 0,5g/10ml wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 2 dostępnej dawki 0,1g/2 ml po przeliczeniu 100 opakowań?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 281

Dotyczy pak.532 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość realizacji w dawce 100mg pakowanej wyłącznie po 120 kaps?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ - Załącznik nr 2 - Wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Apteka
Szpitala Klinicznego Przemienienia Pańskiego
UM w Poznaniu
ul. Długa 1/2, 61-844 Poznań
[Signature]
mgr farm. Regina Kazimierska
młodszy asystent

.....
Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Z wyrazami szacunku

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomicznych i Eksploatacyjnych

[Signature]
mgr Piotr Bogacz
Dyrektor Szpitala

Opracowała: Aleksandra Czerniak



salus aegroti, educatio, scientio
SZPITAL TRADYCYJNY I INNOWACYJNY
www.skpp.edu.pl, e-mail: szpital@skpp.edu.pl
NIP 778-13-43-588, REGON 000288828, KRS 000000185
nasze obiekty: ul. Długa 1/2, ul. Szamarzewskiego 82/84, Osiedle Rusa 55

