



ZP.263.2.2024.AWK

Opole, dnia 14 marca 2024

ODPOWIEDZI
na pytania do treści SWZ

Kliniczne Centrum Ginekologii, Położnictwa i Neonatologii w Opolu w odpowiedzi na n/w pytania do specyfikacji warunków zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego pn. **Zakup wraz z dostawą leków na okres od 01.06.2024 do 31.05.2025 roku (z podziałem na 16 zadań)**, udziela następujących wyjaśnień:

1. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację Załącznika nr 1 do SWZ (wzoru umowy) w zakresie postanowień ust. 3 w § 1 :

3. Zamówienie może ulec zmniejszeniu do ilości faktycznie niezbędnej dla Zamawiającego, z zastrzeżeniem postanowień ust. 4 poniżej..

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy załącznika nr 1 do SWZ (wzór umowy). Proponowana zmiana nie zmienia istoty zapisu.

2. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację Załącznika nr 1 do SWZ (wzoru umowy) w zakresie postanowień ust. 3 w § 3 :

3. Za termin zapłaty uznaje się dzień, w którym rachunek bankowy Wykonawcy zostanie uznany kwotą wynikającą z prawidłowo wystawionej faktury.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.

3. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację Załącznika nr 1 do SWZ (wzoru umowy) w zakresie postanowień ust. 4 w § 4:

5. Zawiniona przez Wykonawcę o ponad 14 dni zwłoka w dostawie pociągać może za sobą zakup interwencyjny, którego koszty dodatkowe (różnica między ceną realizacji zakupu a ceną wynikającą z umowy) obciążać będą Wykonawcę. Zamawiający zobowiązany jest zawiadomić Wykonawcę o zamiarze zakupu interwencyjnego przed jego dokonaniem pod rygorem braku zwrotu kosztów takiego zakupu przez



Wykonawcę. Zakup interwencyjny jest dopuszczalny wyłącznie w odniesieniu do produktu o tej samej nazwie handlowej, wymienionej w Załączniku nr 1 do Umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.

4. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Załącznika nr 1 do SWZ (wzoru umowy) polegającą na usunięciu w § 4 ust. 10. ust. 11. ust. 12. oraz ust. 13. ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.

5. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację Załącznika nr 1 do SWZ (wzoru umowy) w zakresie postanowień ust. 3 w § 5:

3. Wykonawca zobowiązuje się w ciągu trzech dni roboczych od momentu powiadomienia (z wyjątkiem zamówień ze znakiem PILNE), o którym mowa w ust. 2, dokonać wymiany towaru na pełnowartościowy, pod rygorem nieuiszczenia zapłaty za niedostarczoną partię towaru (zakwestionowaną pod względem ilościowym lub jakościowym). Dostarczenie nowego przedmiotu zamówienia nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.

6. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację Załącznika nr 1 do SWZ (wzoru umowy) w zakresie postanowień ust. 4 w § 5:

4. W przypadku zamówienia złożonego w trybie PILNYM wymiana winna być dokonana następnego dnia roboczego od momentu powiadomienia, o którym mowa w ust. 2. W zakresie zasad dostawy i skutków niedostarczenia stosuje się odpowiednio ust. 3.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.

7. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację Załącznika nr 1 do SWZ (wzoru umowy) w zakresie postanowień ust. 1 w § 6 :

1. W razie zwłoki wykonaniu dostawy powstałej wyłącznie z winy Wykonawcy, Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) w wysokości 0,2% wartości brutto złożonego zapotrzebowania za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, lecz nie więcej niż 10% wartości złożonego zapotrzebowania w dostawie (nie dotyczy zadania nr 3),

2) w wysokości 10% wartości przedmiotu umowy brutto (określonej w § 2 ust. 1 niniejszej umowy) za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.

8. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację Załącznika nr 1 do SWZ (wzoru umowy) w zakresie postanowień ust. 2 w § 6:

2. Wykonawcy przysługuje od Zamawiającego kara umowna za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10% wartości przedmiotu umowy brutto (określonej w § 2 ust. 1 niniejszej umowy).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.

9. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację Załącznika nr 1 do SWZ (wzoru umowy) w zakresie postanowień ust. 7 w § 6:

7. Każda ze Stron może rozwiązać niniejszą Umowę ze skutkiem natychmiastowym, powiadamiając drugą Stronę na piśmie, jeżeli druga Strona narusza którykolwiek z istotnych warunków Umowy i nie dokona usunięcia takich naruszeń (o ile takie naruszenie jest usuwalne) w ciągu 14 dni od daty zawiadomienia Strony o takim naruszeniu.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy załącznika nr 1 do SWZ (wzór umowy).

10. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Do §1 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o określenie co Zamawiający rozumie poprzez zwrot „zastrzega sobie prawo zmiany ilości przedmiotu zamówienia szacunkowo określonych w załączniku nr 1”? Czy chodzi wyłącznie o możliwość ograniczenia zakresu umowy? Czy również o jej zwiększenie? Jeśli natomiast w powyższe sformułowaniu wpisane jest także prawo opcji, prosimy o określenie jego górnej granicy w stosunku do każdej z wymienionych pozycji asortymentowych.

Odpowiedź: Umowa może zostać zrealizowana do wartości brutto określonej w §2 ust.1 bez określenia granicy w stosunku do każdej pozycji.

11. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Do §4 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu przedziału czasowego, w którym możliwa będzie dostawa na okres pomiędzy godziną 7.00 a godziną 12.00?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.

12. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Do §6 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy brutto?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.

13. Pytanie dotyczy wzoru umowy

Do §9 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 10% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.

14. Pytanie dotyczy pakietu A poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny dietetyczny środek spożywczy?

Odpowiedź: Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.) zmienia opis przedmiotu zamówienia z:

“Acidum ascorbicum 0,1g x 25 tab” na:

“Acidum ascorbicum 0,2g x 50 tab”

Zmieniony dokument w załączeniu.

15. Pytanie dotyczy pakietu A poz.55

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie x 4 szt w przeliczeniu na 5 op?

Odpowiedź: Nie.

16. Pytanie dotyczy pakietu A poz.152

W związku z zakończoną produkcją zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: W przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić.

17. Pytanie dotyczy zadanie nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki napełnionej roztworem soli fizjologicznej 0,9 % . Strzykawki przeznaczone do procedury przepłukiwania wkłuc dożylnych. Podwójna sterylizacja pozwala na używanie w standardowych procedurach jak i do użytku na blokach operacyjnych. Końcówka Luer Lock,

tłok zapobiegający cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, podwójnie sterylizowane wewnątrz i na zewnątrz radiacyjnie, opakowanie ograniczające generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, wyrób zakwalifikowany do klasy IIa, na cylindrze oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczone o zgodności z USP, zgodne z ISO EN: 7886-1.

Pojemności:

- pojemność nominalna 3 ml, skala do 3 ml i z wypełnieniem 3 ml. Strzykawka ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje treść opisu przedmiotu zamówienia w załączniku nr 1 do umowy – zadanie nr 4 poz. 1.

18. Pytanie dotyczy zadanie nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do przepłukiwania z 3 ml 0,9% NaCl - strzykawka napełniona fabrycznie roztworem NaCl, o pojemności 3 ml. Posiadająca średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 10ml. niezawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów. Ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych. System gotowy do użycia z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego. Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Opakowanie 100 sztuk - z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy. Podtrzymujemy SWZ.

19. Pytanie dotyczy zadanie nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego roztworu 0,9% NaCl o objętości min. 3 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1 lub równoważnej. Opakowanie 120 sztuk - z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy. Podtrzymujemy SWZ.

20. Pytanie dotyczy zadanie nr 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki napełnione fabrycznie jałowym izotonicznym roztworem chlorku sodu 0,9% do przepłukiwania dostępów naczyniowych mają być przeznaczone do stosowania w procedurach jałowych i niejałowych, to znaczy mają być sterylne wewnątrz i na zewnątrz?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje strzykawki sterylnej wewnątrz i mikrobiologicznie czystej na zewnątrz.

21. Pytanie dotyczy zadanie nr 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki trzyczęściowe Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka (potwierdzone w instrukcji obsługi).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

22. Pytanie dotyczy zadanie nr 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek napełnionych NaCl, nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie strzykawki.

23. Pytanie dotyczy zadanie nr 2 poz. 88

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 88 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

24. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - **gramatury** w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc. niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych. Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę jednej postaci na inną z zachowaniem drogi podania - za wyjątkiem: poz. 46, 190, 280 w załączniku nr 1 do umowy do zadania nr 2. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania innej ilości w opakowaniach handlowych, pod warunkiem, że będzie

występowała możliwość przeliczenia ilości opakowań handlowych na ilość zgodną z SWZ tylko i wyłącznie na pełne opakowania - za wyjątkiem: 47, 58, 66, 70, 84, 125, 145, 147, 163, 178, 189, 193, 202, 248, 251, 254, 257, 260, 261, 277, 290 wymienionych w załączniku nr 1 do umowy do zadania nr 2.

25. Pytanie

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę ma zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” ozn. 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści, substancji recepturowych itp.

przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np.

woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę jednej postaci na inną z zachowaniem drogi podania - za wyjątkiem: poz. 46, 190, 280 w załączniku nr 1 do umowy do zadania nr 2. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania innej ilości w opakowaniach handlowych, pod warunkiem, że będzie występowała możliwość przeliczenia ilości opakowań handlowych na ilość zgodną z SWZ tylko i wyłącznie na pełne opakowania - za wyjątkiem: 47, 58, 66, 70, 84, 125, 145, 147, 163, 178, 189, 193, 202, 248, 251, 254, 257, 260, 261, 277, 290 wymienionych w załączniku nr 1 do umowy do zadania nr 2.

26. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek posiada tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić.

27. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany i informacja ta była nieznaną wykonawcy do terminu zadawania pytań, a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić.

28. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści odpowiednie przeliczenie i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary są sztuki, butelka, fiolka, amp. itp.?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę jednej postaci na inną z zachowaniem drogi podania - za wyjątkiem: poz. 46, 190, 280 w załączniku nr 1 do umowy do zadania nr 2. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania innej ilości w opakowaniach handlowych, pod warunkiem, że będzie występowała możliwość przeliczenia ilości opakowań handlowych na ilość zgodną z SWZ tylko i wyłącznie na pełne opakowania - za wyjątkiem: 47, 58, 66, 70, 84, 125, 145, 147, 163, 178, 189, 193, 202, 248, 251, 254, 257, 260, 261, 277, 290 wymienionych w załączniku nr 1 do umowy do zadania nr 2.

29. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, gdy tylko takie są dostępne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści Nebbud, 0,25 mg/2 ml, zaw.do nebul., 20 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania *30 tabletek? Po przeliczeniu 19 opakowań

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

32. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści Fem 7, 50 mcg/24h, system transderm., 4 szt (dawka 1,5mg)? Ile opakowań należy wycenić?

(preparat estradiol 1,5mg * 6 sztuk system transdermalny jest niedostępny na rynku – pismo w załączeniu)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

33. Pytanie dotyczy pakietu nr 2 poz. 116

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

34. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 127

Czy Zamawiający dopuści LactoDr., kaps., 30 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

35. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 128

Czy Zamawiający dopuści LactoDr., krople, 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. Pytanie dotyczy pakiet 1 pozycja 152

W związku z zakończoną produkcją preparatu prosimy o wykreślenie z pakietu – pismo w załączeniu.

Odpowiedź: W przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić.

37. Pytanie dotyczy pakietu nr 2 poz. 158

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela i nie wykreśla pozycji.

38. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 163

Czy Zamawiający dopuści Woda utleniona 3% a 100 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Pytanie dotyczy pakiet 1 pozycja 171

W związku z niedostępnością Pyoctaninum 1% roztwór spirytusowy 20 ml czy Zamawiający dopuści wycenę Pyoctaninum 1% roztwór spirytusowy 20 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 184

Czy Zamawiający dopuści Vitacon, 10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp? Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

41. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 190

Czy Zamawiający dopuści D-Vitum witamina D 800 j.m., kaps.twist-off, 30 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

42. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 194

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

43. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 212

W związku z problemami z dostępnością opakowania *30szt, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowania *90szt w ilości 2 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

44. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 277

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci kapsułka dojelitowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

45. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 283

Czy Zamawiający dopuści Spir. skażony hibitanem, 0,5% (Amara),1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

46. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 283

Czy Zamawiający dopuści Spir. skażony hibitanem, 0,5% (Coel),1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

47. Pytanie dotyczy pakietu nr 2 poz. 293

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji.

48. Pytanie dotyczy pakietu nr 2 poz. 294

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji.

49. Pytanie dotyczy pakietu nr 2 poz. 303.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

50. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 323

Czy Zamawiający dopuści preparat Lactovaginal, kaps.dopochw.twarde, 10 szt,bl(1x10)?

(Substancją czynną leku są żywe bakterie kwasu mlekowego szczepu Lactobacillus rhamnosus 573, około 10^{10} (w tym nie mniej niż 10^8 CFU).)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

51. Pytanie dotyczy pakiet 2 pozycja 323

Czy Zamawiający dopuści preparat InVag, kaps.dopochw.twarde, 7 szt w ilości 143 opakowań po przeliczeniu?

(Substancją czynną leku są żywe bakterie kwasu mlekowego: 25% Lactobacillus fermentum 57A, 25% Lactobacillus plantarum 57B, 50% Lactobacillus gasseri 57C, w ilości nie mniej niż 109 CFU* na kapsułkę.)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

52. Pytanie dotyczy pakiet 8 pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści Piperacillin/Tazobactam Kabi 4g+0.5g,prosz,inf,10f?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

53. Pytanie dotyczy pakiet 13

Ze względu na dużą ilość preparatów stanowiących brak produkcji czy Zamawiający wyrazi zgodę na przystąpienie na poszczególne pozycje z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

W przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić.

54. Pytanie dotyczy pakiet 13 pozycja 11

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie produktu Protifar 225g o osmolarności 25 mOsmol/l, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zgadza się, na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.) zmienia opis przedmiotu zamówienia.

„Odżywka w proszku, niekompletna pod względem odżywczym, o dużej zawartości białka mleka i wapnia, o małej zawartości tłuszczu, nie zawiera glutenu. Osmolarność 25 mOsmol/l mieszanki. Puszka 225g.”

Zmieniony dokument w załączeniu.

Z poważaniem

Małgorzata Sobel

Dyrektor

*sprawę prowadzi Samodzielne stanowiska ds. Zamówień Publicznych: Agnieszka Wioletta Kormanek, tel.: 77 441 77 63
wew. 707*