



Znak: AE/ZP-27-23/20

Tarnów, 2020-05-19

dotyczy: przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214 000 EURO na dostawy leków, preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego, dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, surowców farmaceutycznych, kontrastów, płynów infuzyjnych, antybakteryjnego płynu do przepłukiwania cewników oraz preparatu do dezynfekcji skóry i antyseptyków błon śluzowych dla Specjalistycznego Szpitala im. E. Szczeklika w Tarnowie.

W związku z zapytaniem Wykonawców o następującej treści:

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
2. **Dotyczy Pakietu nr 26 poz. 75.** -Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 4 saszetki (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 korzystniejsza dla zamawiającego?
3. **Dotyczy Pakietu nr 26 poz. 75.** -Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 4 saszetki, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
4. **Dotyczy Rozdziału VIII.A. SIWZ - Kryterium oceny ofert w zakresie terminu realizacji reklamacji.** Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego. Dlatego prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu realizacji reklamacji poprzez wydłużenie terminu minimalnego, najwyżej ocenianego do 2 dni od chwili złożenia reklamacji. Proponujemy następujące terminy z punktacją: termin realizacji reklamacji za dwa dni robocze – 100 pkt, za 4 dni robocze – 50 pkt, za 6 dni roboczych – 0 pkt.
5. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 1 SIWZ Ogólne warunki umowy, tiret 2 ppkt 2.-** Ze względu na aktualną sytuację epidemiologiczną prosimy o wykreślenie zapisu, lub zmianę jego treści poprzez nadanie brzmienia:” Wszystkie zamówienia opatrzone znakiem „cito”, „pilne” będą dostarczane do apteki szpitalnej Zamawiającego”.
6. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 19 ust. b) i c) SIWZ Ogólne warunki umowy -** Prosimy o zmianę zapisu poprzez jednoznaczne wskazanie, że kara będzie liczona od wartości niedostarczonej partii towaru podlegającego procedurze reklamacyjnej, a nie od wartości zamówionej partii towaru.
7. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 20 ust. b) SIWZ Ogólne warunki umowy -** Prosimy o wykreślenie zapisu dotyczącego naliczenia kary przez Zamawiającego w wysokości 300 zł za niezrealizowane przez Wykonawcę zamówienie, gdyż wcześniejsze zapisy ogólnych warunków umowy przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązują już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy powiększoną o koszty transportu naliczone przez innego Wykonawcę. Obecny zapis z tak wysoką dodatkową karą jest według naszej opinii nadużyciem ze strony Zamawiającego.

8. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 21 SIWZ Ogólne warunki umowy** -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów ogólnych warunków umowy w pkt 21 Rozdz. XVI SIWZ poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?
9. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 25 SIWZ Ogólne warunki 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 pkt 25 roz. XVI SIWZ umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?
10. **Dotyczy Rozdziału XVI pkt 32 ust. c) i h) SIWZ Ogólne warunki 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 na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?
11. **Dotyczy Pakietu Nr 17 poz. 10.** - Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
12. **Dotyczy Pakietu Nr 17 poz. 11-** Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
13. **Dotyczy Pakietu Nr 17 poz. 8** -Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
14. **Dotyczy Pakietu Nr 17 poz. 8-** Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?
15. **Dotyczy Pakietu Nr 18 poz. 21-** Czy Zamawiający dopuści wycenę 36 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.
16. **Dotyczy Pakietu Nr 25 poz. 8-** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu ? Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.
17. **Dotyczy Pakietu Nr 18 poz. 5-** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie insulin x 10 wkładów do wstrzykiwacza z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań ? Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.
18. **Dotyczy Pakietu Nr 34 poz. 2,5,6,7,9** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie Nr 34 w pozycji 2,5,6,7,9 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:
- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
 - redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów



- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

19. Dotyczy Pakietu Nr 34 poz. 1,3,4,10,11 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakiecie Nr 34 pozycji 1,3,4,10,11 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

20. Dotyczy Pakietu Nr 35 poz. 11 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 35 w pozycji 11 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

21. Dotyczy Pakietu Nr 35 poz. 11 - Czy zamawiający w Pakiecie 35 w pozycji 11 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

22. Dotyczy Pakietu Nr 35 poz. 1,2,3,6,7,8,9,10-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 35 w pozycji 1,2,3,6,7,8,9,10 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

23. Dotyczy Pakietu Nr 35 poz. 4,5- Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakiecie 35 pozycji 4,5 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

24. Dotyczy Pakietu Nr 23 poz. 1- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrici, wenerologii, położnictwie, stomatologii itp., zawierającego w 100g preparatu: 0,10g dichlorowodoru oktenidyny i 2g fenoksyetanolu, o skuteczności udokumentowanej badaniami na: B (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, Opakowanie 250 ml z atomizerem?

25. Dotyczy Pakietu Nr 24 poz. 1- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą,



przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrici, wenerologii, położnictwie, stomatologii itp., zawierającego w 100g preparatu: 0,10g dichlorowodoru oktenidyny i 2g fenoksytanolu, o skuteczności udokumentowanej badaniami na: B (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, Opakowanie11?

26. **Dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu butelka szklana?
27. **Dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 4** - Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt nie posiadał kwasu glutaminowego, który może wpływać na Ośrodkowy Układ Nerwowy?
28. **Dotyczy Pakietu Nr 8 poz. 4** - W związku z tym, iż cenę jednostkową netto należy podać za opakowanie czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę kontrastu pakowanego x 6 flak w ilości 67 opakowań ?
29. **Dotyczy Pakietu Nr 25 poz. 20-** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie op. 1 fiol w ilości 12 opakowań ? Opakowanie x 4 fiole nie jest już dostępne (wycofane z oferty producenta).
30. **Dotyczy pakietu Nr 27-** Czy Zamawiający w celu zachowania ciągłości pracy bloku operacyjnego, posiadając parowniki z systemem wlewowym Quick Fil - wymaga dostarczenia produktu kompatybilnego z tym systemem?
31. **Dotyczy pakietu Nr 26 poz. 44-** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
32. **Dotyczy pakietu Nr 26 poz. 44** - Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
33. **Dotyczy pakietu Nr 26 poz. 44** - Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.
34. **Dotyczy pakietu Nr 26 poz. 44** - Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizatu?
35. **Dotyczy pakietu Nr 26 poz. 82-** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce?
36. **Dotyczy pakietu Nr 33 poz.1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości sztuk w opakowaniu: 750 op. x 10 fiole.
37. **Dotyczy pakietu Nr 33 poz.2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości sztuk w opakowaniu: 500 op. x 56 tabl. dojelitowych
38. **Dotyczy pakietu Nr 33 poz.3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości sztuk w opakowaniu: 165 op. x 56 tabl. dojelitowych

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

Ad. 1

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

Ad. 2

Zamawiający w Pakiecie Nr 26 poz.75 wymaga: Preparat złożony (Kalii chloridum, Macrogolum, Natrii bicarbonas, Natrii chloridum, Natrii sulfas) proszek do sporządzania roztworu doustnego 74g x 4 saszetki.

Ad. 3

Zamawiający w Pakiecie Nr 26 poz.75 wymaga: Preparat złożony (Kalii chloridum, Macrogolum, Natrii bicarbonas, Natrii chloridum, Natrii sulfas) proszek do sporządzania roztworu doustnego 74g x 4 saszetki.

Ad.4

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału VIII.A. SIWZ – Kryteria oceny ofert .

Ad.5

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

Ad.6

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

Ad.7

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

Ad.8

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

Ad.9

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

Ad.10

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ w zakresie Rozdziału XVI pkt. 32 ppkt c) i ppkt h). W przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej, Zamawiający nie wyraża zgody na sprzedaż w cenie zbliżonej do ceny rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kar przez Wykonawcę.

Ad.11

Zamawiający w Pakiecie Nr 17 poz. 10 nie wymaga ale dopuszcza również aby preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C.

Ad.12

Zamawiający w Pakiecie Nr 17 poz. 11 nie wymaga ale dopuszcza również aby preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C.

Ad.13

Zamawiający w Pakiecie Nr 17 poz. 8 nie wymaga ale dopuszcza również aby produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej.

Ad.14

Zamawiający w Pakiecie Nr 17 poz. 8 nie wymaga, ale dopuszcza również aby produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy.

Ad.15

Zamawiający w Pakiecie nr 18 poz. 21 nie wyraża zgody na zaoferowanie 36 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek. Wymagania zgodnie z SIWZ. Proponowany produkt leczniczy jest przedmiotem innego postępowania przetargowego (innej umowy przetargowej).

Ad.16

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 25 pozycji 8.



Ad.17

Zamawiający w Pakiecie Nr 18 poz. 5 dopuszcza również zaoferowanie insulin pakowanych po 10 wkładów do wstrzykiwaczy w ilości 15 opakowań po 10 wkładów. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad.18

Zamawiający w Pakiecie Nr 34 poz. 2, 5, 6, 7, 9 podtrzymuje zapis SWIZ.

Ad.19

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 34 poz. 1, 3, 4, 10, 11.

Ad.20

Zamawiający w Pakiecie Nr 35 poz. 11 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad.21

Zamawiający w Pakiecie Nr 35 poz. 11 nie stawia wymogów ponad te, które zostały określone w SIWZ

Ad.22

Zamawiający w Pakiecie Nr 35 poz. 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10 podtrzymuje zapis SWIZ.

Ad.23

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 35 pozycji 4, 5.

Ad.24

Zamawiający w Pakiecie Nr 23 poz. 1 dopuszcza również zaoferowanie preparatu do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrii, wenerologii, położnictwie, stomatologii itp., zawierającego w 100g preparatu: 0,10g dichlorowodoru oktenidyny i 2g fenoksyetanolu, o skuteczności udokumentowanej badaniami na: B (łącznie z Chlamydzium i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, opakowanie 250 ml z atomizerem.

Ad.25

Zamawiający w Pakiecie Nr 24 poz. 1 dopuszcza również zaoferowanie preparatu do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrii, wenerologii, położnictwie, stomatologii itp., zawierającego w 100g preparatu: 0,10g dichlorowodoru oktenidyny i 2g fenoksyetanolu, o skuteczności udokumentowanej badaniami na: B (łącznie z Chlamydzium i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, opakowanie 1l.

Ad.26.

Zamawiający w Pakiecie Nr 9 poz. 4 dopuszcza również zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka. Pozostałe wymagania SZIWZ bez zmian.

Ad.27

Zamawiający w Pakiecie Nr 9 poz. 4 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad.28

Zamawiający w Pakiecie Nr 8 poz. 4 wyraża zgodę na zaoferowanie kontrastu pakowanego po 6 flakonów w ilości 67 opakowań pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SIWZ.

Ad.29

Zamawiający w Pakiecie Nr 25 poz.20 wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu 1 fiolka w ilości 12 opakowań. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad.30

Zamawiający w Pakiecie Nr 27 poz. 1 podtrzymuje zapis SWIZ.

Ad.31

Zamawiający w Pakiecie Nr 26 poz. 44 podtrzymuje zapis SWIZ

Ad.32

Zamawiający w Pakiecie Nr 26 poz. 44 podtrzymuje zapis SWIZ.

Ad.33

Zamawiający w Pakiecie Nr 26 poz. 44 podtrzymuje zapis SWIZ.

Ad.34

Zamawiający w Pakiecie Nr 26 poz. 44 nie stawia wymogów ponad te, które zostały określone w SIWZ.



Ad.35

Zamawiający w Pakiecie Nr 26 poz. 82 podtrzymuje zapis SWIZ.

Ad.36

Zamawiający w Pakiecie Nr 33 poz. 1 dopuszcza również zaoferowanie 750 opakowań po 10 fiolek pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad.37

Zamawiający w Pakiecie Nr 33 poz. 2 dopuszcza również zaoferowanie 500 opakowań po 56 tabletek dojelitowych pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad.38

Zamawiający w Pakiecie Nr 33 poz. 3 dopuszcza również zaoferowanie 165 opakowań po 56 tabletek dojelitowych pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Otrzymują:

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



Zastępca Dyrektora
mgr Danuta Nosek