



Braniewo, dnia 27.09.2024

Znak sprawy: PCM/ZP 06/I/2024

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji (art. 275 pkt 1 P. z. p.) na dostawę leków, preparatów do żywienia dojelitowego, preparatów do odżywiania, opatrunków w podziale na zadania

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZAPYTANIE I

1. 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 Zamawiającego: Tak
2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?
Odpowiedź Zamawiającego: tak, do pełnego opakowania w górę
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
6. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone 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)?
Odpowiedź Zamawiającego: Pełne ilości opakowań

7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

8. Czy Zamawiający ze względu na coraz większą ilość postępowań przetargowych przesunie termin składania ofert na 03.10.2024? Pozwoli to na złożenie bardziej konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający przedłuży termin składania ofert do 03.10.2024 r.

ZAPYTANIE II

1. Do §3 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Wnosimy o obniżenie do 3% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 5% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 3%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Odpowiedź Zamawiającego: PCM sp. z o.o. działa w oparciu o Ustawę PZP i zgodnie z art. 455 ust. 2 ustawy Pzp zmiany umowy nie mogą być równe lub przekraczać 10% wartości pierwotnej umowy, w przypadku zamówień na usługi lub dostawy, albo 15%, w przypadku zamówień na roboty budowlane. Zatem 5% jest już mocno wyważona.

2. Do §3 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia wykonawcy?

Odpowiedź Zamawiającego: Odpowiedź j.w.

3. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź Zamawiającego: Według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” nie staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:
- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

ZAPYTANIE III

1. Czy Zamawiający w zadaniu 5 poz.26 , dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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 Zamawiającego: Nie

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

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

3. Czy Zamawiający wydzieli z zadania 5 poz. 26 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie co znajdzie odzwierciedlenie w modyfikacji swz, polegającej na wydzieleniu z zadania 5 poz. 26 i utworzeniu z tej pozycji zadania 5A. Odpowiednio zmodyfikowane dokumenty tych zmian można pobrać ze strony internetowej Zamawiającego

ZAPYTANIE IV

1. Czy w Zadaniu nr 12 nr 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

2. Czy w Zadaniu nr 12 poz. 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

3. Czy w Zadaniu nr 10 poz 6 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. ilość opakowań Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)

główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Dodatkowo EnteroDr w swoim składzie nie posiada substancji alergizujących - glutenu, laktozy i białek mleka krowiego

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

4. Czy w Zadaniu 10 poz 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacidofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Dodatkowo produkt ProbioDR nie zawiera substancji alergizujących : glutenu, laktozy i białek mleka krowiego

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE V

Pytanie do pakietu 34 pozycja 3.

W związku z wycofaniem z rynku polskiego produktu Nutrison Soya prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE VI

1. Czy w Części nr 1 poz. 21 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo

pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

2. Czy w Części nr 1 poz. 21 i 22 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, różne dawki tego samego produktu leczniczego pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

3. Czy w Części nr 2 poz. 1 i 2 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

ZAPYTANIE VII

1. Dotyczy części nr 22 poz.10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ezetimibe+atorvastatin calcium 10+20 mg x 30 tbl ?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE VIII

1. Pakiet 17 poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w fiolce x 10 szt. w przeliczeniu ilości ?

TAK

2. Pakiet 32 poz. 5 – prosimy o doprecyzowanie jaki produkt leczniczy Zamawiający miał na myśli w poz. 5 ?

Smakoboreu Teripenel 1468 ml
worki 3-komorowy (1000 kcal)
788 ml - płekowane B
456 ml - emulsyjny + dekstrali
204 ml - emulsje + filtry

Smakoboreu Teripenel

ZAPYTANIE IX

1. Zadanie 1 pozycja 8 i 9 Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletki dojelitowej, ze względu na to iż nie ma innej aktualnie dostępnej postaci na rynku? TAK
2. Zadanie 1 pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu, ze względu na to iż nie ma innej aktualnie dostępnej postaci na rynku? TAK
3. Zadanie 1 pozycja 24 Czy Zamawiający określi jaką pojemność jest wymagana, ponieważ w SWZ brak jest takiej informacji? 15g
4. Zadanie 1 pozycja 28 Czy Zamawiający chodziło o dawkę 11,72mg/g? TAK
5. Zadanie 1 pozycja 39 Czy Zamawiający dopuści preparat Calsiosol 95,5mg/ml 10ml x 5 ampulek? TAK
6. Zadanie 1 pozycja 46 Czy Zamawiający dopuści preparat HepaDr.? TAK
7. Zadanie 1 pozycja 50 Czy Zamawiający dopuści preparat VITAMINUM C Neupharm 100 mg/ml 5mlx5amp? TAK
8. Zadanie 1 pozycja 79 Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu ze względu na to iż aktualnie nie ma innej dostępnej postaci na rynku? TAK
9. Zadanie 1 pozycja 93 Czy Zamawiającemu w wymienionej pozycji chodziło o preparat rec.- Vaselinum album? TAK
10. Zadanie 3 pozycja 1 Czy Zamawiający określi czy chodziło mu o dawkę 300mg? TAK
11. Zadanie 3 pozycja 10 Czy Zamawiający określi o jaką dawkę chodziło? 5mg
12. Zadanie 3 pozycja 19 Czy Zamawiający określi o jaką dawkę oraz substancję czynną chodziło, ze względu na to iż simeticonum istnieje tylko w dawce 40mg, zaś 50mg – jest to esputicon? Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie niniejszej pozycji. Chodzi o symetykon 40mg
13. Zadanie 3 pozycja 23 Czy Zamawiający określi o jaką dawkę oraz postać chodziło, ze względu na to że istnieje dawka 80mg oraz tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Tabletki powlezione o przedl. uwaln. 80mg
14. Zadanie 34 pozycja 24 Czy Zamawiający określi o jaką dawkę oraz postać chodziło, ze względu na to że istnieje dawka 80mg+0,35mg oraz tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu? 80mg + 0,35mg o zmodyfikowanym uwalnieniu

15. Zadanie 3 pozycja 54 Czy Zamawiającemu w wymienionej pozycji chodziło o opakowanie 2*5ml? Jeżeli tak, czy pozycja ma zostać przeliczona czy ma pozostać 10 opakowań zgodnie z SWZ. *TAK I NIE TRZEBA PRZELICZAĆ*
16. Zadanie 5 pozycja 10 i 11 Czy Zamawiający w wymienionych pozycjach dopuści preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Ponadto prosimy o określenie ilości wymaganej w opakowaniu jednostkowym, ponieważ jedyna dostępna pojemność to 50 tabletek. *TAK, chodzi o i o przed uwalnia.*
17. Zadanie 6 pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek dojelitowych? *TAK 50 tabletek.*
18. Zadanie 6 pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści preparat Diclozajia 11,6mg/g? *TAK*
19. Zadanie 7 pozycja 12 Czy Zamawiający określi o jaką dawkę chodziło? Ponieważ na rynku istnieje dawka 100j/ml 3ml. *chodzi o dawkę 100j/ml a 3ml*
20. Zadanie 10 pozycja 10 Czy Zamawiającemu w wymienionej pozycji chodziło o dawkę 7,5mg/1 ml (15ml/2ml) – ponieważ tylko taka dawka istnieje na rynku? *TAK chodzi o 7,5mg/1ml*
21. Zadanie 10 pozycja 18 Czy Zamawiający określi o jaką ilość w opakowaniu chodziło? *30 opakowań*
22. Zadanie 12 pozycja 6 Czy Zamawiający określi dawkę oraz ilość w opakowaniu?
23. Zadanie 12 pozycja 15 Czy Zamawiający dopuści postać tabletek o przedłużonym uwalnianiu? *TAK*
24. Zadanie 12 pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści postać tabletek o przedłużonym uwalnianiu? *TAK*
25. Zadanie 19 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści preparat o dawce 100mg/2ml ponieważ nie istnieje dawka o pojemności i dawce 1 ml? *TAK (pomyłke)*
26. Zadanie 21 pozycja 29 i 30 Czy Zamawiający określi o jaką pojemność opakowania chodziło? *28 tabl.*
27. Zadanie 25 pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? *TAK*

Pakiet Odpowiedź negatywna lub „zgodnie z SIWZ” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

22 Fenoteroli hydrobromidem + Ipratropiu Z poważaniem
(0,5mg + 0,25mg) ml bromidem
roztwór do nebulizacji, poj. 20ml

ZAPYTANIE X

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie pozycji znajdujących się w specyfikacji warunków zamówienia – ponieważ w formularzu cenowym będącym załącznikiem do SWZ w zadaniu nr 1 jest ukryta pozycja nr 14, w zadaniu nr 10 ukryta jest pozycja nr 25 itp.

Pakiet Odpowiedź negatywna lub „zgodnie z SIWZ” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego: W obu przypadkach zapomniano zmienić numerację

ZAPYTANIE XI

1. Pakiet 1, Pozycja 21, Hydrocortizonum 100mg fiol. x 5 1op: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1

fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

2.

2. Pakiet 1, Pozycja 38, Calcium chlorat. 10% 10ml amp. x 10 ,1op: Czy Zamawiający dopuści wycenę?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE XII

1. Dotyczy zadanie 6 poz.10, czy Zamawiający dopuści do wyceny Diclozajaja, 11,6 mg/g, żel, 100 g w ilości 10 op.?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

2. Dotyczy zadane 19 poz. 1, czy Zamawiający miał na myśli Dolcontral, 50 mg/ml;2 ml, (brak dawki 100 mg amp.1 ml.)?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

3. Dotyczy zadanie 29 poz.11, czy Zamawiający ma na myśli Ondansetron 2 mg/ml; 4 ml, roztw.do wstrz., 5 amp (brak dawki 8mg/2 ml)?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

4. Dotyczy zadania nr 3 poz. 26. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml po przeliczeniu 250 op.?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

5. Dotyczy zadania nr 29 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

6. Dotyczy zadania nr 29 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej? Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

7. Dotyczy Zadanie 21 poz. 11, czy Zamawiający dopuści do wyceny Prazol, 20 mg, kaps.,56 szt,bl ?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

8. Dotyczy Zadanie 3 poz. 24, czy Zamawiający ma na myśli opakowanie 30 tab. w ilości 10 op.(omyłka pisarska)?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

9. Dotyczy Zadanie 3 poz.54, czy Zamawiający ma na myśli Starazolin HydroBalance PPH, krople do oczu, 2 x 5 ml w ilości 10 op.?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

10. Dotyczy zadanie 21 poz.29, czy Zamawiający ma na myśli 5 mg,tabl.uleg.rozpad.w j.ustn,28 szt,bl w ilości 40 op?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

11. Dotyczy zadanie 21, poz. 30, czy Zamawiający myśli 10 mg,tabl.uleg.rozpad.w j.ustn,28 szt,bl w ilości 70 op.?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

12. Dotyczy zadanie 26 poz.11, czy Zamawiający ma na myśli 500 mg, tabl.powl., 16 szt w ilości 10 op.?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

13. Dotyczy zadanie 29 poz.10, czy Zamawiający ma na myśli Ondansetron 2 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 50 op.?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
14. Dotyczy zadanie 29 poz.11, czy Zamawiający ma na myśli Ondansetron Kabi 8 mg/2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 15 op.?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
15. Dotyczy zadanie 3 poz.19, czy Zamawiający dopuści do wyceny Espoticon, 50 mg, kaps.miękkie,100 szt,bl(4x25) w ilości 80 op.?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
16. Dotyczy zadanie 3 poz.9, czy Zamawiający dopuści do wyceny Dulcobis,10 mg, czopki, 10 szt ?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
17. Dotyczy zadanie 25, czy Zamawiający dopuści do wyceny Natr. chloratum, 0,9%,10ml,inj.,(FrKabi), 50 amp ?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
18. Dotyczy zadanie 3 pozycja 10, czy Zamawiający ma na myśli Bisacodyl VP, 5 mg, tabl.dojelit., 30 szt ?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
19. Dotyczy zadanie 29 poz.12, czy Zamawiający dopuści do wyceny Rocuronium Kabi, 10mg/ml; 5ml,roztw.d/wstrz,inf.,10 fiole ?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Wszyscy oferenci zainteresowani przetargiem są zobowiązani do zapoznawania się z odpowiedziami na zapytania oraz ewentualnymi modyfikacjami specyfikacji bądź sprostowaniami jej zapisów, gdyż doprecyzowują one przedmiot zamówienia i swz. Są warunkiem złożenia poprawnej oferty. Jednocześnie zamawiający przypomina, że przesunięty został termin składania ofert z dnia 26.09.2024 g.10:00 na dzień 03.10.2024 godz. 10:00

Niniejsze odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie strony internetowej prowadzonego postępowania: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/984186> w dniu 27.09.2024 r.