



SPZOZ
W WIELUNIU

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WIELUNIU
ul. Szpitalna 16 · 98-300 Wieluń · e-mail: sekretariat@szpital-wielun.pl
NIP 832-17-89-610 · REGON 000310143 · Tel.: 43 840 68 00 · Fax: 43 840 68 01

Wieluń, dnia 10.10.2019 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego p.n. **Sukcesywne dostawy do apteki szpitalnej leków, płynów infuzyjnych, płynów do żywienia wewnątrzjelitowego, materiałów medycznych oraz substancji i utensyliów recepturowych, numer sprawy SPZOZ - ZP/2/24/242/10/ 2019**

Zamawiający SP ZOZ w Wieluniu informuje, że wpłynęły za pomocą środków komunikacji elektronicznej (e-mail i fax) wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Poniżej podajemy treść pytań i udzielonych odpowiedzi:

Pytanie 1

*Czy zamawiający dopuści w pakiecie 3 poz. 69 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?*

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 2

***Pakiet nr 15.** Proszę o potwierdzenie czy opisując przedmiot zamówienia zamawiający dopuści wapno sodowane do pochłaniające CO2 w zamkniętych układach anestetycznych, w postaci granulek o absorpcji CO2 min 130 L/kg w opakowaniach 5 kg zmieniający kolor z białego na fioletowy*

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

"Czy w związku z obowiązkiem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców nałożonym na Zamawiającego poprzez art. 7 ust.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku? Konsekwencją niedopuszczenia w w/w postępowaniu przetargowym wszystkich nowych leków, leków biologicznych i biopodobnych dopuszczonych do obrotu po 1 stycznia 2011 roku, pomimo, że zostały dopuszczone do obrotu na terenie UE będzie naruszeniem art. 29.1.2 PZP, gdyż utrudnia uczciwą konkurencję".

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

„Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z Pakietu 57 pozycje 1-4 i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania, gdyż utworzenie pakietu który składa się wyłącznie z produktów jednego producenta wyklucza zachowanie uczciwej konkurencji w przetargu i wskazuje zwycięzcę jeszcze przed złożeniem ofert”.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ. Zamawiający dokonał opisu przedmiotu zamówienia w nazwach międzynarodowych i dopuszcza składanie ofert równoważnych. Zgodnie z najlepszą wiedzą Zamawiającego produkty lecznicze spełniające ww. kryteria dostępne są w ofercie wielu hurtowni farmaceutycznych na terenie RP.



Certyfikat ISO 9001:2015

Pytanie 5

Pytanie – Pakiet nr 41. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 41 poz. 1 i 2 produkty o takim samym zastosowaniu klinicznym, odpowiednio:

Poz. 1. worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1200 kcal, do wklucia centralnego – Multimed N7-1000E, 1000 ml?

Poz. 2. worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1800 kcal, do wklucia centralnego – Multimed N7-1000E, 1500 ml?

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość złożenia konkurencyjnej oferty i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 6

pakiet 4 pozycja 40 . Czy Zamawiający w pozycji 27 pakiet 19 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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 Zamawiającego: Pakiet 19 nie ma poz. 27 . Jeśli pytanie dotyczy pakietu 4 poz 40 Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 7

pakiet 4 pozycja 40 . Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w par. 3.3 wykreśli ostatnie zdanie, nakazujące potwierdzanie przyjęcia zamówienia? Zakłada się, że dostawy realizowane są zgodnie z zamówieniem, zatem potwierdzenie jego przyjęcia nie jest niezbędne. Prawo nakazuje informowanie o odmowie realizacji zamówienia, ale nie o jego przyjęciu do wykonania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Pytanie 9

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.b w ten sposób, aby dzienna stawka wynosiła maksymalnie 1% wartości zamówienia?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zmniejszy karę do wartości 0,05 % za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia oraz z 10 % do 5% wartości brutto opóźnionego zamówienia. Stosowana zmiana zostanie wprowadzona do treści Projektu umowy.

Pytanie 10

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.c z 2% do wartości max. 1%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający zmniejszy karę do wartości 1 % za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia oraz z 20 % do 10% wartości reklamowanej części zamówienia. Stosowana zmiana zostanie wprowadzona do treści Projektu umowy.

Pytanie 11



Czy Zamawiający odstąpi od kryterium oceny ofert mówiącym o agregacji dostaw? Zgodnie z Rozporządzeniem Delegowanym Komisji (UE) 2016/161 towar może być dostarczany w opakowaniach jednostkowych posiadających odpowiednie zabezpieczenia, w tym kod 2D oraz element uniemożliwiający naruszenie opakowania. Systemy baz w Europie nie są dostosowane do agregacji ani na poziomie opakowań zbiorczych, ani na poziomie dostaw. Agregacja nie wynika z wymogów Dyrektywy. Kryterium to nie ma uzasadnienia w przepisach prawa a systemy informatyczne krajów UE nie są przygotowane do stosowania agregacji. Wobec tego zastosowanie tego kryterium jest nadmierne, nieuzasadnione ani praktyką, ani przepisami prawa, stawiający dodatkowe, niezwykle kosztowne i w zasadzie niemożliwe do spełnienia wymagania. Dodatkowo należy podkreślić, że nie ma ono żadnego znaczenia praktycznego wobec braku systemów informatycznych umożliwiających korzystanie z kodów agregacyjnych.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, zmiana treści SIWZ z dnia 20.09.2019r.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas inj. 50mg/5ml w pakiecie 33: Produkty farmaceutyczne-leki, poz. 6, posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

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 §3 ust.1 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści Projektu umowy.

Pytanie 14

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §3 ust.7 projektu umowy)?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści Projektu umowy.

Pytanie 15

Do §4 ust.3 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na zmianę terminu na rozpatrzenie reklamacji asortymentu „na ratunek” do 48 godz.?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści Projektu umowy.

Pytanie 16

Do treści §4 ust.3 i §6 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści Projektu umowy.

Pytanie 17

Do §6 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści Projektu umowy.



Pytanie 18

Do §6 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,02% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie kary, odpowiedź jak w pytaniu 9.

Pytanie 19

Do §6 ust.1 pkt c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru” poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie kary, odpowiedź jak w pytaniu nr 10.

Pytanie 20

Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/ gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby całkowita ilość była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuściłby zmianę jeśli pytanie dotyczyłoby konkretnego pakietu i pozycji.

Pytanie 21

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 wycenić go wcale?

Odpowiedź Zamawiającego: Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz zamieścić uwagę o jego braku.

Pytanie 22

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuściłby zmianę jeśli pytanie dotyczyłoby konkretnego pakietu i pozycji.

Pytanie 23

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci pojemników KabiPack?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 18.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek powlekanych? Brak rejestracji preparatu w postaci zwykłej tabletki.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 25

*Dotyczy pakietu nr 3 poz. 6.
Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu Ascofer, tabl powł, 50 szt?*

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 40. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki zwykłej? Brak rejestracji preparatu w postaci tabletki powlekanej.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 27

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 41. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu? Brak rejestracji preparatu w postaci kapsułki zwykłej.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

*Dotyczy pakietu nr 3 poz. 42, 99, 100, 112.
Dotyczy pakietu nr 4 poz. 41, 42.
Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek powlekanych?*

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 50. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu EnteroDr, kaps twarde, 20 szt w ilości 1 opakowanie?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 30

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 58. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu? Brak rejestracji preparatu w postaci zwykłej tabletki.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 62. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu HepaDr A, tabl, 40 szt. w ilości 115 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 64, 65. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek powlekanych? Brak rejestracji preparatu w postaci drażetki.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 66. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu dopuszczone na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?



Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 68. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci kapsułek dojelitowych?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 69. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 36

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 70. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 71. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 83. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu LactoDr, kaps twarde, 30 szt w ilości 84 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 90. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Brak rejestracji preparatu w postaci tabletek powlekanych.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 115. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki zwykłej?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 116, 117. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 124. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek drażowanych? Brak rejestracji preparatu w postaci tabletki powlekanej.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 43

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 14.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci ampułki?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 40.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci fiołki?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 41, 48.

Proszę o usunięcie z pakietu pozycji, w których nie określono zamawianej ilości. Pozycje występują w pakiecie podwójnie.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 4 poz. 41 -1 op. Pakiet 4 poz. 48 -320 op. Pozycje nie występują w pakiecie podwójnie.

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 51.

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki zwykłej?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 54, 55, 88, 89, 90, 91.-Odp.Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 1.-Odp.Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 6, 7.-Odp.Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 7, 25.Odp.Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 58 poz. 1.Odp.Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki powlekanej?

Pytanie 48

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 57.

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 47,5 mg? Brak dawki 47,5 g.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający miał na myśli dawkę 47,5 mg.

Pytanie 49

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 75.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 78.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 51

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1. Odp. **Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 2, 15. Odp. **Zamawiający dopuszcza do poz.2 , brak w pakiecie poz 15.**
Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci fiołki?

Pytanie 52

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 2, 3. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta.

Pytanie 53

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1.

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 23.

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci ampułki?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1, 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby obie dawki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający wymaga, aby obie dawki leku pochodziły od jednego producenta.

Pytanie 55

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu Intersorb Plus, wapno sodowane, 5 l w ilości 7 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 pojemników z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości .

Pytanie 57

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 16.

(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 Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza opakowanie po 48 szt.

Pytanie 58

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls.do wstrz., 10amp ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 59

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1, 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki którą można połykać w całości lub po rozkruszeniu popijając szklanką wody, ssać lub wypić po przygotowaniu zawiesiny ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 15.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci drażetki?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 1, 2, 3, 4.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 62

Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1.

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?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 4 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 Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 64

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci pojemników KabiPack?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Dotyczy pakietu nr 54 poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ZinoDr ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66

Dotyczy pakietu nr 54 poz. 6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g w ilości 7 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.



Pytanie 67

Dotyczy pakietu nr 54 poz. 51.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu Panthenol S.O.S., spray, 130 g? Preparat opisany w SIWZ ma zakończoną produkcję.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 18, pozycja 26 Sevorane płyn do inhalacji 250 ml - produktu kompatybilnego z systemem wlewowym z parownikami będącymi w posiadaniu Zamawiającego, konfekcjonowanego w butelkach z fabrycznie zamontowanym adapterem?"

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 69

Dotyczy pakietu nr 18, 54, 55, 67. Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/ gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby całkowita ilość była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź Zamawiającego: Dotyczy pakietu 18,54 zamawiający dopuszcza. W przypadku pakietu 55,67 utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 70

*Dotyczy pakietu nr 2 poz. 11.- zakończona produkcja
Dotyczy pakietu nr 3 poz. 109. – tymczasowy brak w sprzedaży
Dotyczy pakietu nr 18 poz. 10. – tymczasowy brak
Dotyczy pakietu nr 23 poz. 3. – zakończona produkcja
Dotyczy pakietu nr 48 poz. 4. – wycofany z oferty
Dotyczy pakietu nr 48 poz. 8. – tymczasowy brak surowca*

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 Zamawiającego: Zamawiający wymaga aby w przypadku gdy nie ma innego leku równoważnego, którym można by było zastąpić żądany przez Zamawiającego lek wycenić lek podając jego ostatnią cenę i informację o przyczynie braku. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu dopuszczoną na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia.

Pytanie 71

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 11. Czy ze względu na zakończoną produkcję Zamawiający dopuści wyceny preparatu dopuszczonego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 109. Ze względu na tymczasowy brak produktu w sprzedaży czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Acenocumarol WZF, tabl x 60, w ilości 1 opakowanie?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga wyceny preparatu Sintrom z podaniem ostatniej ceny sprzedaży i informacji o przyczynie braku.

Pytanie 73

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci fiolek? Producent zmienił postać preparatu z ampulek na fiołki.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74

Dotyczy pakietu nr 48. Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, g, kg, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku? Jeśli nie to czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza wycenę za g, kg ml z podaniem ceny z dokładnością do 4 miejsca po przecinku i podanie jakiej gramatury opakowanie zostanie zaoferowane.

Pytanie 75

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 29. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w opakowaniach 800 g w ilości 11 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w opakowaniach 30 g w ilości 200 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zaoferowania 200 g produktu, nastąpiła pomyłka w określeniu wielkości opakowania. Prawidłowo zamiast op. powinno być g. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 7 op po 30 g.

Pytanie 77

Dotyczy pakietu nr 55 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w opakowaniach o gramaturze 10 g w ilości 30 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 78

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 55 pozycji 7 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 55 pozycji 7 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 54 poz. 5 ZinoDr zasypka w opakowaniach 100 g?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 12 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 11 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań typu worki Viaflo, pozostałe parametry bez zmian, nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu.



Pytanie 82

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 12, pozycja 9 preparatu: Woda do irygacji – przepłukiwania 500 ml typu pour bottle, jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 83

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 12 w pozycji 12 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.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 84

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 12 pozycji 10, co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 85

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „...od dnia złożenia reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowym brzmieniu zapisów treści Projektu umowy.

Pytanie 86

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a), c):

a) za opóźnienie zwykłe w realizacji złożonego zamówienia (...) 0,5% wartości brutto tego zamówienia...

c) za opóźnienie zwykłe w realizacji obowiązków reklamacyjnych (...) 0,5% wartości brutto reklamowanej części zamówienia za rozpoczęty każdy dzień opóźnienia zamówienia zwykłego, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto reklamowanej części zamówienia.

Odpowiedź Zamawiającego: Wysokość kary umownej określona w § 6 ust. 1 pkt c) została zmniejszona (patrz odpowiedź na pytanie nr 10). Odnośnie § 6 ust. 1 pkt a) Zamawiający pozostaje przy dotychczasowym brzmieniu zapisów treści Projektu umowy.

Pytanie 87

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 50 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 88

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 69 przedmiotowym postępowaniu:

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?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 89

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 90

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 91

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 92

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 18 poz. 29 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia parametrów opisujących suplement diety konkretnego producenta, 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 – jest to stężenie wyższe od stężenia bakterii probiotycznych w suplemencie opisanym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego: Pakiet 18 poz 29 dotyczy testu do wykrywania narkotyków w ślinie.

Pytanie 93

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 23 poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 94

Pakiet nr 10. Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 95

Pakiet nr 10. Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaofferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

Pytanie 96

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycja 13 wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

Pytanie 97

Czy zamawiający w pakiecie 29 pozycji 3 i 4 wymaga, aby Fentanylum było podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajeczynówkowo?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 98

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 46 pozycji 1 i 2 midazolam zgodnie z ChPl posiada w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99

Czy zamawiający w pakiecie 46 pozycja 2 wymaga, aby Midazolam zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25 0 C?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100

Czy zamawiający w pakiecie 43 pozycji 1 wymaga aby (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101

Czy zamawiający w pakiecie 4 pozycji 80 i 81 wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 102

Czy zamawiający, wymaga w pakiecie 23 pozycja 14, aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 2 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii Lactobacillus rhamnosus: szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40%, szczep Lactobacillus rhamnosus E/N- 40%, szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy - 20%?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 103

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 23 pozycja 14, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, zaofferowany produkt zawierał szczepy posiadające naturalną oporność na szerokie spektrum antybiotyków stosowanych klinicznie : amoksycylinę, ampicylinę, azlocylinę, cefepim, cefotaksym, cefradynę, ceftazydym, cefuroksym, doksycyklinę, erytromycynę, gentamycynę, imipenem, klindamycynę, kloksacylinę,



kolistynę, kotrimoksazol, kwas nalidyksowy, meropenem, metronidazol, neomycynę, netylmycynę, penicylinę, piperacylinę, streptomycynę, teikoplaninę, tobramycynę, wankomycynę?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104

Czy zamawiający w pakiecie 4 pozycji 84 i 85 wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum naticum inj. 0,5 g/ml, można mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 105

Czy zamawiający w pakiecie 4 pozycji 47, 48, 49 i 50 wymaga, aby Lidocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń serca oraz posiada wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 106

Dotyczy formularza cenowego : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie kolumny o nazwie „ Nazwa handlowa proponowana” gdyż takiej kolumny nie ma w formularzu? W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o informację , w którym miejscu należy zamieścić nazwę handlową proponowaną.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na utworzenie kolumny: Nazwa handlowa proponowana lub wpisanie nazwy handlowej pod nazwą międzynarodową.

Pytanie 107

Dotyczy formularza cenowego : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z formularza cenowego wierszy zaznaczonych poniżej na żółto , które znajdują się pod każdym pakietem oraz wyglądają następująco (przykład pakietu) :

Pakiet 5

Lp. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA nazwa handlowa produktu nazwa producenta Kod CPV J.m. Ilość szac. Cena jedn. bez VAT Wartość netto Kwota VAT Wartość brutto 1 Carbetocinum * 0,1mg/ml x 5 amp. roztwór do wstrzykiwań 336000006 opak. 90

2 Atosiban ** 0,00675g /0,9ml fiole

336000006 fiole 18

3 Atosiban ** 0,0375g /5 ml fiole

336000006 fiole 39 OGÓŁEM

2,30%

-8,00%

W naszej opinii zaznaczony na żółto zapis nie dotyczy formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę, zaznaczone zapisy stanowią omyłkę pisarską.

DYREKTOR SPZOZ w Wieluniu

Zatwierdził

Janusz Atfachowicz

podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej

Na oryginale właściwy podpis: Dyrektor SPZOZ w Wieluniu Janusz Atfachowicz



