



DOLNOŚLĄSKIE CENTRUM CHOROÓB PŁUC

WE WROCŁAWIU

53-439 WROCŁAW UL. GRABISZYŃSKA 105



DOLNY
ŚLĄSK

Telefon centrala: (71) 334-94-00, fax: (71) 362-13-06

NIP 894-24-56-112, REGON 000294295

strona internetowa: www.dcchp.pl

e-mail: dcchp@dcchp.pl

L.Dz. *02.12.2018*

Wrocław, 04.12.2018 r.

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do SIWZ - sprawa BZP.3810.92.2018.TP

Przedmiot zamówienia: Dostawa produktów leczniczych - leków (leki układu pokarmowego , leki układu oddechowego , leki układu krążenia, leki układu nerwowego, hormony, leki inne) z listy pakietów w ilościach wynikających z bieżących potrzeb Zamawiającego transportem Wykonawcy lub na jego koszt.

Działając w imieniu Dolnośląskiego Centrum Chorób Płuc we Wrocławiu ul. Grabiszyńska 105, zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2009 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986). Zamawiający odpowiada na pytania dotyczące SIWZ:

Część I:

Grupa 13 pakiet 6.

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania BZP.3810.92.2018.TP pozycja nr 1 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycynimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

o Uzasadnienie:

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

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania BZP.3810.92.2018.TP pozycja nr 2 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycynimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

o Uzasadnienie:

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste- opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. , Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch

spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Część II:

Grupa 2 Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawk może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2,69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawk oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Część III:

1. Do treści §4 ust.3 projektu umowy 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."

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

2. Prosimy o dopisanie do §6 ust.5 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

3. Do §7 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez zapis o karze w wysokości 0,1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia, a nie od całego zamówienia?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

4. Do §7 ust.1 pkt a) projektu umowy. Zwracamy się z prośbą o obniżenie wymiaru kary za dostarczenie partii towaru powyżej 7 dni do 1% wartości niedostarczonej partii towaru określonej zamówieniem,

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

5. Do §7 ust.1 pkt b) projektu umowy. Zwracamy się z prośbą o obniżenie wymiaru kary za dostarczenie partii towaru powyżej 14 dni do 1% wartości niedostarczonej partii towaru której dotyczyła reklamacja,

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

6. Do §9 projektu umowy. Prosimy o dopisanie: "...której nie można bezpodstawnie odmówić".

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

7. 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 (dotyczy zapisu §10 ust.2 projektu umowy)?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

8. Do §10 ust.3 projektu umowy prosimy o dopisanie: "...jednak nie dłużej niż o kolejne 6 miesięcy".

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

Część IV:

1. Czy Zamawiający dopuści preparat probiotyczny o nazwie ProbioDr., będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie osłonowe potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kaps, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? Oferowane

kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.

Odp: Zamawiający wyjaśnia, iż proponowany preparat spełnia minimum określone w opisie przedmiotu zamówienia. Zgodnie z zapisem w SIWZ.

1a. Zamawiający wyraża zgodę na **zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania** np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, a także; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie.

1b. Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

1c. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ. Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

2. Czy Zamawiający dopuści preparat probiotyczny o nazwie LactoDr., będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie osłonowe potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonym do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanym w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? Oferowane kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.

Odp: Zamawiający wyjaśnia, iż proponowany preparat spełnia minimum określone w opisie przedmiotu zamówienia. Zgodnie z zapisem w SIWZ.

1a. Zamawiający wyraża zgodę na **zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania** np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, a także; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie.

1b. Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

1c. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ. Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

3. Czy Zamawiający dopuści preparat probiotyczny o nazwie LactoDr., będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie osłonowe potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonym do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanym w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? Oferowane kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.

Odp: Zamawiający wyjaśnia, iż proponowany preparat spełnia minimum określone w opisie przedmiotu zamówienia. Zgodnie z zapisem w SIWZ.

1a. Zamawiający wyraża zgodę na **zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania** np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, a także; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie.

1b. Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

1c. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ. Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Część V:

Dot. GRUPA 13 Pakiet 13 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 5 kg?

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.

Część VI:

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia dokumentu elektronicznego w formacie xls, xlsx (dotyczy formularza cenowego)?

Odp. Zgodnie z opisem przygotowania oferty w SIWZ w Roz. XII. Zamawiający wyjaśnia, iż oferta Sporządzona w xls. musi być przekonwertowana na pdf i opatrzona podpisem elektronicznym.

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość usunięcia z formularza cenowego pakietów na które Wykonawca nie składa oferty? (by zmniejszyć rozmiar pliku)

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż Wykonawcy składają formularza cenowy tylko na te pakiety na które jest składana oferta

3. Czy Zamawiający w par. 5.3 dopisze, że zasada ta nie dotyczy zmiany stawki VAT i ceny brutto? Obecny zapis w razie podniesienia stawki VAT grozi Wykonawcy sprzedażą po rażąco niskiej cenie.

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż § 5 ust.2 dopuszczona jest zmiana ceny w przypadku zmiany stawki VAT

4. Czy Zamawiający w par. 7.1.a wykreśli ostatnie zdanie? Zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

5. Czy Zamawiający w par. 7.1.b wykreśli ostatnie zdanie? Zapis ten grozi Wykonawcy **rażącą stratą.**
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

6. Czy Zamawiający w par. 10.3 dopisze „nie dłużej jednak, niż o 3 miesiące”? Wykonawca nie może zobowiązać się bezterminowo do utrzymywania zapasów dla Zamawiającego po określonej w umowie cenie.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

Część VII:

1. Grupa nr 13, Pakiet nr 19: Czy w przypadku zaoferowania preparatu w ampulkach zamawiający wymaga plastikowych ampulek z możliwością podłączenia strzykawek luer lock?

Odp: Zamawiający nie wymaga.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w §7 ustęp 1a projektu umowy z „Powyżej tego terminu kara wynosi 10% wartości brutto partii towaru objętej zamówieniem” na „Powyżej tego terminu kara wynosi 5% wartości brutto partii towaru objętej zamówieniem”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w §7 ustęp 1b projektu umowy z „Powyżej tego terminu kara wynosi 10% wartości brutto partii towaru objętej zamówieniem, którego dotyczyła reklamacja” na „Powyżej tego terminu kara wynosi 5% wartości brutto partii towaru objętej zamówieniem, którego dotyczyła reklamacja”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy.

Część VIII:

Zapytanie 1:

Czy w grupie Nr 3 pakiet 4 poz. 1 (Budesonide 500 mikrogram/1-ml-amp. 2ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odp: Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w Nr 3 pakiet 4 poz. 1 (Budesonide 500 mikrogram/1-ml-amp. 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odp: Zamawiający określił min w opisie leku. Dla zamawiającego nie ma znaczenia czas przechowywania leku po otwarciu.

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w Nr 3 pakiet 4 poz. 1 (Budesonide 500 mikrogram/1-ml-amp. 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina?

Odp: Zamawiający opisał przedmiot zamówienia nazwami międzynarodowymi (określając min., które musi spełniać produkt leczniczy) Wykonawca może złożyć ofertę na produkt o szerszej charakterystyce.

Zapytanie 4:

Czy w Zamawiający Nr 3 pakiet 4 poz. 1 (Budesonide 500 mikrogram/1-ml-amp. 2ml) wymaga leku, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, w postaci budesonidu zmikronizowanego ?

Odp: Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w grupie Nr 3 pakiet 8 poz. 1 i 2 wymaga, aby Budesonide/Formoterol (160 + 4,5 mcg i 320+ 9 mcg/daw. x 60 dawek) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?

Odp: Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie 6:

Czy Zamawiający w grupie Nr 3 pakiet 8 poz. 1 i 2 **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonide+Formoterol) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**

Odp: Zamawiający nie wymaga.

Część IX:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie grupa 1 pakiet 5 poz. 2 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC 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) przeznaczonych do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odp: Zamawiający wyjaśnia, iż proponowany preparat spełnia minimum określone w opisie przedmiotu zamówienia. Zgodnie z zapisem w SIWZ.

1a. Zamawiający wyraża zgodę na **zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania** np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, a także; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie.

1b. Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

1c. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ. Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Część X:

Grupa 1 Pakiet 3 – Lp. 10

Czy Zamawiający dopuszcza preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ?

sodu diwodorofosforan jednowodny (*Natrii dihydrophosphas monohydricus*) 14 g;

disodu fosforan dwunastowodny (*Dinatrii phosphas dodecahydricus*) 5 g / 100 ml

Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

Odp: Zamawiający wyjaśnia, iż proponowany preparat spełnia minimum określone w opisie przedmiotu zamówienia. Zgodnie z zapisem w SIWZ. 1a. Zamawiający wyraża zgodę na **zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania** np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, a także; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie.

1b. Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

1c. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ. Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Część X:

Zwracamy się z zapytaniem dot. grupy nr 2 pakiet nr 2:

1. Czy wyrażą Państwo zgodę wydzielanie pozycji nr 2 tj. Trimetazidine tabl. 35 mg i utworzenie dla niej oddzielnego pakietu?

Odp; Zamawiający wykreślił, dawkę 20 mg ze względu na rzadkość stosowania.

Z-ca Dyrektora
d/s lecznictwa

lek. med. Małgorzata Siciemiec

