

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na:

Dostawa leków, drobnego sprzętu medycznego i środków opatrunkowych, ZP 3/2024.

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605; zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR, art. 14, pkt 3 Zamawiający wymaga aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 2:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, § 13.1 pkt. g, Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych, tj. sprawdza m.in. temperaturę przestrzeni ładunkowej pojazdu, którym wykonano dostawę? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie stosuje się do obowiązujących przepisów prawa.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 3:

Prosimy o wyjaśnienie, czy w świetle obowiązujących przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji temperatury z przestrzeni ładunkowej ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 4:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2, pozycji 15 chustę trójkątną włókninową?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 5:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2, pozycji 17, opatrunek do mocowania kaniul o wymiarach: 6x8?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 6:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 17, opatrunek do mocowania kaniul o wymiarach: 6x7,5?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 7:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 21, gazę jałową ½ m² 17n?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 8:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 23 igłę iniekcyjną o rozm: 0,4x20mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 9:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 23 igłę iniekcyjną o rozm: 0,4x18mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 10:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 34 kieliszek do leków 30 ml w opakowaniu a'80 szt zgodnie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 11:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 35-37 kompresy 8 warstw? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 12:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 42-44 kompresy niejałowe gazowe? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 13:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 74 podkład 60x90 w opakowaniu a'10 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 14:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 102 kaniulę dożylną z portem i skrzydełkami -niebieska w rozm. 0,9x25mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 15:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 103 kaniulę dożylną z portem i skrzydełkami – różowa w rozm. 1,1x32mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 16:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 104 kaniulę dożylną z portem i skrzydełkami – zielona w rozm. 1,3x45mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 17:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 105 kaniulę dożylną z portem i skrzydełkami – białą w rozm. 1,5x45mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 18:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 105 kaniulę dożylną z portem i skrzydełkami – szara w rozm. 1,8x45mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 19:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 106 kaniulę dożylną z portem i skrzydełkami – pomarańczową w rozm. 2,1x45mm??

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 20:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie 1, poz. 436-439 produktu Clexane roztwór do wstrzykiwań w dawkach 40 mg/0,4 ml (100 mg/ml); 10 ampułkostrzykawek 0,4 ml; 60 mg/0,6 ml (100 mg/ml); 10 ampułkostrzykawek 0,6 ml; 80 mg/0,8 ml (100 mg/ml); 10 ampułkostrzykawek 0,8 ml; 100 mg/ml; 10 ampułkostrzykawek 1 ml ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 21:

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 2 poz. 22 i czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 22:

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 6 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8 ustęp 6 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 2% wynagrodzenia brutto wynikającego z Umowy, za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 23:

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z art. 440 ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znacznym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej, oferent nie jest w stanie przewidzieć poziomu ewentualnego wzrostu kosztów, a niekorzystnym jest zawyżanie ceny i ponoszenie wyższych kosztów przez Zamawiającego od początku trwania umowy. W efekcie podwyżek wykonawca przetargu może finansowo nie podołać sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień Publicznych, będzie służyło to nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową. Zgodnie z art 439 ustawy PZP Klauzule waloryzacyjne są obecnie obowiązkowe w każdej umowie w sprawie zamówienia, której czas realizacji przekroczy 6 miesięcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza do wzoru umowy następujące zapisy:

§ 16.

1. Zamawiający, dla oddania wzrostów lub spadków kosztów związanych z realizacją zamówienia od dnia zawarcia umowy, przewiduje waloryzację wynagrodzenia należnego Wykonawcy. Wynagrodzenie będzie podlegało waloryzacji nie częściej niż raz na 6 (sześć) miesięcy w oparciu o wzrost lub spadek wartości wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych (w ujęciu miesiąc do miesiąca) publikowany w formie komunikatu przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego za miesiąc, w którym składany jest wniosek o zmianę umowy w stosunku do wskaźnika opublikowanego za 6 miesięcy przed miesiącem złożenia wniosku, jednakże nie wcześniej niż w stosunku do wskaźnika za miesiąc, w którym została zawarta umowa.
2. Wniosek o zmianę umowy w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po zmianie ceny materiałów lub kosztów, związanych z realizacją umowy składać można nie wcześniej niż po upływie 6 (sześciu) miesięcy od dnia zawarcia umowy (początkowy termin ustalenia zmiany wynagrodzenia).
3. Zmiana wynagrodzenia wynikająca z waloryzacji, o której mowa w pkt 1 powyżej, nie może przekroczyć (+/-) 5% wynagrodzenia brutto pozostałego do wykonania części zamówienia. Przez zmianę wynagrodzenia należy rozumieć wartość wzrostu lub spadku wynagrodzenia Wykonawcy

wynikającą z waloryzacji. Postanowień umownych w zakresie waloryzacji nie stosuje się od chwili osiągnięcia limitu (+/-) 5 % wynagrodzenia brutto pozostałego do wykonania części zamówienia.

4. W przypadku gdyby wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych publikowany przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, przestał być dostępny, zastosowanie znajdą inne, najbardziej zbliżone, wskaźniki publikowane przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego.

Pytanie 24:

Dotyczy: ZP 3/2024 pakiet I poz. 272 termin składania ofert: 16-09-2024 r.

Czy Zamawiający w pakiecie I poz. 272 , dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiolki 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:

Nie.

Pytanie 25:

Dotyczy: ZP 3/2024 pakiet I poz. 272 termin składania ofert: 16-09-2024 r.

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

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 26:

Dotyczy: ZP 3/2024 pakiet I poz. 272 termin składania ofert: 16-09-2024 r.

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu I poz. 272 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 27:

Dotyczy: ZP 3/2024 pakiet II poz. 93 termin składania ofert: 16-09-2024 r.

Czy Zamawiający w pakiecie II poz. 93 .dopuszcza do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 28:

Dotyczy: ZP 3/2024 pakiet II poz. 93 termin składania ofert: 16-09-2024 r.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 29:

Dotyczy: ZP 3/2024 pakiet II poz. 93 termin składania ofert: 16-09-2024 r.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu II poz.93 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 30:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 114 (Calcium chloride) Zamawiający dopuści wycenę produktu Calcium chloride DEMO 1g/10ml x 10 amp.?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 31:

Czy w Części nr 1 poz. 155 (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:

Tak.

Pytanie 32:

Czy w Części nr 1 poz. 155 i 156 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, różne dawki tego samego produktu leczniczego pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 33:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, 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)?

Odpowiedź:

Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 34:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: tabletek, tabletek powl., drażetek, kapsułek twardych, elastycznych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, tabletki powl., drażetek, kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 35:

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

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 36:

Czy w sytuacji, braku dostępności na rynku produktu zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacje pod pakietem?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 37:

Dot. pakiet 1 pozycja 342,343,489

Prosimy zamawiającego o podanie ilość produktu, jaką zamawiający zamierza zamówić.

Odpowiedź:

Poz. 342 – 20 sztuk, poz. 343 – 5 opakowań, poz. 489 – 2 opakowania.

Pytanie 38:

Dot. pakiet 1 pozycja 381,643

Prosimy zamawiającego o podanie wielkości opakowania.

Odpowiedź:

Poz. 381 – 60 tabl., poz. 643 - 10 wkł.

Pytanie 39:

Prosimy o informacje czy nie doszło do omyłki w nazwie produktu Vitalipid V Adult konc. A 10 ml . Obecnie na rynku nie występuje produkt o takiej nazwie.

Odpowiedź:

Powinno być: VITALIPID N ADULT

Pytanie 40:

1. Zamawiający określa w Pakiecie nr 1 poz. 8, 9, 128 i 152 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego producenta) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę oferty. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów)? Chcielibyśmy uprzedzić odpowiedzi na ewentualne pytania, które Zamawiający postawi przed sobą, zastanawiając się na odpowiedzią: A. „zamawiający posiada i użytkuje w pełni sprawne glukometry i nie widzi potrzeby ich zmiany na nowy sprzęt” Zmiana urządzenia pozwoli na obniżenie ceny i zmniejszy wydatki przeznaczone na zakup pasków do pomiaru stężenia glukozy we krwi. Dopuszczenie większej ilości konkurentów skutkuje rozsądnym ustaleniem ceny i obniżeniem kosztów w danym zakresie. Zamawiający w większości przypadków otrzymuje wymaganą ilość glukometrów bezpłatnie. Dodatkowo na rynku często pojawiają się nowe modele, które znacząco mogą wpłynąć na komfort pracy personelu. B. „wymiana glukometrów na nowe nie jest celowa ani ekonomiczna, wiążąc się z dodatkowymi kosztami i angażowaniem personelu w szkolenia” Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy. W kwestii ekonomicznej jest to zyskiem dla Zamawiającego, który uzyska korzystniejszą cenę w danym obszarze zamówienia. Glukometr posiada intuicyjną obsługę polegającą na wsunięciu paska testowego, wprowadzeniu testowanej próbki krwi i odczekaniu czasu aż pojawi się wynik. C. „zamawiający nie przewiduje wymiany glukometrów na nowe ze względów ekonomicznych, ponadto wymiana się w pełni sprawnego sprzętu generuje produkcję elektroodpadów” Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy, więc nie wiąże się z dodatkowymi kosztami dla Zamawiającego. Często nieużywane już glukometry można zwrócić do wykonawcy, który odpowiednio jest zutylizuje. W związku z powyższymi sugestiami proponujemy nasze rozwiązanie w postaci pasków testowych charakteryzujących się wymienionymi parametrami: Propozycja 1: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki. wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015? Propozycja 2: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 41:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 218 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt

konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 42:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 338 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 43:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 338 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 44:

Czy z uwagi na podanie nazwy własnej suplementu diety w Pakiecie nr 1 poz. 273 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu HepaDr., zawierającego 100mg asparagianu ornityny i 35mg choliny?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 45:

Czy z uwagi na podanie nazwy własnej suplementu diety w Pakiecie nr 1 poz. 273 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu HepaDr. A, zawierającego 150mg asparagianu ornityny?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 46:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 609 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicoocyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 250g – prosimy o możliwość przeliczenia całkowitej masy na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 47:

Pakiet 1, Pozycja 155, Corhydron 100 proszek i rozpuszczalnik do sp 0,1 g 5 fiol. + 5 amp.rozp.: 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:

Nie.

Pytanie 48:

Pakiet 2, pozycja 36 - Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 7,5x7,5cm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 49:

Pakiet 2, pozycja 37 - Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 10x10cm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 50:

Pakiet 2, pozycja 45 - Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy zimno/ciepło w rozmiarze 13x14cm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 51:

Pakiet 2 Pozycja 46 Czy Zamawiający dopuści wycenę a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 52:

Pakiet 2, pozycja 50 - Czy Zamawiający dopuści myjkę pakowaną w opakowanie handlowe a`50 szt z przeliczeniem zamawianych ilości i podaniem ceny za opakowanie?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 53:

Pakiet 2, pozycja 61 - Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe typu GIPSET pakowane a`1szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 54:

Pakiet 2, pozycja 63-64 – Czy Zamawiający dopuści opatrunki typu Granuflex?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 55:

Pakiet 2, pozycja 63 – Czy nie doszło do omyłki i Zamawiający miał na myśli rozmiar 15 x 15 cm, zamiast 15 x 815cm?

Odpowiedź:

Tak. Prawidłowy rozmiar to: 15x15 cm.

Pytanie 56:

Pakiet 2, pozycja 65-67 – Czy Zamawiający dopuści opatrunki typu Medisorb H?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 57:

Pakiet 2, pozycja 68 – Czy Zamawiający dopuści pieluchy typu Super Seni?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 58:

Pakiet 2, pozycja 73 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 72 x 31 mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 59:

Pakiet 2 Pozycja 76 Czy Zamawiający dopuści wycenę a`90 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 60:

Pakiet 2 Pozycja 85-86 Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a`200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 61:

Pakiet 2 Pozycja 88-89 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane innego producenta niż Sempermed?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 62:

Pakiet 2 Pozycja 97 Czy Zamawiający dopuści wycenę a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 63:

Pakiet 2 Pozycja 101 Czy Zamawiający dopuści wycenę a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 64:

Pakiet 2 Pozycja 102 Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną w rozmiarze 0,9x25mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 65:

Pakiet 2 Pozycja 103 Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną w rozmiarze 1,1x32mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 66:

Pakiet 2 Pozycja 104 Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną w rozmiarze 1,3x45mm?

Odpowiedź:

Tak.

Powyższe odpowiedzi stanowią integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Postanowienia Specyfikacji Warunków Zamówienia pozostają bez zmian.

Dotychczasowy termin składania i otwarcia ofert NIE ULEGA zmianie.