



KCZ/ORG/ZM/130/08/2020

Krapkowice, dnia 27.08.2020r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Krapkowickiego Centrum Zdrowia Sp. z o.o., nr postępowania 10/VIII/2020

Zamawiający, Krapkowickie Centrum Zdrowia w Krapkowicach, działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 oraz ust. 4 i 4a pkt 2) Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (*tekst jednolity Dz. U. z 2019r. poz. 1843 z późn. zm. – dalej jako Ustawa Pzp*) niniejszym wyjaśnia i modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w niniejszym postępowaniu.

Pytanie 1

Dotyczy pakietów, w których jednostką miary jest „szt”

W SIWZ Zamawiający podał jako jednostkę miary sztuki, prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę? Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych, czy:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak, ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Pytanie 2

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 i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści zmianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 2a.

Prosimy o doprecyzowanie dawki preparatu, czy Zamawiający wymaga wycenę dawki 18 mcg? Brak rejestracji dawki 180 mcg.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 4.

Prosimy o doprecyzowanie postaci preparatu, czy Zamawiający wymaga wycenę preparatu w postaci kremu? Brak rejestracji maści 5g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6, 7, 76, 391, 438, 538.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 10.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Witamina C 100 mg, tabl.draż., 25 szt (suplement diety) w ilości 2 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 26.

Prosimy o doprecyzowanie składu, zasyпка zawiera w składzie m.in. tlenek cynku i alantoinę, nie zawiera Dexpanthenolum.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga: Allantoinum + Zinc Oxide + Talcum.

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 26.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: ZinoDr., zasyпка przed podrażnieniami skóry o działaniu łagodząco-ochronnym, 100g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 45, 110.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia zawiesiny doustnej? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 46.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci granulatu do sporządzenia zawiesiny doustnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 49.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 21 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 52.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 0,00675 g, tj. 6,75 mg? Brak rejestracji dawki 0,0675 g, tj. 67,5 mg.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 51, 52.

Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 56, 57, 111, 136, 137.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci granulatu do sporządzenia zawiesiny doustnej? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 59.

Preparat jest obecnie dostępny tylko w opakowaniu o gramaturze 15g, prosimy o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Należy wycenić 2 op.

Pytanie 20

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 63.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 85.

W związku z niedostępnością preparatu o dawce 200 mg, prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu którego 1 tabletką zawiera: wapń 300mg. W przypadku zgody należy wycenić ilość zgodnie z SIWZ, czy w innej ilości wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy wycenić zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 93.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 0,1 g, tj. 100 mg? Brak rejestracji dawki 0,1 mg.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 23

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 94.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 0,3 g, tj. 300 mg? Brak rejestracji dawki 0,3 mg.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 98, 99, 676, 677.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 102.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 108.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 127.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.? W przypadku zgody prosimy o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 130.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 0,001 g, tj. 1 mg? Brak rejestracji dawki 10 mg.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 133.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 3 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 134.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 157.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania preparatu w postaci kropli do oczu, 2 x 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 164.

Proszę o wydzielenie pozycji od odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 180, 622, 623.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 184, 185, 186.

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, prosimy o dopuszczenie wyceny preparatu w postaci butelki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 189, 190, 237, 239, 472, 486, 582, 613, 627, 664.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 192.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 217, 218, 447.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 224.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 237.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie międzynarodowej: Ferrosi sulfas, brak rejestracji preparatu: Ferrous Chloride.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 248.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki (0,2mg+30mg)/g? Brak rejestracji dawki (0,2mg+30g)/g.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 41

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 251.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek? W przypadku zgody prosimy o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 254.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 1 opakowanie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 272.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiołki? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 306.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 334.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 346.

W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu o nazwie handlowej Sudocrem Expert, który jest zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 378.

(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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 48

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 401.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Methofill, 50 mg/ml; 0,50 ml, tj. dawka 25 mg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 402.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Methofill, 50 mg/ml; 0,60 ml, tj. dawka 30 mg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 403.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Methofill, 50 mg/ml; 0,40 ml, tj. dawka 20 mg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 410.

Prosimy o doprecyzowanie, Zamawiający wymaga wyceny preparatu o stężeniu 1 % czy 2%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu o stężeniu 1%.

Pytanie 52

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 411.

Prosimy o doprecyzowanie, Zamawiający wymaga wyceny preparatu o stężeniu 0,5%, 1 % czy 2%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu o stężeniu 1%.

Pytanie 53

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 439.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości zgodnej z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 482.

Czy Zamawiający dopuści wycenę dawki 25 mg/ml fiołka 2 ml (tj dawka 50 mg/2ml)? Brak rejestracji innej dawki niż 50 mg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 482.

W związku z zakończoną produkcją preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 478.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 57

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 494.

W związku z wycofaniem z oferty gramatury 200 ml czy Zamawiający odpuści wycenę syropu o gramaturze 240 g? W przypadku zgody należy wycenić ilość zgodną z SIWZ czy inną wskazaną przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić ilość zgodną z SIWZ.

Pytanie 58

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 534.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 541.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 544.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 61

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 549.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 0,1 g, tj. 100 mg? Brak rejestracji dawki 0,1 mg.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 62

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 559.

W związku z brakiem dostępności preparatu w opakowaniu 800 g, czy Zamawiający dopuści wycenę 27 opakowań o gramaturze 90 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 574, 604.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 579.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 581.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 613.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 0,075 g, tj. 75 mg? Brak rejestracji dawki 0,75 mg.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 67

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 671.

Prosimy o podanie ilości jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Należy wycenić 40 szt.

Pytanie 68

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 672.

Prosimy o podanie gramatury jaką należy wycenić: 120 ml czy 125 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza gramaturę 120 ml i 125 ml.

Pytanie 69

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 674.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek do rozgryzania, żucia? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 4.

Na skutek decyzji Komisji Europejskiej z dnia 17 lipca 2018 dot. ograniczeń stosowania roztworów hydroksyetyloskrobi (HES) do infuzji od 16 kwietnia 2019 r. roztwory HES podlegają systemowi kontrolowanej dystrybucji. W związku z zamiarem przystąpienia do postępowania przetargowego na dostawy ww. produktów zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiada stosowne akredytacje i czy akredytacje te zostaną przedstawione Wykonawcy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 71

Dotyczy pakietu nr 15.

Prosimy o podanie ilości jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Odpowiedzi na powyższe pytanie została udzielona w odpowiedziach na pytanie 61 z dnia 27.08.2020r.

Pytanie 72

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 1.

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73

Dotyczy pakietu nr 22.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci pojemników? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74

Dotyczy pakietu nr 23 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 75

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 2.

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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 76

Dotyczy pakietu nr 29.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu 130 g? Prosimy o wskazanie, czy należy wycenić w ilości sztuk zgodnej z SIWZ, przeliczyć gramaturę czy innej wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 8.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79

Dotyczy pakietu nr 53 poz. 6, 7.

W związku ze zmianą wielkości opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu 400 g? Prosimy o wskazanie, czy należy wycenić w ilości sztuk zgodnej z SIWZ, przeliczyć gramaturę czy innej wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80

Dotyczy pakietu nr 54.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81

Dotyczy pakietu nr 54, 55, 57, 58.

Prosimy o usunięcie z pakietu kolumny: „zużycie 2020 w op.”, lub o podanie informacji jak Wykonawca powinien ją uzupełnić.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa w części 54,55,57 i 58 kolumnę „ zużycie 2020 w op.” W załączeniu zaktualizowany załącznik nr 2 do SIWZ.

Pytanie 82

Dotyczy pakietu nr 57 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83

Dotyczy pakietu nr 58 poz. 1.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 2 mg (100Kjm)? Brak rejestracji dawki 2 mg (1000Kjm).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny dawki 2 mg.

Pytanie 84

Dotyczy pakietu nr 59 poz. 1, 2.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów i złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 85

Dotyczy pakietu nr 1 poz. : 91,478,482,590,594,595

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.

Z poważaniem

Prezes Zarządu
Marcin Misiewicz

1. kopia 1a/a,
2. wykonawcy składający pytania,
3. strona internetowa Zamawiającego