

samym nie zostają naruszone przepisy wskazane w zapytaniu, zaś oferta winna być opracowana zgodnie z SWZ.

2. Do treści §2 ust.5 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o rezygnację z zapisu zobowiązującego Wykonawcę do występowania z wnioskiem uzasadniającym konieczność zmian cen w przypadku zmian cen urzędowych z zachowaniem 30-dniowego okresu od wejścia w życie przepisów wprowadzających te zmiany. Wskazujemy przy tym, że informacja o tych zmianach jest publikowana przez Ministerstwo Zdrowia i jest powszechnie dostępna. Ponadto zmiany cen urzędowych są obligatoryjne i Wykonawca jest zobowiązany je stosować od dnia wejścia w życie odpowiednich przepisów zmieniających.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Uzasadnienie: Zachowanie trybu zmiany wysokości wynagrodzenia przewidzianego w § 2 ust. 5 umowy przewidujące konieczność wykazania wpływu zmian cen urzędowych na koszt wykonania umowy jest niezbędne dla precyzyjnego określenia kwoty wynagrodzenia należnego Wykonawcy. Zgodnie z zasadami prawidłowego gospodarowania środkami publicznymi Zamawiający jest zobowiązany dochować należytej staranności przy ustalaniu wysokości zobowiązań finansowych co wyklucza wszelką dowolność w tym zakresie. Na powyższy sposób zmiany wysokości wynagrodzenia wskazuje również art. 436 pzp, który stosowany posiłkowo obliguje Zamawiającego do wprowadzenia „zasad zmian wysokości wynagrodzenia” również w razie zmiany stawek należności publicznoprawnych ustalanych ustawowo, których stosowanie jest obligatoryjne.

3. Do treści §2 ust.6 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o dodanie do treści §2 ust.6 umowy następującej sentencji: „..., w zależności od tego, które zdarzenie nastąpi prędej”. Wprowadzenie ww. zapisu uzasadniamy tym, że dotychczasowy zapis nie konkretyzuje zakończenia realizacji umowy w przypadku nie zrealizowania pełnej wartości zamówienia dla poszczególnych pakietów, co może wskazywać, iż umowa ma być zawarta na czas nieokreślony.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Ograniczeniu terminowemu, o którym mowa w art. 434 ust. 1 p.z.p., nie podlegają umowy w sprawach zamówień publicznych, których przedmiotem są świadczenia jednorazowe, chociażby miały być one wykonywane w dłuższym czasie. Jednorazowego charakteru świadczenia nie pozbawia także wykonanie go w częściach. Rozmiar świadczenia jest bowiem w tym przypadku z góry określony, podzielenie go na raty nie zmienia jego wielkości, co ma miejsce w niniejszej sprawie. Zgodnie z § 7 ust. 6 umowy „Wyczerpanie zamówienia w wysokości co najmniej 80% wartości umowy traktowane będzie jako wykonanie umowy”. Tym samym, w niniejszej sprawie nie zachodzi konieczność, precyzyjnego określenia czasu trwania umowy w związku z tym, że jego przedmiotem jest świadczenie jednorazowe realizowane w częściach.

4. Do §3 ust.2 tiret piąte wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za opóźnienie dostawy w ramach importu docelowego do wysokości 1% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie wymiaru kary umownej za opóźnienie dostawy w ramach importu docelowego do wysokości 1% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki - § 3 ust. 2 tiret piąte wzoru umowy

Uzasadnienie: Kara umowna jest zastrzeżona na wypadek nienależytego wykonania umowy, w tym również nieterminowego jej wykonywania. Kara umowna ma „dyscyplinować” Wykonawcę, a zbyt niska kara umowna nie spełni swojej funkcji.



ISO 9001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 14001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 22000:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 27001:2017

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 45001:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ





5. Do §3 ust.3 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu w § 3 ust. 3 wzoru umowy. Zgodnie z § 10 wzoru umowy do spraw, których nie reguluje niniejsza umowa będą miały zastosowanie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964r. Kodeks Cywilny (Dz. U. z 2022r., poz. 1360 ze zm.), a więc również art.552 kodeksu cywilnego zgodnie z jego treścią. Nie jest tym samym celowe powielanie zapisów ustawowych.

6. Do treści §6 ust.5 wzoru umowy: Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §6 ust.5 wzoru umowy, ponieważ w art. 8 ust.1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do naliczania odsetek bez uprzedniego wezwania. Zgodnie z art. 13 ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art. 8 ust. 1 są nieważne, stąd w/w zapis umowy będzie obciążony sankcją nieważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Uzasadnienie: Treść przepisu wynika z zasad gospodarowania środkami publicznymi określonymi ustawą o finansach publicznych i w związku z tym nie może zostać wyłączona ze wzoru umowy. Przepis nie oznacza kategorycznego zrzeczenia się roszczenia o zapłatę odsetek ustawowych za opóźnienie, nie wpływa tym samym negatywnie na sytuację prawną Wykonawcy.

7. Do §6 ust.10 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §6 ust.10 warunków umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Wskazane w zapytaniu uprawnienie do wypowiedzenia umowy z zachowaniem miesięcznego terminu wypowiedzenia bez podania przyczyny oraz bez obowiązku ponoszenia kar umownych jest już zawarte w § 7 wzoru umowy.

Możliwość naliczenia kary umownej została przewidziana w § 9 w razie rażącego naruszenia postanowień umowy i rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym.

Pytania:

1. Czy Zamawiający w zadaniu nr 29 – Szczepionka BCG - wymagał będzie produktu leczniczego z systemem zamkniętym do rekonstrukcji i podawania stanowiących integralną całość opakowania zapisaną w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak.





1. Pakiet 17, Pozycja 3, Calcium gluconate amp. 10%/10 ml x 10: Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 ampulek po 10 ml roztworu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet 17, Pozycja 3, Calcium gluconate amp. 10%/10 ml x 10: Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci doustnych, tj:

- Tabletki na kapsułki, tabletki powlekane lub drażetki,
- Tabletki powlekane na tabletki, kapsułki lub drażetki,
- Kapsułki na tabletki powlekane, tabletki lub drażetki,
- Kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde,
- Drażetki na tabletki powlekane lub tabletki?

Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę tabletek/tabletek powlekanych/kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu na tabletki/tabletki powlekane/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci iniekcyjnych, tj.:

- Fiolki na ampułki,
- Ampułki na fiolki?

Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.

4. Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż podana przez Zamawiającego? W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań?

Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.

5. Prosimy o doprecyzowanie, w jaki sposób postąpić w przypadku tymczasowego braku lub zakończonej produkcji danego preparatu?

Odpowiedź: Jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji – maksymalnie do 4 miesięcy, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Wykonawca musi dołączyć dokument potwierdzający niedostępność lub brak produkcji leku(ów).

1. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, gdy tylko takie są dostępne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy pak 7 poz 9.





Czy Zamawiający miał na myśli fiołki o pojemności 5 ml?

Odpowiedź: Tak.

3. Dotyczy pak 22 poz 13.

Czy Zamawiający miał na myśli fiołki o pojemności 4 ml?

Odpowiedź: Tak.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci butelka w następujących pozycjach:

- pak 4 poz 13
- pak 19 poz 1, 2
- pak 25 poz 1

**Odpowiedź: pak 4 poz 13 – brak takiej pozycji w pakiecie.
pak 19 poz 1, 2 – Zamawiający wyraża zgodę.
pak 25 poz 1 – Zamawiający wyraża zgodę.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci tabletkaw następujących pozycjach:

- pak 1 poz 2

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci tabletko o przedłużonym uwalnianiu następujących pozycjach:

- pak 1 poz 3, 4, 5
- pak 8 poz 5
- pak 17 poz 6

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci tabletko powlekana o przedłużonym uwalnianiu następujących pozycjach:

- pak 8 poz 11
- pak 14 poz 9, 11, 12

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci tabletko powlekanaw następujących pozycjach:

- pak 2 poz 4
- pak 3 poz 3
- pak 8 poz 2
- pak 14 poz 7, 8
- pak 21 poz 1
- pak 22 poz 5, 6, 14
- pak 23 poz 2, 3, 5, 6

Odpowiedź:

- pak 2 poz 4 - **Zamawiający wyraża zgodę.**
- pak 3 poz 3 - **Zamawiający wyraża zgodę.**





- pak 8 poz 2 - **Zamawiający dopuszcza.**
- pak 14 poz 7, 8 - **Zamawiający wyraża zgodę.**
- pak 21 poz 1 - **Zamawiający wyraża zgodę.**
- pak 22 poz 5, 6 – **Zamawiający dopuszcza**, pak 22 poz 14 - **Zamawiający wyraża zgodę.**
- pak 23 poz 2, 3, 5, 6 - **Zamawiający wyraża zgodę.**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci tabletki dojelitowej następujących pozycjach:

- pak 12 poz 1, 2
- pak 18 poz 1, 2

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci kapsułki twardej następujących pozycjach:

- pak 3 poz 1, 2
- pak 7 poz 1, 10, 18
- pak 8 poz 6, 7, 8, 9, 18
- pak 20 poz 1, 2, 3

Odpowiedź:

- pak 3 poz 1, 2 - **Zamawiający wyraża zgodę.**
- pak 7 poz 1, 10, 18 - **Zamawiający wyraża zgodę.**
- pak 8 poz 6, 7, 8, 9, - **Zamawiający wyraża zgodę**, pak 8 poz 18 - **Zamawiający dopuszcza.**
- pak 20 poz 1, 2, 3 - **Zamawiający wyraża zgodę.**

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci ampułki następujących pozycjach:

- pak 6 poz 1

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci ampułki – strzykawki następujących pozycjach:

- pak 30 poz 1

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci fiolki następujących pozycjach:

- pak 40 poz 9, 10, 11, 12

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci tabletki drażowanej następujących pozycjach:

- pak 8 poz 12

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci tabletki dojelitowej





następujących pozycjach:

- pak 12 poz 1, 2

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci granulat od sporządzania zawiesiny doustnej w następujących pozycjach:

- pak 13 poz 6

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci kapsułka miękka w następujących pozycjach:

- pak 16 poz 10
- pak 23 poz 1

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o postaci roztwór doustny w następujących pozycjach:

- pak 16 poz 5, 14, 16

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

19. Dotyczy pak 7 poz 11.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu pakowanego **po 1 szt** w opakowaniu?

Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Należy wycenić 20 op. po 1 sztuce w opakowaniu.

20. Dotyczy pak 11 poz 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu pakowanego **po 1 szt** w opakowaniu?

Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 4500 op. po 1 sztuce w opakowaniu. Pakiet 11 poz. 3,4 od jednego producenta.

21. Dotyczy pak 11 poz 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu pakowanego **po 1 szt** w opakowaniu?

Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 50 op. po 1 sztuce w opakowaniu. Pakiet 11 poz. 3,4 od jednego producenta.

22. Dotyczy pak 14 poz 9.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu pakowanego **po 30 szt** w opakowaniu?

Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

23. Dotyczy pak 14 poz 11.





Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu pakowanego **po 30 szt** w opakowaniu?

Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

24. Dotyczy pak 14 poz 12.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu pakowanego **po 30 szt** w opakowaniu?

Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

25. Dotyczy pak 18 poz 20.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu pakowanego **po 30 szt** w opakowaniu?

Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Należy wycenić 56 opakowań po 30 szt w opakowaniu.

26. Dotyczy pak 8 poz 14.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 16 poz. 18 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 16 poz. 18 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 35 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie 35 poz. 8 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.





3. Czy w Pakiecie 35 poz. 8 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 1, pakiet 13, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści ofertę na TERLIPRESSYNE EVER 1mg, 5ml x 5 fiolek. Zgodnie z rejestracją i zapisami w CHPL Terlipressyna EVER, 5 ml roztworu do wstrzyknięć zawiera 1mg terlipressyny octanu(Terlipressini acetate) co odpowiada 0,85 mg terlipressyny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 poz. 1 produkt w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 36 poz. 3 produkt w opakowaniu zbiorczym pakowany po 12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 37 poz. 2 produkt w opakowaniu zbiorczym pakowanym po 6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 37 poz. produkt w opakowaniu zbiorczym pakowanym po 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.

1. Dotyczy pak 17 poz 3.
Czy Zamawiający dopuszczawycenę Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.dowstrz,infuz., 5 amp x100 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy pak 1 poz 8.





W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy pak 13 poz 2.
Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego Pangrolw postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy pak 16 poz 2.
Czy Zamawiający dopuszcza wycenę Budesonide, aerozol inhalacyjny, roztwór; 200 µg/dawkę odmierzoną; 200 dawek [1 pojemnik z komorą inhalacyjną]?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. Dotyczy pak 23 poz 1.
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6. Dotyczy pak 18 poz 23.
W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji – maksymalnie do 4 miesięcy, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Wykonawca musi dołączyć dokument potwierdzający niedostępność lub brak produkcji leku(ów).

7. Dotyczy pak 17 poz 4.
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy pak 18 poz 13.
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek? Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

9. Dotyczy pak 23 poz 4.
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x28 szt w opakowaniu? Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający poprawia ww. pozycję formularza cenowego. Prawidłowa ilość to 28 sztuk w opakowaniu. Należy wycenić 64 opakowania po 28 szt w opakowaniu.





10. Dotyczy pak 39 poz5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x4szt w opakowaniu? Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Należy wycenić 40 opakowań po 4 szt w opakowaniu.

11. Dotyczy pak 39poz10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x3szt w opakowaniu? Ile opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Należy wycenić 20 opakowań po 3 szt w opakowaniu.

Dotyczy pak 15 poz3. Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Której dawki preparatu „Nutramigen” oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje - hydrolizat białkowy, hipoalergiczny, pozbawiony laktozy i sacharozy, przeznaczony dla dzieci od 1 dnia życia.

Pytanie 1 – dotyczy Pakietu nr 2 pozycji nr 1 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w **pakiecie nr 2 w pozycji 1** na produkt równoważny w postaci tabletek powlekanych w opakowaniu x 100 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 – dotyczy Pakietu nr 13 pozycji nr 1 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w **pakiecie nr 13 w pozycji 1** na produkt równoważny w postaci tabletek powlekanych w opakowaniu x 100 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 poz. 1 produkt w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 36 poz. 3 produkt w opakowaniu zbiorczym pakowany po 12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 37 poz. 2 produkt w opakowaniu zbiorczym pakowanym po 6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.





4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 37 poz. 3 produkt w opakowaniu zbiorczym pakowanym po 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uwaga:

Zamawiający informuje, iż dokonuje zmiany i zwiększa ilości opakowań w pakiecie nr 28 w poz. 1 i 2 oraz zamieszcza aktualny formularz cenowy – Załącznik nr 1 do SWZ - AKTUALNY formularz cenowy.

Poz. 1: z 10 op. na 60 op.

Poz. 2: z 20 op. na 60 op.

z

Pakiet 28

L.p.	Rodzaj asortymentu	Nazwa Handlowa	Jedn. miary	Ilość op, szt/rok	Cena jednostkowa brutto	Vat %	Wartość brutto
1.	Cefuroxime 50 mg proszek do sporz. roztw. do wstrzykiwań do komory przedniej oka x 10 fioł. + 10 jałowych igieł z filtrem (5 µm) w jednym opakowaniu.		op.	10			
2.	Tropicamide 0,2 mg + Phenylephrini hydrochloridum 3,1 mg + Lidocaini hydrochloridum 10 mg w 1 ml; 0,6 ml x 20 amp. + 20 igieł z filtrem (5 µm) w jednym opakowaniu.		op.	20			
							razem

obliczenia zgodnie z wzorami pakietu - cena jednostkowa brutto (do 2 miejsc po przecinku) X ilość

razem



na

Pakiet 28

L.p.	Rodzaj asortymentu	Nazwa Handlowa	Jedn. miary	Ilość op, szt/rok	Cena jednostkowa brutto	Vat %	Wartość brutto
1.	Cefuroxime 50 mg proszek do sporz. roztw. do wstrzykiwań do komory przedniej oka x 10 fioł. + 10 jałowych igieł z filtrem (5 µm) w jednym opakowaniu.		op.	60			
2.	Tropicamide 0,2 mg + Phenylephrini hydrochloridum 3,1 mg + Lidocaini hydrochloridum 10 mg w 1 ml; 0,6 ml x 20 amp. + 20 igieł z filtrem (5 µm) w jednym opakowaniu.		op.	60			
							razem

obliczenia zgodnie z wzorami pakietu - cena jednostkowa brutto (do 2 miejsc po przecinku) X ilość

razem

**DYREKTOR
SPZZOZ w Gryficach
Piotr Sołtysiński**

