

**DOLNY
ŚLĄSK**

WSzSL/FZ/072/ *430* /19

Legnica 17-06-2019r.

**Do wszystkich zainteresowanych
W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO W TRYBIE PRZETARGU
NIEOGRANICZONEGO NA DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH, ŚRODKÓW SPOŻYWCZYCH
SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA ŻYWIENIOWEGO ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH
DOTYCZY POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U.2018. 1986 ze zm), wyjaśniam co następuje:

Pytanie 1 dotyczy pozycji nr 151,152,153,154

Czy w pakietach nr 151,152,153,154 zamawiający dopuszcza wycenę mleku modyfikowanych konfekcjonowanych w opakowaniach zbiorczych po 24 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę produktów w części nr 151, 152, 153, 154 w opakowaniach zbiorczych po 24 sztuki z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 2 dotyczy pozycji nr 151,152,153,154

Czy w pakietach nr 151,152,153,154 zamawiający dopuszcza wycenę smoczków konfekcjonowanych w opakowaniach zbiorczych po 48 sztuki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę produktów w częściach nr 151, 152, 153, 154 w opakowaniach zbiorczych po 48 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 3 pozycji nr 135

Czy w pakiecie nr 135 zamawiający dopuszcza wycenę mleka początkowego przeznaczonego do żywienia zdrowych niemowląt od urodzenia, które nie mogą być karmione piersią, zawierającego opatentowaną kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 oraz postbiotyki? Produkt posiada również kompleksową kompozycję składników, w tym witaminy i składniki mineralne oraz nukleotydy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach 800 g.

Odpowiedź: Zamawiający udzieli odpowiedzi we terminie późniejszym.

Pytanie 4 dotyczy pozycji nr 136

Czy w pakiecie nr 136 zamawiający dopuszcza wycenę mleka następnego przeznaczonego do żywienia zdrowych niemowląt powyżej 6. miesiąca życia, które nie mogą być karmione piersią, zawierającego opatentowaną kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 oraz postbiotyki? Produkt posiada również kompleksową kompozycję składników, w tym witaminy i składniki mineralne oraz nukleotydy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach 800 g.

Odpowiedź: Zamawiający udzieli odpowiedzi we terminie późniejszym.

Pytanie 5 dotyczy pozycji nr 147

Czy pakiecie nr 147 zamawiający dopuszcza wycenę dietetycznego środka spożywczo specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od urodzenia do postępowania dietetycznego w przypadku nietolerancji laktozy, gdy występują takie objawy jak biegunka, wzdęcia czy dyskomfort jelitowy? Produkt zawiera długołańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe (LCPUFA) z grupy omega 3 w ilości 0,2% kwasów tłuszczowych ogółem. Produkt nie zawiera laktozy, konfekcjonowany w opakowaniach 400 g.

Odpowiedź: Zamawiający udzieli odpowiedzi we terminie późniejszym.

Pytanie 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci zgodnie z powyższym opisem. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą postać oferowaną postacią.

Pytanie 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci zgodnie z powyższym opisem. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą postać oferowaną postacią.

Pytanie 8 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci zgodnie z powyższym opisem. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą postać oferowaną postacią.

Pytanie 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ogólne zmiany wielkości opakowania, w tym ilości w opakowaniu. Każdą pozycję Zamawiający rozpatruje indywidualnie na pytanie Wykonawcy. Jeśli Zamawiający wyraża zgodę na zmianę ilości w opakowaniu z przeliczeniem ilości opakowań, to przeliczenia należy dokonać do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 10 – Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo:

Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ogólne zmiany wielkości opakowania, w tym dawek, stężeń i gramatur. Każdą pozycję Zamawiający rozpatruje indywidualnie na pytanie Wykonawcy.

Pytanie 11 - Czy Zamawiający w Części 104 dopuści: Rozmiar gazika 9x12, pakowane po 100szt? lub Rozmiar gazika 12x12,5 pakowane po 100szt? W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w części 104 na rozmiar gazika 9cm x 12cm. Zamawiający wyraża zgodę w części 104 na rozmiar gazika 12cm x 12,5cm pakowane po 100szt z przeliczeniem ilości, tj. 1500 opakowań oraz pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 12 Czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 47 poz. Nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 200 opakowań Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp.strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 13 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 13 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 130 szt)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13 Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.2. termin dostaw „pilne” z 8 godzin na 12 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14 Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 6.1.b. z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis siwz bez zmian.

Pytanie 15 Załącznik nr 2A, poz. 93 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w w/w pozycji preparatu zawierającego w składzie : 50 g alkoholu izopropylowego, 1g jodopowidonu oraz substancje pomocnicze, tj. jodek potasu, żółcień pomarańczowa, czerwień koszenilowa. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 93 zaferowanie produktu opisanego powyżej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie 16 Załącznik nr 2A, poz. 103 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w w/w pozycji preparatu stosowanego jako antyseptyczny środek do mycia rąk, do dezynfekcji skóry rąk przed operacją oraz do dezynfekcji skóry przed operacją. Preparat wykazuje działanie na : B, F, V. 100 g płynu na skórę zawiera 3,876 g chlorheksydyny diglukonianu oraz substancję pomocnicze, tj. glicerol, tlenek dialkiloaminowy, alkohol etylowy skażony alkoholem metylowym w opakowaniu 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17 Załącznik nr 2A, poz. 103 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w w/w pozycji płynu do mycia całego ciała o działaniu mikrobójczym – skuteczne mycie i dekolonizacja skóry pacjenta z MRSA łącznie z włosami. Preparat jest skuteczny wobec bakterii (łącznie z MRSA), drożdży,

wirusów osłonionych i działa skutecznie do ponad 24 godzin po użyciu. 100 g płynu zawiera:

0,9 g diglukonianu chlorheksydyny, 0,9 g chlorku didecyloдимetyloamonu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18 - Termin wykonania zamówienia Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w bardzo korzystnych/promocyjnych cenach na produkty lecznicze w zakresie części nr 48, 49, 50 (Paliperidone - zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu) w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 12 miesięcy od momentu jej podpisania, uprzejmie proszę o zmianę dla części nr 48, 49, 50 terminu wykonania zamówienia określonego w SIWZ z 36 na 12 miesięcy. Pozwoli nam to na złożenie korzystnej dla Zamawiającego oferty w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19 - Wzór umowy § 2 ust. 1 – termin dostawy Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas **min. 2 dni robocze** dla części nr 48, 49, 50? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na dzień następnny od daty złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20 - Wzór umowy § 2 ust. 2 – termin dostawy „cito” Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w częściach nr 48, 49, 50 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” oraz dostaw z realizacją w trybie natychmiastowym, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 2 nie będą miały zastosowania w stosunku do części nr 48, 49, 50.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21 - Wzór umowy - § 4 ust. 2 - termin rozpatrzenia reklamacji ilościowej Treść § 4 ust. 2 wzoru umowy zobowiązuje wykonawcę do uzupełnienia brakującej ilości przedmiotu zamówienia na następny dzień roboczy od otrzymania zawiadomienia. Zgodnie z prawem cywilnym przed usunięciem wad wykonawca obowiązany jest do zbadania zasadności reklamacji. Wykonanie wszystkich czynności związanych z procesem reklamacji w terminie 24 godzin jest niemożliwe do wykonania.

W związku z powyższym czy Zamawiający zmieni zapisy wzoru umowy na możliwe do zrealizowania, zgodnie z zasadami dobrej praktyki gospodarczej oraz prawa cywilnego wyznaczając termin rozpatrzenia reklamacji na min. 2 dni w przypadku braków ilościowych, jednocześnie wyznaczając termin na uzupełnienie brakującej ilości do 48 godzin od dnia rozpatrzenia reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22 Część 96 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu zawierającego 45 g 2-propanolu, 10 g 1-propanolu, 0,2 g 2-difenylołu oraz nadtlenuk wodoru, przeznaczonego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Zapobiega grzybicom skóry. Skuteczny wobec B (w tym MRSA, Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym Candida albicans), V (BVDV, Vaccinia, HSV, Adeno, Rota, Papova SV 40, wirus grypy azjatyckiej). Opakowanie 1 l. Produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23 Część 97 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu zawierającego 45 g 2-propanolu, 10 g 1-propanolu, 0,2 g 2-difenylołu oraz nadtlenuk wodoru, przeznaczonego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami,

opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Zapobiega grzybicom skóry. Skuteczny wobec B (w tym MRSA, Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym Candida albicans), V (BVDV, Vaccinia, HSV, Adeno, Rota, Papova SV 40, wirus grypy azjatyckiej). Opakowanie 250 l, z przeliczeniem ilości opakowań. Produkt leczniczy.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24 Część 101 Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat zawierający 25 g etanolu (94%) oraz 35 g propan-1-ol, do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych, leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych, również tych wykonanych z poliwęglanu oraz do dezynfekcji sprzętu stomatologicznego, w tym końcówek stomatologicznych. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych, nie zawierający aldehydów oraz związków amoniowych, posiadający przyjemny zapach oraz dobrą tolerancję materiałową. Skuteczny w bardzo krótkim czasie: B (łącznie z MRSA), prątkobójczo (M. terrae, M. avium), F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, HSV, Rota, Noro) w czasie do 1 min, F, V (Adeno) 2 min oraz wraz z wydłużeniem czasu działania skuteczny wobec V (Polyoma SV 40, Polio). Opakowanie 1 l + spryskiwacz. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 101 produkt opisany powyżej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie 25 Część 103 Czy Zamawiający dopuści emulsję do dekontaminacji oraz mycia ciała i włosów (również dla pacjentów z MDRO), zawierającą specjalnie dobrane substancje pielęgnujące skórę np. alantoinę, oraz delikatne dla skóry związki powierzchniowo czynne i dichlorowodorkiem oktenidyny, odpowiednią dla wszystkich rodzajów skóry, o neutralnym pH, nie zawierającą substancji zapachowych i barwiących. Do stosowania podczas mycia i dekontaminacji pacjentów przed zabiegami operacyjnymi, higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, szczególnie na oddziałach intensywnej opieki medycznej, zakaźnych i oparzeniowych. Opakowanie 500 ml. Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26 DOTYCZY części 98, 99, 100 Czy Zamawiający dopuści w części 98,99,100 preparaty zawierający w swoim składzie 50 ppm kwasu podchlorawego i 50 ppm podchlorynu sodu? Powyższa zmiana nie zmienia skuteczności preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 98 oraz 99 produkt zawierający w swoim składzie 50 ppm kwasu podchlorawego i 50 ppm podchlorynu sodu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. Zamawiający nie dopuszcza w części 100 produktu zawierającego w swoim składzie 50 ppm kwasu podchlorawego i 50 ppm podchlorynu sodu.

Pytanie 27 DOOTYCZY części 99 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 99 produktu o pojemności 1000 ml w ilości 150 opakowań? Powyższa zmiana nie zmienia skuteczności preparatu

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w części 99 produktu o pojemności 1000ml w ilości 150 opakowań oraz pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą wielkość opakowania oferowaną wielkością opakowania, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 28 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pozycji 152, produktu o objętości 59ml Enfamil Premium 1? Jest to mleko początkowe, które zawiera specjalną mieszankę składników, takich jak: DHA, kwas ALA, GOS, nukleotydy i tauryna odpowiednich do zaspokojenia potrzeb żywieniowych niemowlęcia. Będzie to skutkowało zwiększeniem ilości oferentów oraz możliwością uzyskania korzystniejszych warunków cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 152 wycenę produktu o objętości 59ml pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie 29 Czy w przypadku dopuszczenia w pozycji 152 produktu Enfamil PREMIUM 1 oferent powinien wycenić 9600szt?

Odpowiedź: Należy wycenić 9600 sztuk.

Pytanie 30 Czy w przypadku dopuszczenia w pozycji 152 produktu Enfamil PREMIUM 1 oferent powinien zapewnić odpowiednią ilość produktu w przeliczeniu na mililitry (tzn. $9600 \cdot 70\text{ml} = 672000\text{ml}$) i zaferować: $11390\text{szt} \cdot 59\text{ml} = 672010\text{ml}$ oraz zapewnić taką samą ilość smoczków kompatybilnych z zaferowanym produktom.

Odpowiedź: Należy wycenić 9600 sztuk mleka oraz taką samą liczbę smoczków kompatybilnych z zaferowanym produktem.

Pytanie 31 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pozycji 147 mleka Enfami O-lac, które jest mlekiem stosowanym od urodzenia w przypadku nietolerancji laktozy. Jest to mleko do postępowania dietetycznego w przypadku takich problemów jak biegunka, wzdęcia i dyskomfort jelitowy, spowodowany zaburzeniami w tolerancji laktozy. Dodatkowo: węglowodany w postaci syropu glukozowego sprawiają że Enfamil O-lac jest łatwo trawiony. Zawiera 0,3% DHA występującego w mleku matki, który wspomaga zdrowy rozwój mózgu i wzroku. DHA pochodzi z organizmów jednokomórkowych (Wysoka zawartość DHA w 100ml roztworu) Enfamil O-lac dostarcza wszystkich składników odżywczych, zgodnie z wymaganiami, niezbędnych do prawidłowego wzrostu i rozwoju niemowlęcia. Mleko o niskiej osmolarności 155mOsm/l, proszek 400g?

Będzie to skutkowało zwiększeniem ilości oferentów oraz możliwością uzyskania korzystniejszych warunków cenowych.

Odpowiedź: Proponowany produkt jest zgodny z zapisami SIWZ w części 147.

Pytanie 32 Dotyczy wzoru umowy §2 punkt 2 Zwracamy się z prośbą o zmianę terminu wykonania zamówienia dla produktów zakwalifikowanych jako wyroby medyczne – pakiet 158 ze znakiem „PILNE” na 24 godziny. Nie są to produkty ratujące życie i ich zużycie można oszacować w sposób dokładny. Termin wykonania 8 godzin znacznie ogranicza konkurencję, faworyzując dostawców lokalnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33 Dotyczy wzoru umowy §6 punkt 1

Czy Zamawiający w celu miarkowania kar dokona zmian wysokości kar za opóźnienia w sposób następujący:

1. W wysokości 0,5% zamiast 1%
2. W wysokości 1% zamiast 2%
3. W wysokości 0,5% zamiast 1%

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 34 Dotyczy wzoru umowy §6 punkt 2

Czy Zamawiający w celu miarkowania kar dokona zmiany wysokości kary na 50 zł zamiast 200 zł?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35 Do §2 ust. 2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę leku "na ratunek życia" do 11 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36 Do treści 4 ust.6 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: Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 37 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 53,54,55,56 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 38 Czy Zamawiający w Części nr 74,75 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami w objętości odpowiednio 500 ml i 1000 ml?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 39 Czy 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? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ogólne zmiany wielkości opakowania, w tym ilości w opakowaniu. Każdą pozycję Zamawiający rozpatruje indywidualnie na pytanie Wykonawcy.

Pytanie 40 Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Jeśli Zamawiający wyraża zgodę na zmianę ilości w opakowaniu z przeliczeniem ilości opakowań, to przeliczenia należy dokonać do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 41 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 powlekanych lub kapsułek – twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu , zamiast tabletek dojelitowych – kapsułki dojelitowe i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci zgodnie z powyższym opisem. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą postać oferowana postacią.

Pytanie 42 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie? ?Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci zgodnie z powyższym opisem. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą postać oferowana postacią.

Pytanie 43 Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź: Każda pozycja jest odrębną częścią postępowania – Wykonawca nie ma obowiązku wyceny wszystkich części ani też umieszczania dodatkowych adnotacji do pozycji, dla których Wykonawca nie składa oferty.

Pytanie 44 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: Wykonawca zgodnie z zapisami SIWZ składa ofertę na wybrane części i nie ma obowiązku informowania o zaprzestaniu lub braku produkcji pozostałych części. Części, których oferta nie dotyczy, należy usunąć lub pozostawić puste rubryki.

Pytanie 45 Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiołki, ampułki, kilogramy, etc z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: We wszystkich częściach jednostkami miary są opakowania, zestawy lub sztuki, będące jednocześnie opakowaniami handlowymi, dlatego Zamawiający nie wyraża zgody na podanie cen jednostkowych z dokładnością 4 miejsc po przecinku.

Pytanie 46 Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są fioł., amp., kg itp.? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź: We wszystkich częściach jednostkami miary są opakowania, zestawy lub sztuki, będące jednocześnie opakowaniami handlowymi, dlatego Zamawiający nie wyraża zgody na ogólne przeliczanie cen dla innych wielkości opakowań, niż podane w SIWZ.

Pytanie 47 Dotyczy pakietu 1 pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Eliquis, 5 mg, tabl.powl., 60 szt w ilości 168 op.? Dawka 10 mg nie jest dostępna obecnie na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w części 6 na wycenę produktu w dawce 5mg w opakowaniu zawierającym 60 szt. w ilości 168 op. pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „C” zastępując wymaganą dawkę oferowaną dawką, zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy

zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 48 Dotyczy pakietu 1 pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Vit. C Teva, 100 mg/ml; 5 ml, roztw.d/wstrz,10 amp w ilości 165 op.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w części 10 na wycenę produktu w opakowaniu zawierającym 10 szt. w ilości 165 op. pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 49 Dotyczy pakietu 1 pozycja 27 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Seronil, 10 mg, tabl.powl., 30 szt w ilości 14 op.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w części 27 na wycenę produktu w opakowaniu zawierającym 30 szt. w ilości 14 op. pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 50 Dotyczy pakietu 1 pozycja Czy Zamawiający dopuści do wyceny Seronil, 10 mg, tabl.powl.,100 szt w ilości 4,2 opakowania tak aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ pytanie nie odnosi się do konkretnej części zamówienia.

Pytanie 51 Dotyczy pakietu 1 pozycja 38 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Omnipaque, 300 mg J/ml; 50 ml, roztw.do wstrz.,10 but.USB w ilości 40 opakowań ? (tylko takie rodzaj opakowania obecnie dostępne na rynku)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 38 wycenę produktu w butelkach USB pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą postać oferowaną postacią.

Pytanie 52 Dotyczy pakietu 1 pozycja 41 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Raenom, 7,5 mg, tabl.powl., 56 szt w ilości 20 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w części 41 na wycenę produktu w opakowaniu zawierającym 56 szt. w ilości 20 op. pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 53 Dotyczy pakietu 1 pozycja 53 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Natr. chloratum,0,9%,inj,KabiClear, 100 ml FrKP Kutno w ilości 6000 op.?

Odpowiedź: Proponowany produkt jest zgodny z zapisami SIWZ w części 53.

Pytanie 54 Dotyczy pakietu 1 pozycja 63 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Nasivin Kids (soft 0.025%), 0,25 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml w ilości 450 op.? W tej dawce obecnie nie występują krople do nosa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 63 wycenę produktu w postaci aerozolu do nosa pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą postać oferowaną postacią.

Pytanie 55 Dotyczy pakietu 1 pozycja 64 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Nasivin Classic (soft 0.05%), 0,5 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml w ilości 30 op.? W tej dawce obecnie nie występują krople do nosa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 64 wycenę produktu w postaci aerozolu do nosa pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą postać oferowaną postacią.

Pytanie 56 Dotyczy pakietu 1 pozycja 71 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Predasol, 25mg,pr.,rozp.d/sp.r.d/wst,inf.,3amp+3amp rozp. W ilości 150?

dpowiedź: Proponowany produkt jest zgodny z zapisami SIWZ w części 71.

Pytanie 57 Dotyczy pakietu 1 pozycja 78 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f w ilości 50 op.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w części 78 na wycenę produktu w dawce 0,2mg/ml; 5ml w opakowaniu zawierającym 5 szt. w ilości 50 op. pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „C” zastępując wymaganą dawkę oferowaną dawką.

Pytanie 58 Dotyczy pakietu 1 pozycja 151 (1) . Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a 24 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 151(1) wycenę produktu w opakowaniach zbiorczych po 24 sztuki z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 59 Dotyczy pakietu 1 pozycja 151 (2) . Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a 48 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 151(2) wycenę produktu w opakowaniach zbiorczych po 48 sztuki z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 60 Dotyczy pakietu 1 pozycja 152 (1) . Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a 24 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 152(1) wycenę produktu w opakowaniach zbiorczych po 24 sztuki z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 61 Dotyczy pakietu 1 pozycja 152 (2) . Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a 48 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 152(2) wycenę produktu w opakowaniach zbiorczych po 48 sztuki z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 62 Dotyczy pakietu 1 pozycja 153 (1) . Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a 24 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 153(1) wycenę produktu w opakowaniach zbiorczych po 24 sztuki z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 63 Dotyczy pakietu 1 pozycja 153 (2) . Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a 48 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 153(2) wycenę produktu w opakowaniach zbiorczych po 48 sztuki z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 64 Dotyczy pakietu 1 pozycja 154 (1) . Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a 24 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 154(1) wycenę produktu w opakowaniach zbiorczych po 24 sztuki z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu

oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 65 Dotyczy pakietu 1 pozycja 154 (2) . Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a 48 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 154(2) wycenę produktu w opakowaniach zbiorczych po 48 sztuki z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 66 Część 45 Czy Zamawiający dopuszcza preparat lidocaine 20mg/ml fiolka 20ml w opakowaniach zawierających 20 szt. w przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 45 wycenę produktu w opakowaniu zawierającym 20 szt. z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 67 Część 72 Czy Zamawiający dopuszcza preparat zawierający pierwiastki śladowe przeznaczony dla osób dorosłych jako uzupełnienie zapotrzebowania na pierwiastki śladowe w trakcie żywienia pozajelitowego w postaci ampułek 10 ml pakowanych po 5 szt. w przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 72 wycenę produktu w opakowaniu zawierającym 5 szt. z przeliczeniem ilości opakowań oraz pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą postać oferowaną postacią, zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 68 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 45 produktu Lidocaine 2% w opakowaniu typu ampułka, 20ml x 5 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 45 wycenę produktu w postaci ampułki pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. Zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą postać oferowaną postacią.

Pytanie 69 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 72 produktu Addamel N w opakowaniu typu ampułka, 10ml x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 72 wycenę produktu w postaci ampułki w opakowaniu zawierającym 20 szt. z przeliczeniem ilości opakowań oraz pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu-asortymentowo cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „D” zastępując wymaganą postać oferowaną postacią, zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 70 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 112 Fresubin 1200 Complete - diety kompletnej, normokalorycznej 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowej (białko 6,0g/100ml), zawierająca białko kazeinowe, ω-3 kwasy tłuszczowe, bogatobiałkowej, o osmolarności 345 mosmol/l, op. 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 112 produkt opisany powyżej pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 71 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 113 Fresubin 1800 Complete - kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowa (białko 6,0g/100ml), zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, ω-3 kwasy tłuszczowe, bogatobiałkowa, o osmolarności 345 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 113 produkt opisany powyżej pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 72 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 114 Fresubin Energy - diety kompletnej, normobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 330 mosmol/l w opakowaniu 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 114 produkt opisany powyżej pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 73 Czy w pakietach 107 – 119 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był w bezpiecznym opakowaniu, zabezpieczonym przed przypadkowym rozlaniem diety samozasklepiającą się membraną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 74 Czy w pakiecie 123 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Fresubin Protein Energy Drink 200ml - dieta bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), ubogoresztkowa, zawierająca białko mleka(10g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy)(6,7g/100ml),węglowodany (maltodekstryny, cukier trzcinowy) (12,4g/100ml), błonnik (kakao) (0,5g/100ml) o osmolarności 390 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 75 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 124, diety cząstkowej w proszku Fresubin Protein Powder, będącą źródłem białka, o neutralnym smaku w opakowaniu jednostkowym po 300 g po odpowiednim przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 76 Czy Zamawiający w pakiecie 126 wyrazi zgodę na zaoferowanie Fresubin Clear Thickener - zagęszczacz do żywności oraz napojów do postępowania dietetycznego u osób z zaburzeniami połykania (dysfagia), o składzie: skrobia modyfikowana, ksantan, maltodekstryna, celuloza modyfikowana, aromat; nie zawierający laktozy oraz glutenu, puszka 150g, po odpowiednim przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

Skrobia modyfikowana jest kluczowym zagęstnikiem preparatu Fresubin Clear Thickener umożliwiającym wiązanie wody, odpornym na działanie amylazy ślinowej. Dzięki zawartości skrobi modyfikowanej możliwe jest uwalnianie związanego płynu dopiero pod wpływem enzymów jelitowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 77 Dotyczy § 2 ust. 2 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw oznaczonych jako „PILNE” z 8 na 12 godzin? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 78 Dotyczy § 2 ust. 6.3 umowy - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 79 Czy Zamawiający w par 4 ust. 3 projektu umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej towar bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) jego dostarczenia. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 80 Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2:

1. Zamawiającemu przysługują kary umowne:

- w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 1i/lub § 4 ust 4, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,
- w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 2, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,
- w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia w przypadku dostarczenia asortymentu niezgodnego z umową, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto asortymentu dostarczonego niezgodnie z umową,

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy siwz bez zmian.

Pytanie 81 Za naruszenie terminu, o którym mowa w §7 Zamawiającemu przysługują kary umowne w wysokości 100 zł za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy siwz bez zmian.

Pytanie 82 dot. CZESC NR 132 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w części nr 132 oczekuje zaoferowania – 3 komorowego worka do żywienia pozajelitowego drogą żyły obwodowej lub centralnej, o objętości **1500 ml, zawierającego** 120g glukozy, 30g tłuszczów w postaci oleju sojowego i oleju z oliwek, 5,4g azotu, całkowita wartość energetyczna 910kcal, osmolarność 750mOsm/l. – MULTIMEL N4 1500ML ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 132 produkt opisany powyżej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie 83 dot. CZESC NR 131 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w części nr 131 oczekuje zaferowania – 3 komorowego worka do żywienia pozajelitowego drogą żyły obwodowej lub centralnej, o objętości 1000 ml, zawierającego 80g glukozy, 20g tłuszczów w postaci oleju sojowego i oleju z oliwek, 3,6g azotu, całkowita wartość energetyczna 610kcal, osmolarność 730mOsm/l. nie, osmolarność 750mOsm/l. – MULTIMEL N4 1000ML ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również w części 131 produkt opisany powyżej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie 84 dot. CZESC NR 72 Czy Zamawiający w części nr 72 wymaga zaferowania koncentratu pierwiastków śladowych w postaci soli organicznych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytania 85 Czy Zamawiający w części nr 72 oczekuje preparatu pierwiastków śladowych zachowującego stabilność po zmieszaniu nie krócej niż 48 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 86 dot. CZESC NR 73 Czy Zamawiający w części nr 73 dopuszcza możliwość zaferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym (Aminomel 10E) 10% roztwór aminokwasów (15,6g azotu/l) standardowych z elektrolitami: Na 69mmol/l, K 45 mmol/l, Mg 5 mmol/l, Cl 90 mmol/l flakony objętość 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 87 Pozycje 151,152 i 153

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowań zbiorczych mleka (32 szt w kartonie) i opakowanie zbiorcze smoczków (32 szt w kartonie)

Proszę o możliwość wyceny: przypadku pozycji 151- 300 kartonów mleka i smoczków Poz.152 - 300 kartonów mleka i smoczków, a w przypadku pozycji 153 - 150 kartonów mleka i smoczków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów w częściach nr 151, 152, 153 w opakowaniach zbiorczych po 32 sztuki z przeliczeniem ilości opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 88 Dotyczy pakietu 1 pozycja 68 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Potazek, kaps.o zmod.uwaln., 100 szt , dawka 610mg, 315mgK+ w ilości 720 op.? Preparat zarejestrowany jako suplement diety

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 89 Dotyczy pakietu 1 pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Jardiance, 10 mg, tabl.powl., 30 szt w ilości 336 op.?

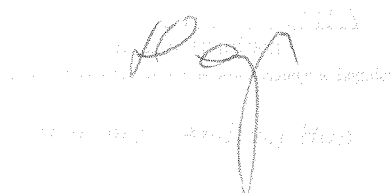
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 21 wycenę produktu w opakowaniu zawierającym 30 szt. w ilości 336 op. pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ. W formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 2A do SIWZ) zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „G” zastępując wymaganą ilość w opakowaniu oferowaną ilością w opakowaniu, jak również zmianę należy zaznaczyć w kolumnie „I” zastępując wymaganą ilość zamawianej jednostki miary przeliczoną ilość zamawianej jednostki miary.

Pytanie 90 Dotyczy pakietu 1 pozycja 81 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Tobramycyn, 3 mg/ml; 80ml, roztw.do infuz., 10 butelek w ilości 60 op.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Z poważaniem,



Handwritten signature and stamp of the contractor, including the name 'Andrzej Huda' and the date '2023.09.14'.