

Oznaczenie sprawy 43/2016

Wszyscy Uczestnicy postępowania

dot. postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych oraz preparatów dożywienia dojelitowego i pozajelitowego w 197 pakietach dla potrzeb Apteki Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu. ogłoszonego w Dz.Urzędowym Unii Europejskiej 2016/S 199-358181- z dnia 14.10.2016r.

Wojewódzki Szpital Zespólny w Elblągu, ul.Królewiecka 146, informuje, że w dniach 17.10.2016r. do 31.10.2016r. od Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

Pyt. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 13 pozycji 21 i 40? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Pyt. 2

Dotyczy kryterium oceny ofert pakiety 1-194: proszę o doprecyzowanie czy kryterium jest termin dostawy czy termin rozpatrywania reklamacji ponieważ Zamawiający używa obu tych terminów. Jeżeli termin rozpatrywania reklamacji - jak widnieje w tabeli- to proszę o informację jakie etapy Zamawiający rozumie przez rozpatrywanie reklamacji.

Pyt.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 30 - Coagulation factors II+VII+IX+X 600 j. fiołka Koncentrat czynników zespołu protrombiny, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, aby koncentrat ludzkich czynników zespołu protrombiny zawierał 500 j.m., co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

Pyt. 4 Pakiet 1, ilość pozycji 125, pozycja 53

Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™(cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej do przepłukiwania cewnika o działaniu przeciwzakrzepowym i przeciwbakteryjnym potwierdzonym klinicznie. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 120 sztuk. Produkt wypełni aseptyczny.

Pyt. 5 . Czy zamawiający wydzieli pozycję 53 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet?

Pyt. 6 Pytanie do pakiet nr 15 pozycja 5 :

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Najlepszy produkt na rynku , konkurencyjny cenowo.

1. Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:

- *Lactobacillus helveticus*
 - *Lactococcus lactis*
 - *Bifidobacterium longum*
 - *Bifidobacterium breve*
 - *Lactobacillus rhamnosus*
 - *Streptococcus thermophilus*
 - *Bifidobacterium bifidum*
 - *Lactobacillus casei*
 - *Lactobacillus plantarum*
3. Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
 4. Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
 5. Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii.
 6. Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
 7. Nie wymaga przechowywania w lodówce.
 8. Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Pytanie nr 7 – dotyczy Pakiet nr 13 poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 13 poz. 22 produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100ml > w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g)?

Pyt. 8:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 121 poz. 1 i 2 (Meropenem 0,5g i 1g fiołka) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Pyt.9:Czy w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/mlx 20 ampulek po 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Pyt.10: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 14 poz. 2 (Budesonide 0,125 mg/mlx 20 ampułek po 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Pyt.11: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/mlx 20 ampułek po 2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Pyt.12: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 69 i 70 (Metoprolol 23,75 i 47,5 mg x 28 tabletek) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Pyt. 13. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 15 poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* (w stosunku 95%:5%) w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

Pyt. 14 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 15 poz. 9 i 10 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., o takim samym przeznaczeniu i stężeniu drożdżaków probiotycznych *Saccharomyces boulardii* (250 mg) konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kapsułek - po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Pytanie 15. pakiet 1 pozycja 53 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

Pytanie 16. pakiet 1 pozycja 53 Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Firma jako wyłączny dystrybutor zapewnia stałość dostaw produktu co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznym.

Pytanie 17 (Pakiet 51)

Biorąc pod uwagę, że w przypadku 10% gotowej do podania dożylniej immunoglobuliny, parametry typu poziom IgG i IgA, rodzaj stabilizatora oraz okres ważności nie mają wpływu na efektywność leczenia pacjentów, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie preparatu o nazwie Octagam 10% jako leku równoważnego. Proszę o uwzględnienie faktu, że immunoglobulina Octagam 10% posiada w karcie charakterystyce produktu leczniczego wszystkie wymienione w opisie przedmiotu zamówienia wskazania rejestracyjne oraz wielkości flakonów. Umożliwi to złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a także doprowadzi do uzyskania przez Zamawiającego w ramach prowadzonego postępowania produktu, który odpowiada jego potrzebom, przy zachowaniu zasady zachowania uczciwej konferencji.

Pytanie 18 (Pakiet 30)

Biorąc pod uwagę, że w pakiecie 30, Zamawiający oczekuje preparatu koncentratu zespołu czynników protrombiny o zbalansowanym składzie czynników krzepnięcia.

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie preparatu o nazwie Octaplex, jako leku równoważnego.

Pyt. 19. Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™(cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 120 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Pyt. 20. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 53 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet.

Pyt.21. Czy Zamawiający w par. 2.5 wykreśli obowiązek dostarczania wydruków temperatury przy każdorazowej dostawie? Zakłada się, że dostawy dokonywane są zgodnie z DPD, zatem dokumentowanie tego faktu przy każdej dostawie nie jest niezbędne.

Pyt. 22. Czy Zamawiający w par. 2.6. zmieni obowiązek Wykonawcy dostarczenia leku synonimowego na jego prawo do tego? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Pyt. 23. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.5.a? dokumentowanie wpływu zmiany stawki VAT na cenę produktu wydaje się zbędne, bo matematycznie wpływ ten jest oczywisty. Nadto zapis jest sprzeczny z zapisem par. 5.2 tiret drugie.

Pyt. 24. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.7?

Pyt. 25. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 7.2 z 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy do kwoty max 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Pyt. 26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie nr 3 poz. 28** - Phenobarbital – 6 tygodniowego terminu dostawy, ze względu iż jest to lek sprowadzany w ramach importu docelowego?

Pyt. 27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie nr 45** leku Ibandronic acid w postaci ampułki ?

Pyt.28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 119 pozycja 1 produktu leczniczego Levofloxacin 500 mg/100 ml w opakowaniu stojącym z dwoma portami KabiPac?

Pyt.29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 120 pozycja 1 produktu leczniczego Linezolid 600 mg/300 ml w opakowaniu stojącym z dwoma portami KabiPac?

Pyt.30. Czy Zamawiający w pakiecie nr 106 dopuści lek Cefazolin-MIP 2g z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Pyt.31. dotyczy pakietu nr 37 – Etanercept 50 mg x 4 ampułkostrzykawki

Czy Zamawiający dopuszcza wykreślenie z Rozdziału III SIWZ następującego akapitu (punkt 16) :
„Za preparat synonimowy uważa się lek zawierający tą samą substancję czynną, w tej samej dawce, mający te same wskazania do stosowania oraz tą samą postać farmaceutyczną. Jeżeli w SIWZ był zamieszczony opis leku to preparat synonimowy musi odpowiadać również temu opisowi.”

Naczelnymi zasadami Prawa Zamówień Publicznych są zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców określone w art. 7 oraz art. 29 ust. 2 PZP.

Zgodnie z tymi zasadami Zamawiający powinien unikać wszelkich sformułowań lub parametrów, które wskazywałyby na konkretny produkt albo na konkretnego wykonawcę i mogły utrudniać uczciwą konkurencję.

Przy czym do naruszenia wymienionych wyżej zasad dotyczących uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wystarczy, że wymogi i parametry dla przedmiotu zamówienia określone są tak, że aby je spełnić oferent musi dostarczyć jeden konkretny produkt. Zamawiający zatem nie może narzucać takich wymogów co do przedmiotów zamówienia, które będą preferowały określonego wykonawcę i które nie są obiektywnie uzasadnione.

Określony przez Zamawiającego w Rozdziale III SIWZ wymóg, by zamiennik leku oryginalnego podanego w pakiecie miał dokładnie takie same wskazania jak produkt oryginalny, ma właśnie charakter postanowienia, które wskazuje na konkretny produkt, gdyż inne dostępne leki zawierające etanerceptum nie są zarejestrowane we wszystkich wskazaniach, w jakich może być stosowany lek Enbrel. Postanowienie to w istocie uniemożliwia zaoferowanie innego produktu leczniczego niż lek Enbrel.

Określony w nim wymóg posiadania dokładnie takich samych wskazań jak lek oryginalny (Enbrel) jest zaś nadmierny i nie znajduje uzasadnienia medycznego,

Zgodnie z danymi epidemiologicznymi, na młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów (MIZS), należące do przewlekłych artropatii zapalnych, zapada w Polsce ok. 8-10 dzieci na 100 tys.1

Zgodnie zaś z danymi zawartymi w Protokole Nr 88 z posiedzenia Zespołu Koordynacyjnego ds. Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych z dnia 18 maja 2016 roku we wszystkich programach leczenia biologicznego odnotowano ogółem 11 185 pacjentów, w tym:

- ☐ RZS-6010,
- ☐ MIZS-1058,
- ☐ ZZSK- 2834,
- ☐ ŁZS- 1283.

Wśród osób zakwalifikowanych do programu w kwietniu 2016 roku proporcje te wyglądały zaś następująco:

- ☐ RZS-28,
- ☐ MIZS-1 (w marcu: 3 osoby)
- ☐ ZZSK- 15,
- ☐ ŁZS-9.

Oznacza to, iż pacjenci cierpiący na MIZS stanowią mniej niż 1/10 pacjentów leczonych w ramach programów leczenia biologicznego w chorobach reumatycznych oraz znikomą mniejszość wśród pacjentów nowo przyjmowanych do tych programów.

Nie jest, więc konieczne, by całość Zamówienia posiadała wskazania we wszystkich schorzeniach, w których stosowany może być lek Enbrel. Przykładowo: lek Benepali nieposiadający wskazań w kierunku MIZS, może być stosowany w tym samym programie lekowym u pacjentów z rozpoznaniem reumatoidalnego zapalenia stawów.

Mając na uwadze powyższe, zasadne jest pytanie dotyczące możliwości wykreślenia w/w postanowień z treści SIWZ.

Pyt.32. dotyczy pakietu nr 37 – Etanercept 50 mg x 4 ampułkostrzykawki

Czy Zamawiający przewiduje możliwość zmiany zamówienia w przedmiocie zakupu wraz z dostawą produktu leczniczego Etanercept 50 mg x 4 ampułkostrzykawki poprzez wydzielenie produktów leczniczych zawierających etanerceptum do osobnych grup (pakietów), wedle posiadanych wskazań i w ilości proporcjonalnej do pacjentów cierpiących na dane schorzenia?

Na wstępie spółka pragnie zauważyć, iż w tożsamej sytuacji Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji im prof. dr hab. Med. Eleonory Reicher w Warszawie, w reakcji na zapytania do SIWZ złożone przez spółkę, wydzielił w dniu 9 sierpnia 2016 roku w ramach przetargu na dostawę leku

biologicznego Etanercept (30/PN/2016/ŁCH2) dodatkowe zadanie wedle kryterium posiadanego wskazania (MIZS) w ilości proporcjonalnej do cierpiących na tę chorobę pacjentów, dzięki czemu oferowany przez spółkę produkt „Benepali 50mg” mógł być zaoferowany w ramach pozostałych zadań. Jak podano w uzasadnieniu do pytania 1 pacjenci cierpiący na MIZS stanowią mniej niż 1/10 pacjentów leczonych w ramach programów leczenia biologicznego w chorobach reumatycznych oraz znikomą mniejszość wśród pacjentów nowo przyjmowanych do tych programów.

Dlatego też wydzielenie w Zamówieniu do osobnej grup produktu leczniczego zawierającego *etanerceptum* (wedle wskazań i w proporcji odpowiadające faktycznej liczbie pacjentów) jest słuszne i konieczne, i czyni zadość wymogom uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców określonym w art. 7 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a także artykułu 29 ust. 3 PZP poprzez brak możliwości dostarczenia produktów równoważnych do biologicznego leku oryginalnego. Dokonane przez Zamawiającego ustalenie parametrów oczekiwanego produktu równoważnego wyraźnie wskazuje na konkretny produkt - gdyż nie jest medycznie konieczne, by w ramach poszczególnych programów lekowych oczekiwany produkt posiadał wszystkie wymienione wskazania – i tym samym dyskryminuje innych Wykonawców.

Podkreślić należy bowiem, iż obecnie dostępny jest na rynku produkt leczniczy Benepali 50 mg. Lek ten jest pierwszym biopodobnym odpowiednikiem etanerceptu 50 mg. Lek Benepali 50 mg w zakresie posiadanych wskazań może być stosowany zamiennie z innymi produktami leczniczymi zawierającymi *etanerceptum 50mg*, gdyż poszczególne programy lekowe przewidują zastosowanie substancji czynnej *etanerceptum* a nie konkretnego leku.

Bezpośrednio do kwestii zamienności leków zawierających etanerceptum odniósł się zaś Narodowy Fundusz Zdrowia w piśmie Dyrektora Departamentu Lekowej i Farmacji z dnia 7 lipca 2016 roku w sprawie stosowania w ramach programów lekowych produktu leczniczego Benepali oraz Enbrel.

(Załącznik nr 1), które zostało przesłane do wszystkich świadczeniodawców działających w ramach programów lekowych, w których zastosowanie znajdują produkty lecznicze zawierające etanerceptum. W piśmie tym wskazano, iż „treść programów w części odnoszącej się do leczenia etanerceptem jest identyczna dla leku Enbrel i dla leku Benepali” i wezwano do „zapewnienia równych warunków konkurencji dla obu leków w przypadku ich nabywania na potrzeby pacjentów dorosłych”.

Mając na uwadze powyższe, niniejsze zapytanie i wniosek o wydzielenie w Zamówieniu do produktów zawierających *etanerceptum* wedle wskazań i w proporcji do faktycznej liczby pacjentów jest słuszne i konieczne.

Pyt. 33. Dot. Pakietu nr 194

Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga wyłącznie zaoferowania kwasu zoledronowego w postaci roztworu do infuzji 4 mg/100 mg?

Pyt.34. Czy Zamawiający w pakiecie (zadaniu) Pakiet 15, w pozycji 5 dotyczącej „Lactobacillus x 60 kapsułek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pyt.35. Czy Zamawiający w pakiecie (zadaniu) Pakiet 15, w pozycjach 9 oraz 10 dotyczących „Saccharomyces boulardii 250 mg x 10 torebek/Saccharomyces boulardii 250 mg x 20 kapsułek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsułek lub Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsułek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pyt. 36. Wskazane w poz.11 zad.92 mleko NAN Opti Pro 90ml jest dostępne w opakowaniach 90mlx32szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 32 pełnych opakowań?

Pyt.37. Wskazane w poz.12 zad.92 mleko NAN Active 90ml to obecnie NAN OptiProPlus 70mlx32szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 25 pełnych opakowań, zgodnie z przeliczeniem pojemności?

Pyt. 38. Wskazane w poz.15 zad.92 mleko PreNAN 70ml jest dostępne w opakowaniach 70mlx32szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 32 pełnych opakowań?

Pyt. 39. Dotyczy : Pakiet 100: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania 10% roztwór formaliny, tj. 4% r-r formaldehydu – czyli substancję służącą do utrwalania materiału tkankowego w opakowaniach 20 litrowych z kranem dozującym z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 40 opakowań po 20l?

Pyt. 40. Pakiet nr 111 poz: 1, 2 Czy zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z pakietu nr 111 pozycji 1, 2.
Aktualna postać pakietu uniemożliwia innym hurtowniom a także producentom złożyć swoją ofertę co jest niewątpliwie ekonomicznie niekorzystne dla szpitala.

Pyt. 41. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.6 projektu umowy)?

Pyt. 42. Do treści §2 ust.8 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."

Pyt. 43. Do §5 ust.7 projektu umowy. Prosimy o usunięcie zapisu, ponieważ jest ono niezgodne z brzmieniem art.142 ust.5 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Pyt. 44. Prosimy o rozszerzenie zapisu §7 ust.1 projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego zamówienia: "...w wysokości 0,25% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia."

Pyt. 45. Do §8 ust.3 i ust.4 projektu umowy. Prosimy o rezygnację z konieczności umieszczania na fakturze zapisu o zakazie cesji wierzytelności bez zgody Zamawiającego przy jednoczesnym zobowiązaniu do umieszczania na fakturze numeru umowy w ramach, której dokonywany jest zakup. Jednocześnie wyjaśniamy, iż przy ewentualnej cesji zawsze wymagana jest kopia umowy wiążącej strony, zatem informacja o warunkowej cesji jest jawna i dostępna.

Pyt. 46. Do rozdziału XVIII opisu kryteriów oceny ofert. Ze względu na rozbieżności prosimy o wskazanie jakie jest prawidłowe drugie kryterium, oprócz kryterium ceny, gdyż Zamawiający powołuje się zarówno na termin dostawy (rozdziału XVIII pkt 1 ppkt 2 oraz rozdziału XVIII pkt 2 ppkt 2) i termin rozpatrywania reklamacji (rozdziału XVIII pkt 1 ppkt 1.2.-tabela i rozdziału XVIII pkt 2 ppkt 2.2.-tabela) .

Pyt. 47. Dotyczy pakietu nr 89 poz 17: informujemy, że wymieniony w specyfikacji produkt Nutils Powder został wycofany z produkcji. Czy w związku z tym Zamawiający dopuszcza Nutils Clear? Jest to produkt do szybkiego zagęszczania płynów (napojów i pokarmów). Zawiera gumę ksantanową i gumę guar oraz maltodekstryny, nie zawiera skrobi. Wykazuje oporność na działanie amylazy, co pozwala chronić przed aktywnością tego enzymu w jamie ustnej. Produkt dedykowany dla pacjentów z dysfagią (trudności z przełykaniem). Energetyczność: 2,9kcal/1g, zawiera węglowodany 0,58g/1g, oraz błonnik 0,28g/1g. Produkt bezglutenowy, nie zawiera laktozy. Dawkowanie zależne od stopnia dysfagii, 1porcja= 3g. Opakowanie typu puszka 175g.

Pyt. 48. Czy Zamawiający wymaga aby ciprofloksacyna w pakiecie 112 pozycja 1 i 2 była w postaci monowodzianu?

Pyt. 49. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 1 pozycja 21 Bupivacainum spinal była roztworem hiperbarycznym?

Pyt. 50. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 111 pozycja 1, 2 i 3 aby Biofuroksymy pochodziły od jednego producenta?

Pyt. 51. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 95 leku Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz.dożylnych?

Pyt. 52. Dot. Pakietu 6 Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 pozycja 12 100mg/2ml x 10amp wymaga aby preparat był zarejestrowany do podawania domięśniowego i dożylnego?

Pyt. 53. Dotyczy pakietu nr 103 , poz. 1 i 3 Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy zamawiający wymaga, aby preparat Amoxicillin / clavulanic acid 1,2 i Amoxicillin / clavulanic acid 0,6 posiadał okres trwałości gotowego roztworu do infuzji co najmniej 3 godziny w temp 25°C?

Pyt. 54. Dotyczy pakietu nr 101 , poz. 1 Czy Zamawiający w pozycji 101 Aciclovir 250mg wymaga zarejestrowanego wskazania do podawania leku niemowlętom w wieku poniżej 3 miesiąca i noworodkom?

Pyt. 55. Dotyczy pak 107 poz.1i2 Czy Zamawiający w pak 107 poz 1i2 Cefepime 1 g oraz Cefepime 2 g wymaga aby preparat był zarejestrowany do podawania domięśniowego i dożylnego?

Pyt. 56. Dotyczy pak 124 poz.1i2 Czy Zamawiający w pak 124 poz 1i2 Teicoplanin 200 mg oraz Teicoplanin 400 mg wymaga preparatu do stosowania domięśniowego,doustnego i dożylnego?

Pyt. 57. Dotyczy pakietu nr 184 poz 1i2 Czy Zamawiający w pak 184 poz 1 i 2 (Pemetrexedum) wymaga produktu leczniczego ,którego trwałość chemiczna i fizyczna po rekonstytucji ,potwierdzona wpisem do CHPL wynosi co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem?

Pyt. 58. Dotyczy pakietu nr 125 poz 1 i 2 Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vancomycin inj. 0,5g x oraz Vancomycin inj. 1G był zarejestrowany we wskazaniu: Zakażenia ośrodkowego układu nerwowego (OUN) ?

Pyt. 59. Zamawiający dopuszcza zamianę w zakresie postaci leku :tabletek na kapsułki lub drażetki (i odwrotnie) a czy zamawiający dopuszcza zamianę tabletkę .powl. na tabl .kapsułkę lub drażetkę (i odwrotnie) ?

Pyt. 60. 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 go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Pyt. 61. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3,5 – obecnie jest dostępna tabl. dojel. .Czy można wycenić lek w takiej postaci.

Pyt. 62. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 16 – dostępna dawka to 10 mg .Czy w takiej dawce lek należy wycenić.

Pyt. 63. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 82 , 83 – czy można wycenić lek w postaci kaps. dojelitowej.

Pyt. 64. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 11 – czy należy wycenić Hydrocortisone acetate ?

Pyt. 65. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 12 ,13 ,14 – czy należy wycenić Hydrocortisone butyrate ?

Pyt. 66. Dotyczy Pakietu nr 13 poz.14 – dostępna dawka to Fluoresceine 10 % 100 mg/ml; 5 ml x 10 amp. Czy lek w takiej dawce należy wycenić.

Pyt. 67. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 15 poz. 1.... wycenę ...32..... opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saşetek, 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.

Pyt. 68. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 15 poz. 7.... był preparat Makrogol 74 g x 48 saşetek (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?

Pyt. 69. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr .15 poz.7... był preparat Makrogol (74 g x 48 saşetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Pyt. 70. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 15 poz. 8.... wycenę ...25 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saşetek, 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.

Pyt. 71. Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 11,41,54,87 – brak produkcji , producent nie podaje terminu wznowienia produkcji . Czy leki wycenić z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o barku ?

Pyt. 72. Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 17,60 – dostępna jest postać tabl. dojel. .Czy można wycenić lek w takiej postaci.

Pyt. 73. Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 20 – lek jest dostępny tylko na jednorazowe dopuszczenie MZ . Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny lek na jednorazowe zezwolenie MZ ?

Pyt. 74. Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 44,56 – dostępna są tylko tabl.powl. o przedł. uwalnianiu. Czy taka postać leku wycenić .

Pyt. 75. Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 79 – czy można wycenić lek w postaci tabl.powl.

Pyt. 76. Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 84 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek na jednorazowe pozwolenie wydane przez MZ , lub wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów.

Pyt. 77. Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 86 – czy można wycenić lek w postaci kaps. o zmodyf. uwalnianiu.

Pyt. 78. Dotyczy Pakietu nr 53 poz. 1 - W związku z wejściem na listę refundacyjną od dnia 01.05.2014r produktu Avonex w formie wstrzykiwacza (PEN), KOD EAN 5909991001407 (obok funkcjonującej już ampułko-strzykawki), prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do produktu Avonex również o formę wstrzykiwacza(PEN) . Proponujemy, aby w SIWZ znalazł się opis ampułko-strzykawka i/lub wstrzykiwacz. Przy tak sformułowanym opisie Zamawiający będzie miał możliwość realizowania dostaw leku w opakowaniu ampułko-strzykawki i/lub wstrzykiwacza w zależności od bieżących potrzeb.

Pyt. 79. Dotyczy Pakietu nr 81 poz. 9 – czy można wycenić lek w postaci tabl.powl.

Pyt. 80. Dotyczy Pakietu nr 83 poz. 7,9,11– dostępna są tylko tabl. o przedł. uwalnianiu. Czy taka postać leku wycenić .

Pyt. 81. Dotyczy Pakietu nr 89 poz. 17 – dostępne jest tylko op. 430 g . Czy należy wycenić op.430 g w ilości 36 op ?

Pyt. 82. Dotyczy Pakietu 99 – czy można wycenić Benzynę apteczną płyn 1000 ml Mega-Herba ?

Pyt. 83. Dotyczy Pakietu nr 111 poz. 3 – czy można wycenić lek w postaci tabl.powl.

Pyt. 84. Dotyczy Pakietu nr 127 poz.10 – lek jest dostępna w op. amp.. Czy taka postać leku wycenić?

Pyt. 85. Dotyczy Pakietu nr 162 poz. 1 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w dawce 0,48mg/0,8 ml x 1 amp.-strz. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Pyt. 86. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 28 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w op. 400 g w ilości 140 op.

Pyt. 87. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 3 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek Espumisan (Simethiconum 0,04 g x 100 kaps) .

Pyt. 88. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 5 ,9 i 10 – czy Zamawiający dopuści do wyceny środek spoż. Specjalnego przeznaczenia medycznego.

Pyt. 89. Dotyczy Pakietu nr 133 – prosimy o wydzielenie poz. 7,8 i 9 do osobnego pakietu . Pozwoli to na przystąpienie większej ilości oferentów .

Pyt. 90. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 42 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Ferric hydroxide dextran complex 50mgFeIII/ml ; 2 ml x 5 amp. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej .

Pyt. 91. Dotyczy Pakietu 39 – czy należy wycenić Ferric isomaltose 100 mg FeIII/ml ; 5 ml x 5 fiol . Niema w tej dawce leku o nazwie Ferric oxide polymaltose complexes .

Pyt. 92. Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 41 — brak produkcji , producent nie podaje terminu wznowienia produkcji . Czy leki wycenić z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o barku ?

Pyt. 93. Dotyczy Pakietu nr 49 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml

Pyt. 94. Dotyczy Pakietu nr 51 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml

Pyt. 95. Czy Zamawiający wymaga aby ciprofloksacyna w pakiecie 112 pozycja 1 i 2 była w postaci monowodzianu?

Pyt. 96. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 1 pozycja 21 Bupivacainum spinal była roztworem hiperbarycznym?

Pyt. 97. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 111 pozycja 1, 2 i 3 aby Biofuroksymy pochodziły od jednego producenta?

Pyt. 98. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 95 leku Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz. dożylnych?

Pyt. 99. Pakiet 143 poz. 2 Calcium folinate 100 mg/10 ml fiołka – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci ampułek?

Pyt. 100. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w pakiecie 143 w poz.1,2,3 Calcium folinate posiadał stabilność fizyko-chemiczną roztworu 28 dni po pierwszym nakłuciu fiołki, potwierdzoną w ChPL?

Pyt. 101. Pakiet nr 145 poz.1,2,3 Carboplatin, - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt posiadał trwałość chemiczną i fizyczną w 5% roztworze glukozy (50 mg/ml) przez 72 godziny w temperaturze pokojowej, potwierdzoną zapisem w CHPL?

Pyt. 102. Pakiet nr 145 poz.1,2,3 Carboplatin – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu, który można rozcieńczyć 5% roztworem glukozy lub 0,9% roztworem chlorku sodu - potwierdzone CHPL?

Pyt. 103. Pakiet 148 poz.1,2,3 Cisplatin – Czy Zamawiający wymaga aby produkt posiadał stabilność fizyko – chemiczną 28 dni po rozcieńczeniu zgodnie z kartą charakterystyki?

Pyt. 104. Pakiet 150 poz.1,2 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania Cytarabiny w roztworze, którego stabilność fizyko-chemiczna po pierwszym nakłuciu fiołki wynosi 28 dni potwierdzona w ChPL?

Pyt. 105. Pakiet 154 poz.1,2 Docetaxel - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał stabilność po pierwszym otwarciu fiołki 28 dni potwierdzoną w ChPL?

Pyt. 106. Pakiet 155 poz.1,2 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Doxorubicinum koncentrat posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiołki potwierdzoną w ChPL?

Pyt. 107. Pakiet 158 poz.1 Epirubicin - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Epirubicini posiadał stabilność fizyko-chemiczną roztworu 96h potwierdzoną w ChPL?

Pyt. 108. Pakiet 159 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Etoposid posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiolki potwierdzoną w ChPL?

Pyt. 109. Pakiet 165 Fluorouracil - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Fluorouracilu posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiolki i stabilność roztworu po przygotowaniu 48h potwierdzoną w ChPL?

Pyt. 110. Pakiet 168 poz.1,2 Gemcitabine - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Gemcitabinum posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiolki potwierdzoną w ChPL?

Zamawiający odpowiada:

Ad.1. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.2. Zamawiający omyłkowo w tabeli podał termin reklamacji zamiast „termin dostawy” w związku z czym dokonuje zmiany w pkt. XVIII ppkt. 1.2 i 2.2. SIWZ .

Ad.3. Zamawiający w Pakiecie nr 30 wyraża zgodę dla tej samej ilości jednostek : $600j \times 90 = 54.000j$. po przeliczeniu – 108 op. po 500j.)

Ad.4. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.5. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.6. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.7. Zamawiający nie wyraża zgody. Nie jest to produkt równoważny.

Ad.8. Zamawiający nie wymaga, ale Wykonawca może zaoferować.

Ad.9. Zamawiający nie wymaga, ale Wykonawca może zaoferować.

Ad.10. Zamawiający wyraża zgodę.

Ad.11. Zamawiający nie wymaga.

Ad.12. Zamawiający nie wymaga, ale Wykonawca może zaoferować.

Ad.13. Zamawiający w Pakiecie 15 poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu dopuszcza zaoferowanie preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr.

Ad.14. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.15. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.16. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.17. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.18. Zamawiający w Pakiecie nr 30 wyraża zgodę dla tej samej ilości jednostek : $600j \times 90 = 54.000j$. po przeliczeniu – 108 op. po 500j.)

Ad.19. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.20. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.21. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.22. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.23. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.24. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.25. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.26. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę dla poz. 28 w Pakiecie Nr 3 terminu dostawy – nie dłużej niż do 6 tygodni. W związku z powyższym oferta w Pakiecie nr 3 będzie oceniana wg kryterium oceny ofert – termin dostawy jak zostało opisane w SIWZ bez poz. 28.

Ad.27. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.28. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 119 pozycja 1 produktu leczniczego Levofloxacin 500 mg/100 ml w opakowaniu stojącym z dwoma portami KabiPac

Ad.29. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 120 pozycja 1 produktu leczniczego Linezolid 600 mg/300 ml w opakowaniu stojącym z dwoma portami KabiPac

Ad.30. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.31. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wyjaśnia : lek w pakiecie 37 został opisany za pomocą nazwy międzynarodowej (nazwy substancji czynnej) postaci farmaceutycznej oraz dawki, nie określono wskazań do stosowania leku, SIWZ dopuszcza również zmianę wielkości opakowania z przeliczeniem ilości opakowań. W związku z tym nie wskazujemy konkretnego produktu nie ograniczamy uczciwej konkurencji , brak jest nierównego traktowania Wykonawców. Rozdz.III SIWZ w punktach od 14 do 18 opisuje sytuację, gdy brak jest leku , który powinien być dostarczony w związku z zawartą umową – to ten lek jest wyznacznikiem i do niego odnosi się punkt 16.

Ad.32. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.33.Zamawiający nie wymaga, ale Wykonawca może zaoferować.

Ad.34. Zamawiający w pakiecie Pakiet 15, w pozycji 5 dotyczącej „Lactobacillus x 60 kapsułek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania).

Ad.35. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.36 Tak, zgodnie z SIWZ.

Ad.37.Tak

Ad.38. Tak, zgodnie z SIWZ.

Ad.39. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.40. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.41. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.42. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.43. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.44. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.45. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.46. Zamawiający omyłkowo w tabeli podał termin reklamacji zamiast „termin dostawy” w związku z czym dokonuje zmiany w pkt. XVIII ppkt. 1.2 i 2.2. SIWZ .

Ad.47. Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 89 poz.17 ww. preparat w ilości 62 puszek.

Ad.48. Nie.

Ad.49. Tak.

Ad.50. Nie.

Ad.51. Tak .

Ad.52.Tak.

Ad.53. Tak.

Ad.54. Nie.

Ad.55. Tak.

Ad.56. Nie – preparat do podaży domięśniowej i dożylniej.

Ad.57. Zamawiający nie wymaga, ale Wykonawca może zaoferować.
Ad.58. Tak.
Ad.59. Zamawiający wymaga zaoferowania leku zgodnie z SIWZ .
Ad.60. Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.
Ad.61. Tak.
Ad.62. Tak- 10mg x 50 tabl.
Ad.63. Tak.
Ad.64. Nie.
Ad.65. Dla poz. 12 i 13 tak. Dla poz.14 – nie.
Ad.66. Tak- ampułki 5ml.
Ad.67. Nie ww. produkt jest w poz.7.
Ad.68. Zgodnie z SIWZ.
Ad.69. Zgodnie z SIWZ.
Ad.70. Nie ww. preparat jest w poz.7.
Ad.71. Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.
Ad.72. Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 17 poz. 17,60 postać tabl. dojel.
Ad.73. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SIWZ.
Ad.74. Tak.
Ad.75. Zgodnie z SIWZ.
Ad.76. Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 17 poz. 84 do wyceny lek na jednorazowe pozwolenie wydane przez MZ.
Ad.77. Zgodnie z SIWZ.
Ad.78. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w Pakiecie nr 53 poz. 1 opis na ampułkostrzykawka i /lub wstrzykiwacz .
Ad.79. Zgodnie z SIWZ.
Ad.80. Tak.
Ad.81. Tak
Ad.82. Zgodnie z SIWZ.
Ad.83. Zgodnie z SIWZ.
Ad.84. Tak.
Ad.85. Zamawiający nie wyraża zgody.
Ad.86. Zamawiający nie wyraża zgody.
Ad.87. Zamawiający nie wyraża zgody.
Ad.88. Tak, reszta bez zmian.
Ad.89. Zamawiający nie wyraża zgody.
Ad.90. Zamawiający nie wyraża zgody.
Ad.91. Tak.
Ad.92. Pakiet 11 zawiera tylko 3 pozycje.
Ad.93. Zamawiający nie wyraża zgody.
Ad.94. Zamawiający nie wyraża zgody.
Ad.95. Nie.
Ad.96. Tak.
Ad.97. Nie.
Ad.98. Tak.
Ad.99. Tak.
Ad.100. Zamawiający nie wymaga, ale Wykonawca może zaoferować.
Ad.101. Zamawiający nie wymaga, ale Wykonawca może zaoferować.
Ad.102. Zamawiający nie wymaga.
Ad.103. Zamawiający nie wymaga.
Ad.104. Zamawiający nie wymaga.
Ad.105. Zamawiający nie wymaga.
Ad.106. Zamawiający nie wymaga.
Ad.107. Zamawiający nie wymaga.
Ad.108. Zamawiający nie wymaga.
Ad.109. Zamawiający nie wymaga.
Ad.110. Zamawiający nie wymaga.

