

Krosno, dnia 05.04.2018 roku

Do wszystkich uczestników postępowania
(www.krosno.med.pl)

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIENÍ NA ZAPYTANIA
WYKONAWCÓW W POSTĘPOWANIU
zakup wraz z dostawą produktów leczniczych różnych
- Nr postępowania EZ/215/26/2018**

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. 2013 poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 36 poz. 7, 8 i 9 (Pulmicort amp. do nebulizacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml - 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 36 poz. 7, 8 i 9 (Pulmicort amp. do nebulizacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml - 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 36 poz. 7, 8 i 9 (Pulmicort amp. do nebulizacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml - 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 4:

Czy w pakiecie Nr 36 poz. 7, 8 i 9 (Pulmicort amp. do nebulizacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml - 2 ml) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 36 poz. 7, 8 i 9 (Pulmicort amp. do nebulizacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml - 2 ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 6

Czy w **Zadaniu nr 49 pozycji 1** Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań produktu PROXACIN 1% INJ. 0,1g/10ml x 10 AMP., co pozwoli na przystąpienie do tego Zadania większej ilości Oferentów oraz uzyskanie lepszej, niższej oferty cenowej dla Szpitala?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 7 pozycja 67:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o stężeniu lactulosum 3,33g/5ml (tj. Duphalac 667mg/ml) w opakowaniu 150ml?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 9

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

Odpowiedź: TAK z przeliczeniem ilości

Pytanie 10

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 28 pozycja 1 i 2, posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 11

Czy zamawiający, w pakiecie 28 pozycja 1 i 2, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 12

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 103, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 13

Czy zamawiający dopuszcza Ceftazydym 1g, którego podanie drogą infuzji wymaga bezwzględnego użycia aparatu do infuzji typu Y?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 14 Dot. Części 53, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny żel w ampułkostrzykawce posiadającej skalę o pojemności 12 ml sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 15 Dot. Części 53, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści równoważny żel w ampułkostrzykawce posiadającej skalę o pojemności 6 ml sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 16 pakiet nr 53 Pozycja nr 1 oraz nr 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści produkt równoważny o składzie:

Lidocaine 2g

Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g

Hydroxyethyl Cellulose

Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g

Propyl Hydroxybenzoate 0,05g

Purified Water, Mono Propylen Glycol

Sterylizowanym radiacyjnie.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 17 pakiet nr 53 Pozycja nr 1 oraz nr 2

Prosimy o dopuszczenie żelu w ampułkostrzykawkach o pojemności : 11 ml poz. 1 oraz 6ml poz. 2.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 18 Dotyczy Umowy:

W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w par. 4.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 20

Czy Zamawiający w par. 5.1.a. zmieni wartość procentową kary umownej z 2% do wartości max. 0,2 % oraz zrezygnuje z minimalnej kwotowej wartości kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „nie mniej niż 20 zł”? Obecny sposób ustalania kar umownych prowadzi do możliwości naliczenia ich w wysokości **rażaco wygórowanej.**

Odpowiedź: Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 21

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.b z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana**.

Odpowiedź: Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie 22

Czy Zamawiający w par. 7.2.1.a. na końcu dopisze frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 23

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

Odpowiedź: NIE

Pytanie 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 60 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 25

Do treści §3 ust.8 wzoru 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: NIE

Pytanie 26

Do treści §3 ust.9 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym

prosimy o dopisanie do §3 ust.9 wzoru umowy następującej treści: "(...). Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 27

Do §5 ust.1 ppkt a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru, czy towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości niedostarczonej w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 730% w skali roku (2% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 28

Do §5 ust.1 pkt b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym poprzez zapis o karze w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 29

Do §7 ust.2 pkt 2) wzoru umowy prosimy o dopisanie: "... jednak na okres nie dłuższy niż 6 m-cy."

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 30

W związku z zastosowaniem prawa opcji wynikającego z zapisów art. 34 ust. 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych prosimy o podanie terminu w jakim Zamawiający będzie zobligowany złożyć oświadczenie, o którym mowa jest w §8 ust.6 wzoru umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Pytanie 31 – dotyczy Pakietu nr 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie **produktu równoważnego sterylizowanego radiacyjnie** <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g) w pozycji nr 1 oraz 6ml (7g) w pozycji nr 2?

Pragniemy zaznaczyć, że zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy PZP przedmiot zamówienia powinien być opisany w sposób nie utrudniający uczciwej konkurencji oraz zasady równego traktowania wykonawców. Zamieszczony w opisie przedmiotu zamówienia lubrykant posiada wyłącznie jedna firma na rynku.

Pragniemy podkreślić, że zarówno żel lubrykacyjny sterylizowany radiacyjnie, jak i ten sterylizowany parą wodną zostały dopuszczone do użytkowania jednakowo na terytorium RP z czego bezspornie wynika, że brak jest jakichkolwiek podstaw do faworyzowania konkretnej metody sterylizacji tego rodzaju wyrobów medycznych. Za dopuszczeniem oferowanego

przez nas produktu równoważnego przemawia również fakt, że jest on z powodzeniem (i bez jakichkolwiek komplikacji) stosowany w innych jednostkach służby zdrowia (w tym również na oddziałach dziecięcych). Świadczy to o tym, że metoda sterylizacji tego produktu nie ma najmniejszego wpływu na jego walory użytkowe.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 32 - dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnienia na obrót środkami farmaceutycznymi (żel znieczulający, który jest wyrobem medycznym, a nie lekiem), Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 33

Uprzejmie prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 96 pozycji 1 do oddzielnego pakietu celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę kar umownych opisanych w § 5 ust. 1 wzoru umowy:

„Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kar umownych:

- a) za zwłokę w dostarczeniu towaru lub wymianie wadliwego towaru na wolny od wad w wysokości 0,1% wartości brutto tego towaru za każdy dzień zwłoki,
- b) za rozwiązanie ze skutkiem natychmiastowym umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy w wysokości 5% wartości niewykonanej części umowy

Odpowiedź: NIE

Pytanie 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 36

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 37 – dotyczy : pakiet 42, pozycja 18:

W związku ze zmianą objętości jednostki sprzedażowej Nutridrink z 4x200 ml na 4x125 ml, prosimy o dopuszczenie diety Nutridrink pakowanej w butelki 4x125 ml, różne smaki. Niska objętość diety ułatwi spożycie pacjentom 300kcal oraz 12 g białka w 125ml na jedną butelkę, diety kompletnej gotowej do spożycia.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 38 – dotyczy : pakiet 42, pozycja 18:

Czy zamawiający dopuści smak owoce leśne zamiast owoce tropikalne?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 39 – dotyczy : pakiet 42, pozycja 31:

Czy zamawiający dopuści PreOp w opakowaniu 4 x butelka 200 ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 40 PAKIET NR 73 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania gazików do dezynfekcji, nasączonych 70% alkoholem izopropylowym, wykonanych z miękkiej i elastycznej włókniny o gramaturze 43g/m² i wym. 30x60mm, jednokrotnie złożonych do rozmiaru 30x30mm pakowanych w pojedyncze szczelne opakowania w opakowaniu handlowym a'100szt?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wymaga jednak zaferowania produktu do bezpiecznego zastosowania w oddziałach szpitalnych

Pytanie 41

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaferowane przez Wykonawcę opakowanie jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego - czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: TAK, pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 42

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

Odpowiedź: TAK

zamiast tabletek powlekanych - tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

Odpowiedź: NIE

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) - tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Odpowiedź: TAK

zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Odpowiedź: TAK

zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek - twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu - (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 43

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 44

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, i odwrotnie?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 45

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 46

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 5 dopuści lek Carbo Medicinalis 200mg x 20 tabl – 120 op – zakończona produkcja leku wymagane w siwz.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 47

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 31 wycenę 167 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Citrafleet wymagany.

Pytanie 48

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 38 poz. 59 – igły novofine- do osobnego pakietu?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 49

Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 poz. 4 wydzieli lek Actiferol Start 7 mg do osobnego pakietu w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 50

Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 poz. 76 dopuści lek Nasivin 0,05% w postaci żelu 10 g – tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: NIE, Zamawiający dopuszcza aerozol

Pytanie 51

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z pakietu nr 38 poz. 120 – Ubretid amp- stałe wstrzymanie w obrocie?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 52

Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 poz. 92 dopuści lek Magnezin Comfort x 60, suplement diety zawierający 125 jonów Mg – zakończona produkcja leku wymaganego w siwz.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 53

Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 poz. 112 wykreśli lek Norcuron 4 mg - wstrzymanie w obrocie.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 54

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 45 poz. 3 Fortrans w opakowaniu x 48 w ilości 5 op – zakończona produkcja opakowania x 50?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 55

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 45 poz. 3 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Fortrans wymagany

Pytanie 56

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 45 poz. 3 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Fortrans wymagany

Pytanie 57

Czy Zamawiając wykreśli z pakietu nr 56 poz. 1 – Dantrolen 20 mg x 12 f-- lek niedopuszczony do obrotu.

Odpowiedź: NIE, informacja pod pakietem

Pytanie 58

Czy Zamawiający w pakiecie nr 62 wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95% (średni poziom 99,5 %), IgA poniżej 0,05mg/ml (IgA średnie 0,0043mg/ml), stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych i wtórnych niedoborów odporności, małopłytkowości autoimmunologicznej (ITP). Dostępne dawki 1g/20 ml; 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Kiovig, Flebogannę, Privigen, Ig Vena

Pytanie 59

Czy Zamawiający w pakiecie nr 90 poz. 9 dopuści Letrox 50 mg x 50 tabl – tylko taka wielkość opakowania jest dostępna w przypadku leku o nazwie handlowej Letrox ?

Odpowiedź: TAK x50 tabl.

Pytanie 60

Czy Zamawiający w pakiecie nr 90 poz. 10 dopuści Letrox 100 mg x 50 tabl - tylko taka wielkość opakowania jest dostępna w przypadku leku o nazwie handlowej Letrox ?

Odpowiedź: TAK x50 tabl.

Pytanie 61

Czy Zamawiający w pakiecie nr 92 poz. 1 – Pabal amp - dopuści fiol – zmiana opak. przez producenta?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 62 Pakiet 53, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania

podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, sterylizacja parą wodną, opakowania zbiorcze po 25 aplikatorów.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 63 Pakiet 53, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, sterylizacja parą wodną, opakowania zbiorcze po 25 aplikatorów/

Odpowiedź: TAK

Pytanie 64 Pakiet 53, Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny m.in. Methyl Hydroxybenzoate i Propyl Hydroxybenzoate, które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaferowania produktu zgodnie z siwz

Pytanie 65 Pakiet 84, Poz. 1-3

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy strzykawki z solą fizjologiczną mają posiadać gwintowy (dokręcany) korek zabezpieczający chroniący przed przypadkowym wypadnięciem korka, o długość min. 12 mm, co pozwala na swobodne odkręcenie korka strzykawki, bez ryzyka kontaminacji wejścia do strzykawki?

Odpowiedź: TAK

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy tłok strzykawki po użyciu ma być całkowicie wciskany do wnętrza strzykawki, co optymalizuje ilość odpadów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaki minimalny okres ważności mają posiadać strzykawki od daty dostawy?

Odpowiedź: 6 miesięcy

4/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu podnoszenia kwalifikacji pielęgniarek i położnych zgodnie z Ustawą o zawodach pielęgniarki i położnej z dnia 15.07.2011 (Dz. U. 2011 nr 174 poz. 1039 z późn. zmianami) Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia w trakcie obowiązywania umowy kursów doształcających związanych z opieką nad dostępem naczyniowym/przeplukiwaniem, kaniulacją – wg potrzeb zamawiającego, zarejestrowanych w Okręgowej Izbie Pielęgniarek i Położnych właściwej dla miejsca prowadzenia kształcenia?

Odpowiedź: TAK, 2 szkolenia z w/w tematu

Pytanie 66 Pytanie dotyczy – **Pakiet nr 68.**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 68 pozycji nr 7 ma na myśli Olimel N9E 1500 ml z elektrolitami?

Odpowiedź: TAK

Czy Zamawiający w pakiecie nr 68 pozycji nr 8 ma na myśli Olimel N9E 1000 ml z elektrolitami?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 67

Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 1 (sevoflurane) dopuści wycenę preparatu Sevoflurane Sojourn firmy Bioton (Piramal) 250ml – płyn wziewny, z nakręcanym konektorem (konektor wielokrotnego użytku) w butelce ze szkła oranżowego typu III? Konektor kompatybilny z oferowanymi parownikami, użyczenie i serwis parowników, oraz konektorów wliczony w koszt oferty.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 68

Czy Zamawiający w PAKIET NR 36, poz. 6 (MARCAINA SPINAL HEAVY 0,5% (5 MG/ML) X 5 FIOLA 4 ML) wymaga zaofiarowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 69

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: 3 dni robocze

Pytanie 70

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kar umownych:

- a) za zwłokę w dostarczeniu towaru lub wymianie wadliwego towaru na wolny od wad w wysokości **0,5%** wartości **brutto** niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki (jednak nie mniej niż 20 zł) **oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie/ wadliwego towaru;**
- b) w przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron, z przyczyn za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca w wysokości **10%** wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy wskazanej w § 1.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 72 PAKIET NR 38, pozycja 107

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek superasorbent (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

Odpowiedź: TAK, jednak właściwości opatrunku muszą być zachowane w odniesieniu do suprasorbentu F

Pytanie 73, PAKIET NR 38, pozycja 109

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek superasorbent (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

Odpowiedź: TAK, jednak właściwości opatrunku muszą być zachowane w odniesieniu do opatrunku z siwz

Pytanie 74 PAKIET NR 38, pozycja 110

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek superasorbent (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

Odpowiedź: TAK, jednak właściwości opatrunku muszą być zachowane w odniesieniu do opatrunku z siwz

Pytanie 75

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 107, pozycji 109 oraz pozycji 110 z Pakietu nr 38 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 76

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 (SEVOFLURANE PŁYN 250 ML) dopuści preparat Sevoflurane Baxter wyposażony w system wlewowy Drager Fill (adapter nakręcany na butelkę) w odpornej na uszkodzenia mechaniczne butelce aluminiowej, wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 77

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści spełniający te same cele zamiennik HepaDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych (tj. asparaginian ornityny 100mg i cholina 35mg), występujący w takiej samej postaci?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 78

Czy Zamawiający dopuści występujący tej samej postaci zamiennik zawierający 150 mg asparagianu ornityny w pojedynczej tabletkce?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 79

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 38 poz. 17 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie LactoDr. krople., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103*, konfekcjonowanego w opakowaniach x 5 ml o zawartości żywych kultur bakterii probiotycznych wynoszącej 5 mld CFU/5 kropli.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 80

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 56 poz. 4 w przedmiotowym postępowaniu: Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie LactoDr. krople., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w identycznym stężeniu i wielkości opakowania. Jednocześnie wnosimy o usunięcie niezgodnego z przepisami (naruszającego wprost przepisy zawarte w art. 7 i 29 ustawy Pzp) i dyskryminującego producentów konkurencyjnych zapisu „nie zamieniać”, nadającego konkretnemu producentowi monopol na kształtowanie ceny ofert.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 81

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 67 w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

Odpowiedź: Wymaga się zaferowania produktu leczniczego

Pytanie 82

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź: Przeliczenie kapsułek - TAK, wymaga się zaferowania produktu leczniczego

Pytanie 83

Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy własne glukometrów będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta, specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j)

podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 84

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu: 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 85

Z uwagi na fakt, że aktualne zapisy SIWZ określają kryteria równoważności tylko w odniesieniu do leków, nie do wyrobów medycznych, prosimy o informację, czy Zamawiający uzna za równoważne paski testowe do glukometru o przewidzianym przez producenta spektrum zastosowań i parametrach pomiarowych co najmniej równoważnych paskom testowym opisanym za pomocą nazwy własnej w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Pytanie 86

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej, żyłnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) stabilność pasków testowych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Pytanie 87

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 83 poz. 1 na wycenę wyrobu medycznego Granulacyjn płyn 500 ml do odkażania i płukania ran ostrych i przewlekłych (takich jak owrzodzenia, odleżyny, oparzenia, rany pooperacyjne, owrzodzenia nowotworowe). Preparat zawierający wodny roztwór rodników ponadtlenkowych o szerokim spektrum skuteczności przeciwdrobnoustrojowej (bakterie, wirusy, zarodniki, grzyby) w ilości 84 opakowań? Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów celem zaoferowania oferty korzystnej cenowo.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 88

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 83 poz. 2 na wycenę wyrobu medycznego Granulacyjn żel 250g do odkażania i płukania ran ostrych i przewlekłych (takich jak owrzodzenia, odleżyny, oparzenia, rany pooperacyjne, owrzodzenia nowotworowe). Preparat zawierający wodny roztwór rodników ponadtlenkowych o szerokim spektrum skuteczności przeciwdrobnoustrojowej (bakterie, wirusy, zarodniki, grzyby) w ilości 4 opakowań ? Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów celem zaoferowania oferty korzystnej cenowo.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 89

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycja 71 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 10ml w opakowaniu po 20 ampulek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 90

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycja 99 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 5ml w opakowaniu po 20 ampulek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 91

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zadania 3 pozycji 31, 32, 52, 53, 71, 95, 99, 108, 125 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskania niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 92

Czy Zamawiający w pakiecie nr 43 wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 93

Dotyczy § 5 ustęp 1 punkt b umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie podstawy do ustalenia wysokości kary umownej w wysokości 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 94

Dotyczy § 3 ustęp 9 umowy - W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o zaakceptowanie dostawy produktów do

żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu oraz o uwzględnienie zmian w umowie?


Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

Pytanie 95

Czy Zamawiający w pakiecie nr 48 dopuści lek Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj w ilości 80 op w celu złożenia ofert korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: NIE

Z poważaniem


**p.o. ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. EKONOMICZNYCH
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego
im. Jana Pawła II w Krośnie**

mgr Katarzyna Krygowska