



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Wałbrzych, dnia 16.06.2020r.

DZPZ-530-Zp/30/PN-29/20

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na: „Dostawa produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka” - Zp/30/PN-29/20

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie nr 32 w pozycji 2 produktu o objętości 59ml Enfamil Premium MFGM 1 (płyn)? Jest to mleko w płynie przeznaczone dla noworodków urodzonych o czasie, zawierające 1,29/100ml białka oraz galaktooligosacharydy GOS i i polidekstrozę w celu wsparcia rozwoju prawidłowej mikroflory jelitowej. Jako jedyne mleko modyfikowane na Polskim rynku zawiera bioaktywną strukturę MFGM w postaci koncentratu białek serwatkowych (z mleka) dla wsparcia odporności oraz rozwoju funkcji poznawczych dziecka.

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Produkt Enfamil Premium płyn 59 ml należy zaoferować w pakiecie nr 213 poz. 4..

2. Czy w przypadku pozytywnego rozpatrzenia w pozycji 2 pakietu nr 32 produktu Enfamil Premium MFGM 1 (płyn) oferent powinien zapewnić odpowiednią ilość produktu w przeliczeniu na mililitry (tzn. 90mlx24szt.x412= 889 920ml) i zaoferować 15 084 szt. (2 514x6x59ml= 889 956 ml)?

Odp.: Nie dotyczy w związku z udzieloną odpowiedzią na poprzednie pytanie.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu nr 32 pozycji nr 2? Będzie to skutkowało zwiększeniem ilości oferentów oraz możliwością uzyskania korzystniejszych warunków cenowych.

Odp.: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 2. Dotyczy pakietu nr 249

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna spełnienie warunku w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej jeżeli Wykonawca wykonał dostawy jałowego żelu do cewnikowania?

Odp.: Zamawiający uzna.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 10

Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku przezroczystego zgodnego z wymaganiami SIWZ w rozmiarze 6 cm x 10 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Poz. nr 2 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku przezroczystego zgodnego z wymaganiami SIWZ w rozmiarze 10 cm x 14 cm?



Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepca z opatrunkiem wodoodpornego spełniającego wymagani SIWZ pakowanego w opakowania a’ 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4. Dotyczy wzoru umowy

Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizacje obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

1. Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykoananiu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również



umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienia ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 5. Pakietu nr 200

1. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium 0,025g Amp. x 5 w Pakiecie Nr 200 Leków, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium 0,05g Amp. x 5 w Pakiecie Nr 200 Leków, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

3. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg Amp. x 5 w Pakiecie Nr 200 Leków, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

4. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg Amp. x 5 w Pakiecie Nr 200 Leków, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

5. Czy zamawiający wymaga, aby Cisatracurium 5mg Amp. x 5 w Pakiecie Nr 200 Leków, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C czy też 2-8°C oraz 25°C?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

6. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg Amp. x 5 w Pakiecie Nr 200 Leków, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

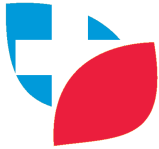
Odp.: Zamawiający nie wymaga.

7. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg Amp. x 5 w Pakiecie Nr 200 Leków, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

8. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg Amp. x 5 w Pakiecie Nr 200 Leków, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.



9. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg Amp. x 5 w Pakiecie Nr 200Leki. poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:
5 do 25 °C czy też
2-8°C oraz 25°C?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

10. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg Amp. x 5 w Pakiecie Nr 200Leki. poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 6. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 10

W związku z tym, że została zaprzestana produkcja wyspecyfikowanej diety o pojemności 1000ml prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie diety w dostępnej pojemności 500ml z przeliczeniem ilości? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę. Należy zaoferować zamiennie 200 opakowań a 500 ml.

Pytanie 7. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 11

Z uwagi na zmianę receptury, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety z zawartością białka 8,8g/100ml?
Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje wyspecyfikowanej diety z zawartością białka nie mniejszą niż 4g/100ml?
Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Zgodnie z wytycznymi Espen dla pacjentów z wielochorobowością zapotrzebowanie na białko wynosi 1g/kg m.c. - Przy podaży dwóch opakowań diety zapewniamy zgodną z rekomendacją podaż białka na poziomie 80g/kg m.c. na dobę.

Odp.: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza dietę z zawartością białka nie mniejszą niż 4g/100ml. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9. Dotyczy pakietu 67 poz. 5

Czy Zamawiający w pak. 67 poz. 5 ze względu na problemy z dostępnością dawki 1000mg dopuści przeliczenie na 600 mg w ilości 67 sztuk ?

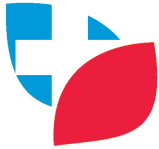
Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10. Dotyczy pakietu 112 poz. 3

Czy Zamawiający w pak. 112 poz. 3 ze względu na problemy z dostępnością dawki 1000mg dopuści przeliczenie na 500 mg w ilości 60 sztuk ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11. Dotyczy pakietu 57 poz. 1,2



Czy Zamawiający w pak. 57 pozycja 1, 2 Piperacillin + Tazobactam ze względu na problemy z dostępnością obu dawek dopuści lek z dopuszczenia MZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.).

Pytanie 12. Dotyczy pakietu 66

Czy Zamawiający w pak. 66 T Bleomycin ze względu na problemy z dostępnością dopuści lek z dopuszczenia MZ, który również jest objęty refundacją NFZ ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.) pod warunkiem objęcia refundacją NFZ.

Pytanie 13. Dotyczy pakietu 71

Czy Zamawiający w pak. 71 Fludarabine – roztwór ze względu na problemy z dostępnością dopuści lek z dopuszczenia MZ w koncentracji x 5 fiolek w ilości 8 opakowań, który również jest objęty refundacją NFZ ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.) pod warunkiem objęcia refundacją NFZ.

Pytanie 14. Dotyczy pakietu 204

Czy Zamawiający w pak. 204 Mitoxantron ze względu na problemy z dostępnością dopuści lek z dopuszczenia MZ, który nie występuje już w katalogu leków refundowanych przez NFZ ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.) pod warunkiem objęcia refundacją NFZ.

Pytanie 15. Dotyczy pakietu 266 poz. 3,4

Czy Zamawiający w pak. 266 Topotecanum w pozycjach 3, 4 ze względu na problemy z dostępnością dopuści lek z dopuszczenia MZ, który również będzie objęty refundacją NFZ ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.) pod warunkiem objęcia refundacją NFZ.

Pytanie 16. Dotyczy pakietu 75 poz. 1,2

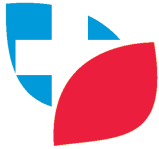
Czy Zamawiający w pak. 75 poz. 1 i poz. 2 wymaga dla zapewnienia zgodności farmaceutycznej żeby poszczególne dawki leków do podawania pozajelitowego pochodziły od tego samego producenta?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 17. Dotyczy pakietu 134 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający w pak. 134 poz. 1, poz. 2, poz. 3 wymaga dla zapewnienia zgodności farmaceutycznej żeby poszczególne dawki leków do podawania pozajelitowego pochodziły od tego samego producenta?

Odp.: Zamawiający wymaga dla zapewnienia zgodności farmaceutycznej aby poszczególne dawki leków do podawania pozajelitowego pochodziły od tego samego producenta.



Pytanie 18. Dotyczy pakietu 163 poz. 1,2

Czy Zamawiający w pak. 163 poz. 1, poz. 2 wymaga dla zapewnienia zgodności farmaceutycznej żeby poszczególne dawki leków do podawania pozajelitowego pochodziły od tego samego producenta?

Odp.: Zamawiający wymaga dla zapewnienia zgodności farmaceutycznej aby poszczególne dawki leków do podawania pozajelitowego pochodziły od tego samego producenta.

Pytanie 19. Dotyczy pakietu 292 poz. 1,2,3,4

Czy Zamawiający w pak. 292 Treprostinilum poz. 1,2,3,4 wymaga dla zapewnienia zgodności farmaceutycznej żeby poszczególne dawki leków do podawania pozajelitowego pochodziły od tego samego producenta?

Odp.: Zamawiający wymaga dla zapewnienia zgodności farmaceutycznej aby poszczególne dawki leków do podawania pozajelitowego pochodziły od tego samego producenta.

Pytanie 20. Dotyczy pakietu 64 poz. 1,2,3,4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 64 (pozycja nr 1, 2, 3, 4)) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp.: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie 21. Dotyczy pakietu 67 poz. 1,2,3,4,5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 67 (pozycja nr 1,2,3,4,5)) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp.: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie 22. Dotyczy pakietu 69 poz. 1,2,3,4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 69 (pozycja nr 1,2,3,4)) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp.: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie 23. Dotyczy pakietu 109 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 109 (pozycja nr 1,2,3,) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp.: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie 24. Dotyczy pakietu 112 poz. 1,2,3



Czy Zamawiający w pakiecie nr 112 (pozycja nr 1, 2, 3) wymaga takiego produktu leczniczego , którego stabilność roztworu po rekonstytucji wynosi 4 dni w temp 2°C do 8°C, i jest potwierdzona zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp.: Zamawiający wymaga stabilności fizyko-chemicznej minimum 24 godz. w temp. 2°C do 8°C potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie 25. Dotyczy pakietu 134 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 134 (pozycja nr 1,2,3,) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp.: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie 26. Dotyczy pakietu 135 poz. 1,2,3,4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 135 (pozycja nr 1,2,3,4) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp.: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie 27. Dotyczy pakietu 141 poz. 1,2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 141 (pozycja nr 1,2) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp.: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie 28. Dotyczy pakietu 232 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 232 (pozycja nr 1,2,3) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko - chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp.: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie 29. Dotyczy pakietu 267 poz. 1,2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 267 (pozycja nr 1, 2) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp.: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie 30. Dotyczy pakietu nr 66

Czy w pakiecie nr 66 Zamawiający dopuści wycenę produktu leczniczego BLEMISIN PROSZ.DO ROZT.INFUZ. 15 MG FIOŁ.- import docelowy? W chwili obecnej brak dostępności na rynku polskim bleomycyny spełniającej warunki SIWZ tj. znajdującej się w aktualnym katalogu leków refundowanych przez NFZ stosowanych w chemioterapii.



Odp.: Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.) pod warunkiem objęcia refundacją NFZ.

Pytanie 31. Dotyczy pakietu nr 101 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i wydzieli z pakietu nr 101 pozycję nr 3 Benzyna apteczna liq. 1dm³ do osobnego pakietu? Państwa zgoda pozwoli na złożenie przez oferentów korzystniejszej cenowo oferty handlowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o ponowne określenie wysokości wadium dla obu pakietów.

Odp.: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 32. Dotyczy pakietu nr 71

Czy Zamawiający w pak. 71 Fludarabine – roztwór ze względu na problemy z dostępnością dopuści lek z dopuszczenia MZ w koncentracji x 5 fiolek w ilości 8 opakowań, który nie występuje już w katalogu leków refundowanych przez NFZ ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.) pod warunkiem objęcia refundacją NFZ.

Pytanie 33. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 5,9

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 'a 3 szt. w blistrze, x 25 szt. blistrów w opakowaniu, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 35. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 13-16

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną budowę i właściwości.

Pytanie 36. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 17-32, 34-38

Czy zamawiający wydzieli poz. 17-32,34-38 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp.: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 37. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 33

Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie , sterylną?



Odp.: Zamawiający dopuszcza serwetę operacyjną, gazową, 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie, sterylną.

Pytanie 38.

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie zapisów umowy (par. 3 pkt. 8) dla pakietów 128,139,181,274,299 w zakresie wymogu dostarczania faktury VAT wraz z dostawą. Wykonawca załącza do dostawy dokument WZ, zaś wersję elektroniczną faktury w formacie pdf dostarcza mailem. Faktura w wersji papierowej może zostać przesłana do Zamawiającego za pośrednictwem operatora pocztowego. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, czy taki tryb procedowania dokumentów finansowych jest dopuszczalny u Zamawiającego?

Odp.: Zgodnie z projektem wzoru umowy Zamawiający wymaga dostarczenia oryginału i kopii faktury jednocześnie z towarem.

Pytanie 39. Dotyczy pakietu nr 270 poz. 13,14

Czy Zamawiający dopuści preparat zgodny z SIWZ o nieznacznie różnym stężeniu od opisanego, tj. 0,03%NaOCl oraz 0,03% HOCl?

Odp.: Nie, Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 40. Dotyczy pakietu nr 270 poz. 16,17

Czy Zamawiający dopuści opatrunek zgodny z SIWZ, zawierający dodatkowo jony srebra?

Odp.: Nie, Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 41. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 18-23

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 18-23 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odp.: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 42. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 18-19

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany pojedynczo w zbiorczym opakowaniu a'30szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 43. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany pojedynczo w zbiorczym opakowaniu a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 44. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6x7cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie 45. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 4



Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 57mm x 16mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie 46. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 76mm x 19mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie 47. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice z mankietem prostym, rolowanym, rękawice o grubości na dłoni $0,15\pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,13\pm 0,02$ mm, długości min. 280 mm oraz z poziomem protein max $30\mu\text{g/g}$?

Odp.: Nie, Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 48. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min. 292 mm, o rozciągliwości przed starzeniem 820%?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'100mb z przeliczeniem podanych ilości? Państwa zgoda umożliwi zaoferowanie korzystniejszej ceny eliminując konieczność jej zaokrąglenia w przypadku podania ceny za 1mb.

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 50. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 17-21

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie wiązania 5-6 min?

Odp.: Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ i wymaga czasu wiązania do 5 minut.

Pytanie 51. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 25,28,30

Czy Zamawiający dopuści przylepiec pakowany a'6szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

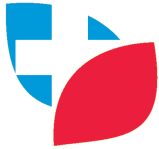
Pytanie 52. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 26,27,29

Czy Zamawiający dopuści przylepiec pakowany a'12szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 53. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści serwety operacyjne pakowane a'20szt z przeliczeniem zamawianych ilości?



Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 54. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści watę celulozową pakowaną a'5 kg z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 55. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści watę opatrunkową bawełniano-wiskozową?

Odp.: Nie, Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 56. Dotyczy pakietu nr 199 poz. 2,4

Czy Zamawiający dopuści opatrunek bez wzmocnienia włókninowego i dodatkowych pasków mocujących o wymiarach 6x7cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 57. Dotyczy pakietu nr 199 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opatrunek bez wzmocnienia włókninowego i dodatkowych pasków mocujących o wymiarach 10x12cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ w zakresie wzmocnienia włókninowego i dodatkowych pasków mocujących. W zakresie wymiarów Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 %.

Pytanie 58. Dotyczy pakietu nr 199 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opatrunek bez wzmocnienia włókninowego i dodatkowych pasków mocujących o wymiarach 4,4x4,4cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ w zakresie wzmocnienia włókninowego i dodatkowych pasków mocujących. W zakresie wymiarów Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 %.

Pytanie 59. Dotyczy pakietu nr 199 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z wycięciem, który posiada wkład chłonny w części środkowej i trójstopniowy systemem aplikacji oraz metką w rozmiarze 5,8x8cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 60. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje, że zaoferowana dieta będzie dostępna w co najmniej pięciu smakach do wyboru? Im większa dostępność smaków preparatu doustnego, tym większy compliance pacjenta, co wpływa na poprawę stanu odżywiania i proces leczenia. Ma to szczególne znaczenie u pacjentów onkologicznych, u których często pojawia się problem braku apetytu i zmiany w odczuwaniu smaku.

Odp.: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza dietę w pięciu smakach do wyboru.