

Pismo: Z.II.260.36.Zp.2019

Nisko dnia: 08/10/2019

Wszyscy zainteresowani postępowaniem
przetargowym na dostawę leków do Apteki
Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, że w dniach 23/09/2019, 24/09/2019, 01/10/2019, 02/10/2019 03/10/2019 i 04/10/2019 do Zamawiającego wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) w trybie przetarg nieograniczony, na: **Dostawę leków do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku**. Treść wspomnianych próśb jest następująca:

1. Dotyczy Pakietu nr 1 Pozycja 136. Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza? Sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14g; disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5g/100 ml. Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów, itp.). Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.
4. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.
5. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem.
6. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/kilogram (Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę.

7. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

8. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 1 Abelcet 0,1g/20ml*10 fioł. 5 opakowań. Wydzielenie tego produktu umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów a co za tym idzie złożenie korzystniejszej oferty.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów siwz w zakresie opisu przedmiotu zamówienia poprzez utworzenie nowego Pakietu nr 31 i wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycji nr 1 Abelcet 0,1g/20ml*10 fioł. 5 opakowań do Pakietu nr 31. Zmodyfikowana treść SIWZ została zamieszczona w dniu 08/10/2019 na platformie <https://e-ProPublico.pl/>.

9. Czy Zamawiający w par. 4.8 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów siwz w zakresie Projektu umowy §4 ust. 8, który otrzymuje brzmienie:

„Sprzedający zobowiązuje się w czasie trwania umowy do posiadania w ofercie asortymentu będącego przedmiotem niniejszego postępowania, a w przypadku przejściowych braków dostarczy produkt zamienny albo dostarczy zamówiony towar od innego podmiotu w cenie określonej w umowie lub upoważni Zamawiającego do zakupu towaru u innego podmiotu, przy czym Sprzedający zobowiązuje się zapłacić kupującemu różnicę w cenie w terminie 3 dni od daty zakupu z wyłączeniem powołania się przez Sprzedającego na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu”.

Zmodyfikowana treść SIWZ została zamieszczona w dniu 08/10/2019 na platformie <https://e-ProPublico.pl/>.

10. Czy Zamawiający w par. 5.5 dopisze, że chodzi o odsetki ustawowe za opóźnienie?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów siwz w zakresie Projektu umowy §5 ust. 5, który otrzymuje brzmienie:

„W przypadku nie uregulowania przez Kupującego płatności w terminie określonym w §3 pkt. 1 Sprzedającemu przysługuje prawo naliczania odsetek za opóźnienie, ustalonych w drodze negocjacji nie wyższych jak odsetki ustawowe za opóźnienie”.

Zmodyfikowana treść SIWZ została zamieszczona w dniu 08/10/2019 na platformie <https://e-ProPublico.pl/>.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 12 poz. 11 leku phenobarbital do 6 tygodni, ze względu, iż lek sprowadzany jest w ramach importu docelowego?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni w przypadku gdy lek sprowadzany jest w ramach importu docelowego.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 12 poz. 16 insuliny Lispro w postaci 10 wstrzykiwaczy wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań? Czy ilość należy podać z dokładnością do 2 miejsc po przecinku czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie insuliny Lispro w postaci 10 wstrzykiwaczy wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań. Ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

13. Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 poz.10 miał na myśli Exacyl 500mg x 20 tabletek?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak, Zamawiający w pakiecie nr 12 poz. 10 miał na myśli Exacyl 500mg x 20 tabletek.

14. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 12 poz. 29-32 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
15. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 12 poz. 29-32 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
16. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 12 poz. 29-32 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
17. Dotyczy Pakietu nr 1 pozycja 189. Czy Zamawiający w pozycji 189 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?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
18. Dotyczy Pakietu nr 1 pozycja 189. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
19. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 46 Czy można zaoferować Bebilon HMF ProExp.(Bebil.HMF),prosz. 2,2g 50 sasz. w ilości 3 op.?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
20. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 105 Czy można zaoferować opakowania á 100 ml w ilości 3 op.?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
21. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 148 Czy można zaoferować opakowania á 20 g w ilości 2 op.?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
22. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 158. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74g 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?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
23. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 158. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
24. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 163. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.
25. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 177. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst. 5f?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.
26. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 210. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: W przypadku zakończenia lub zaprzestania produkcji należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem.
27. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 319. Czy Zamawiający dopuści wycenę 2,5 opakowań preparatu Makrogol 74g 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.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

28. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 375. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

29. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 376. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

30. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 455 Czy można zaoferować opakowania á 1000 ml w ilości 100 op.?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

31. Dotyczy pakietu nr 1 poz.9, 301, 323 i 378 - proszę o wydzielenie do osobnego pakietu, są to pozycje na import docelowy.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni w przypadku gdy lek sprowadzany jest w ramach importu docelowego.

32. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 10 Czy można zaoferować dostępne opakowania Barium sulfuricum Medana, 1g/ml, zaw., 200ml, but. 240ml w ilości 20 op.?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

33. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

34. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych? tj. wycenę: zamiast tabletek - tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

35. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów, itp.), niż zamieszczona w SIWZ; Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę, czy należy podać ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

36. Proszę o wyjaśnienie, co robić w przypadku zakończenia produkcji danego leku, czy należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: W przypadku zakończenia lub zaprzestania produkcji należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem.

37. Czy w związku z obowiązkiem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców nałożonym na Zamawiającego poprzez art. 7 ust.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku? Konsekwencją niedopuszczenia w w/w postępowaniu przetargowym wszystkich nowych leków, leków biologicznych i biopodobnych dopuszczonych do obrotu po 1 stycznia 2011 roku, pomimo, że zostały dopuszczone do obrotu na terenie UE będzie naruszeniem art. 29.1.2 PZP, gdyż utrudnia uczciwą konkurencję.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów zarejestrowanych i dopuszczonych do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku.

38. Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z Pakietu 12 pozycje 29-32 i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania, gdyż utworzenie pakietu który składa się wyłącznie z produktów jednego producenta wyklucza zachowanie uczciwej konkurencji w przetargu i wskazuje zwycięzcę jeszcze przed złożeniem ofert.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

39. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 83 Cervidil, system dopochwowy 10 mg. Proszę o wydzielenie ww. pozycji do odrębnego pakietu, co umożliwi przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów siwz w zakresie opisu przedmiotu zamówienia poprzez utworzenie nowego Pakietu nr 32 i wydzielenie

z Pakietu nr 1 pozycji nr 83 CERVIDIL system dopochwowy 10 mg 4 opakowania do Pakietu nr 32. Zmodyfikowana treść SIWZ została zamieszczona w dniu 08/10/2019 na platformie <https://e-ProPublico.pl/>.

40. Dotyczy pakietu 1 poz. 164 i 165. Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów - wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

41. Dotyczy pakietu 1 poz. 164 i 165. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

42. Dotyczy treści §4 ust. 3 projektu 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 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym wyroby medyczne do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 ust. 3 projektu 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”.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów siwz w zakresie Projektu umowy §4 ust. 3, który otrzymuje brzmienie:

„Leki dostarczane przez Sprzedającego muszą spełniać warunki dopuszczenia do obrotu oraz termin ważności aktualny przez co najmniej 6 miesięcy, licząc od daty dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego. Wszystkie atesty dotyczące dostarczanych produktów dostępne są w siedzibie Sprzedającego. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu będą dostarczane na każde żądanie Zamawiającego”.

Zmodyfikowana treść SIWZ została zamieszczona w dniu 08/10/2019 na platformie <https://e-ProPublico.pl/>.

43. Dotyczy treści §5 ust. 1 lit. b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w dostawie w wysokości 0,2%, ale od wartości niedostarczonej części zamówienia dziennie?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

44. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, poz. 14 (BUPIWACAINA spinal 0,5% HEAVY inj.4ml x 5amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

45. Dotyczy Pakietu Nr 13. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Fresubin Original 500 ml w worku EasyBag - dieta do żywienia dojelitowego, kompletna, normokaloryczna 1 kcal/1 ml, bezresztkowa, bezsmakowa. Zawartość białka 3,8g/100ml, zawierająca olej rybi, o osmolarności 220 mosmol/l?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy pakietu Nr 18. Czy Zamawiający w Pakiecie 18 poz. 1-7 wymaga płynów infuzyjnych w bezpiecznych opakowaniach stojących z dwoma niezależnymi sterylnymi różnej wielkości portami nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem. Reasumując takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowanie płynów infuzyjnych w bezpiecznych opakowaniach stojących z dwoma niezależnymi sterylnymi różnej wielkości portami nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem.

47. Dotyczy pakietu Nr 18. Czy Zamawiający w Pakiecie 18 poz. 8 wymaga produktu leczniczego takiego jak Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz. 130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 280-300 mOsm/kg, w opakowaniu worek Freeflex 500 ml?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowanie wymaga produktu leczniczego takiego jak Volulyte 6%.

48. Dotyczy pakietu Nr 18. Czy Zamawiający Pakiecie nr 18 w poz. 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do/z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni oraz filtr cząsteczkowy, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

49. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 262. Czy w celu uzyskania jak najkorzystniejszych warunków zakupu, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr w pozycji 262? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek. Ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

50. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 138. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. - po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. Ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ w Nisku**
37-400 Nisko, ul. Kościuszki 1
tel. (15) 8416703, fax (15) 8416704
NIP 865-20-74-945, REGON 000306680

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Nisku

Paweł Błasiak